

**Об утверждении правил организации и проведения закупа  
лекарственных средств, медицинских изделий и  
специализированных лечебных продуктов в рамках  
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,  
дополнительного объема медицинской помощи для лиц,  
содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-  
исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных  
средств и (или) в системе обязательного социального медицинского  
страхования, фармацевтических услуг №1  
от 18.01.2024г**

на 2024 год согласно Приложения 1. (18.01.2024 год)

Заказчик: Коммунальное государственное предприятие «Аркалыкская региональная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области по адресу: 110300 Костанайская область, г.Аркалык, пр.Абая, 15, e-mail: arkhosp@yandex.kz, интернет-ресурс [www.arkhosp.kz](http://www.arkhosp.kz), раздел «Запрос ценовых предложений», объявляет о 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 2024 год согласно Приложению.

К запуску допускаются все потенциальные поставщики, осуществляющих деятельность в сфере закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг.

Просим Вас предоставить ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права (физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых - товаров требованиям, установленным главой 3 Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг, указанной в приложении 1 (таблица цен) к Правилам, которое должно быть оформлено в письменном виде.

Поставка лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг в КГП «Аркалыкская региональная больница» УЗАКО по адресу: Костанайская область, г.Аркалык пр.Абая, 15, бухгалтерию, e-mail: arkhosp@yandex.kz.

Окончательный срок предоставления ценовых предложений до 10 ч 00 мин 26 января 2024 года.

Ценовые предложения потенциальных поставщиков будут вскрываться в 11 ч 00 мин 26 января 2024 года в бухгалтерии.

Поставка должна быть осуществлена в сроки, установленные заказчиком (по заявке заказчика).

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку лекарственных средств и (или) медицинских изделий или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

В течение 10 календарных дней с даты завершения приема ценовых предложений заказчик закупа составляет протокол итогов. Протокол размещается на Интернет-ресурсе организатора. Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик уведомляет об этом.

Победитель предоставляет заказчику закупа в течении 10 календарных дней со дня признания победителем следующие документы подтверждающие квалификационные требования:

1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и

прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. При отсутствии сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа);

5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика";

6) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).

Заказчик в течение 3 (трех) календарных дней после дня определения победителя соответствующим условиям настоящих Правил или получения протокола итогов направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

В течение 5 (пяти) рабочих дней со дня получения победитель подписывает договор закупа, договор на оказание фармацевтических услуг либо письменно уведомляет заказчика или организатора закупа о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

Непредставление в указанный срок подписанного договора закупа, договора на оказание фармацевтических услуг считается отказом от его заключения (уклонение от заключения договора). Срок рассмотрения отказа не превышает 2 (двух) рабочих дней.

Договор будет заключен по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Закупаемые и отпускаемые лекарственные средства и медицинские изделия, фармацевтические услуги должны соответствовать требованиям, указанным в главе 1 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования».

Главный врач



Исламов. С.М

Приложение №1.

№	Наименование	Описание	Ед. изм	Количество	Цена за ед	Сумма
1	Изотонический раствор (Diluent) Гематологический разбавитель	Гематологический разбавитель 20л для анализатора Boule. Medical A.B	канистр	1	58300	58300
2	Лизирующий раствор(Lyse) Гематологический лизирующий	Гематологический лизирующий реагент 5л для анализатора Boule. Medical A.B	канистр	1	100600	100600
3	Гематологический контрольный материал 3-х уровневый Boule 3-level control (Normal.Low.High). Boule. Medical A.B	Гематологический контрольный материал 3-х уровневый Boule 3-level control (Normal.Low.High).Boule. Medical A.B	набор	2	72600	145200
4	Изотонический раствор (Diluent) RFID Гематологический разбавитель	Гематологический разбавитель 20л для анализатора Boule. Medical A.B	канистр	3	58300	174900
5	Лизирующий раствор(Lyse) RFID Гематологический лизирующий	Гематологический лизирующий реагент 5л для анализатора Boule. Medical A.B	канистр	3	100600	301800
6	Альфа – амилаза CC FS (Alpha-Amylase CC FS)	Описание изделия: Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного определения Альфа – амилаза CC FS на автоматических анализаторах серии Respons® Каждая упаковка содержит Лист значений со штрих-кодом; штрих-код содержит информацию о: номере лота, номере кода набора, номере кода реагента и сроке годности. Штрих-коды считываются анализатором	уп	1	105400	105400

		<p><b>Содержание набора:</b> 4x120 тестов (480 тестов/набор)  <b>Компоненты и концентрации</b>  R1: буфер Good's pH 7,15 0,1 моль / л  NaCl 62,5 ммоль / л  MgCl<sub>2</sub> 12,5 ммоль / л  α-глюкозидаза ≥ 2 кЕ / л  R2: буфер Good, pH 7,15 0,1 моль / л  EPS-G7 8,5 ммоль / л  Диапазон измерения до 2000 U / L α-амилазы  Предел обнаружения 3 U / L  За счет очищающей системы в R1 меньше интерференции со стороны билирубина, аскорбатов, липидов/ триглицеридов и гемоглобина  <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017463)</p>				
7	<p><b>Аланинаминотрансфераза (АЛАТ) (ALAT (GPT) FS (IFCC mod.))</b></p>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного определения <b>Аланинаминотрансфераза (АЛАТ) (GPT) FS (IFCC mod.)</b> на автоматических анализаторах серии Respons®  L-аланин + 2-оксоглутарат ALAT L-глутамат + пируват  Пируват + НАДН + Н + ЛДГ D-Лактат + НАД +  Добавление пиридоксаль-5-фосфата (P-5-P), рекомендованного IFCC, стабилизирует активность трансаминаз и избегает ложно низких значений в образцах, содержащих недостаточно эндогенного П-5-Ф  <b>Компоненты и концентрации</b> R1: TRIS pH 7,15 140 ммоль / л L-аланин 700 ммоль / л ЛДГ (лактатдегидрогеназа) ≥ 2300 Ед / л R2: 2-оксоглутарат 85 ммоль / л НАДН 1 ммоль / л Пиридоксаль-5-фосфат ФС Буфер Good's pH 9,6 100 ммоль / л Пиридоксаль-5-фосфат 13 ммоль / л  Диапазон измерения до 600 U / L  Предел обнаружения 3 U / L  <b>Содержание набора:</b> 4x200 тестов (800 тестов/набор)  <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017463)</p>	уп	2	33000	66000
8	<p><b>Аспартатаминотрансфераза (АСАТ) (ASAT (GOT) FS (IFCC mod.))</b></p>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного определения <b>Аспартатаминотрансфераза (АСАТ) (ASAT (GOT) FS (IFCC mod.))</b> на автоматических анализаторах серии Respons®  <b>Метод</b>  Оптимизированный УФ-тест согласно IFCC (Международная федерация  Клиническая химия и лабораторная медицина)  <b>Принцип</b>  L-аспартат + 2-оксоглутарат ASAT L-глутамат + оксацетат  Оксацетат + NADH + Н + MDH L-малат + NAD +  Добавление пиридоксаль-5-фосфата (P-5-P), рекомендовано IFCC, стабилизирует активность трансаминаз и ложно избегает низкие значения в образцах, содержащих недостаточно эндогенного Ф-5-П  <b>Содержание набора:</b> 4x200 тестов (800 тестов/набор)  <b>Компоненты и концентрации</b>  R1: TRIS pH 7,65 110 ммоль / л  L-аспартат 320 ммоль / л  MDH (малатдегидрогеназа) U 800 ед / л  ЛДГ (лактатдегидрогеназа) ≥ 1200 ед / л  R2: 2-оксоглутарат 85 ммоль / л  НАДН 1 ммоль / л  Пиридоксаль-5-фосфат ФС  Буфер Good's pH 9,6 100 ммоль / л  Пиридоксаль-5-фосфат 13 ммоль / л  Диапазон измерения до 675 Ед / л  Предел обнаружения 2 U / L  <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017463)</p>	уп	2	33000	66000

9	Гамма-Глутамил трансфераза (Gamma-GT FS (Szasz mod./IFCC stand.))	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного определения Гамма-Глутамилтрансфераза (Gamma-GT FS (Szasz mod./IFCC stand.)) на автоматических анализаторах серии Respons®</p> <p><b>Принцип</b> L-гамма-глутамил-3-карбокси-4-нитранилид + глицилглицин Гамма-GT Гамма-глутамил-глицилглицин + 5-амино-2-нитробензоат</p> <p><b>Компоненты и концентрации</b> R1: TRIS pH 8,28 135 ммоль / л Глицилглицин 135 ммоль / л R2: L-гамма-глутамил-3-карбокси-4-нитроанилид pH 6,00 22 ммоль / л</p> <p><b>Диапазон измерения</b> до 1200 U / L <b>Предел обнаружения</b>-2Ед/л За счет очищающей системы в R1, меньше интерференции от аскорбатов, билирубина, липидов/триглицеридов и гемоглобина. <b>Содержание набора:</b> 4x200 тестов (800 тестов/ набор) <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)</p>	уп	1	34900	34900
10	Холестерин ЛПВП (HDL-C Immuno FS)	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический липидный набор реагентов для фотометрического количественного) Холестерин (HDL-C Immuno FS) определения на автоматических анализаторах серии Respons®</p> <p><b>Принцип</b> ЛПНП, ЛПОНП, Хиломикроны Антитела к человеческому β-липопротеину= Комплексы антиген-антитело + ЛПВП ЛПВП-холестерин + H<sub>2</sub>O + O<sub>2</sub> CHE &amp; CHO Холест-4-ен-3-он + жирная кислота + H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>= H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + F-DAOS + 4-аминоантипирин POD синий комплекс + H<sub>2</sub>O</p> <p><b>Компоненты и концентрации</b> R1: буфер Good's pH 7,0 25 ммоль / л 4-аминоантипирин 0,75 ммоль / л Пероксидаза (POD) 2 кЕ / л Аскорбатоксидаза 2,25 кЕ / л Антитело к человеческому β-липопротеину (овца) R2: буфер Good's pH 7,0 30 ммоль / л Холестеринэстераза (CHE) 4 кЕ / л Холестериноксидаза (CHO) 20 кЕ / л N-этил-N- (2-гидрокси-3-сульфопропил) -3,5-диметокси-4-фторанилин, натриевая соль (F-DAOS) 0,8 ммоль / л</p> <p><b>Диапазон измерения</b> до 145 мг / дл HDL-C <b>Предел обнаружения</b> 1 мг / дл HDL-C За счет присутствия очищающей системы в R1 влияние интерферирующих веществ снижена <b>Содержание набора:</b> 4*200 (800 тестов/ набор) <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)</p>	уп	1	205900	205900
11	Холестерин ЛПНП (LDL-C Immuno FS)	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический липидный набор реагентов для фотометрического количественного) Холестерин (LDL-C Select FS) определения на автоматических анализаторах серии Respons®</p> <p><b>Принцип</b> 1) ЛПНП + реагент = 1 Защищенный ЛПНП ЛПВП, ЛПОНП, Хиломикроны = CHE &amp; CHO = холестенон + H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> = каталаза H<sub>2</sub>O 2) Защищенный ЛПНП + реагент 2 = ЛПНП LDL-C CHE &amp; CHO = холестенон + H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 4-аминоантипирин + H-DAOS POD = цветная реакция</p> <p><b>Содержание набора:</b> 4*120 (480 тестов/ набор) <b>Компоненты и концентрации</b> R1: буфер Good's pH 6,8 20 ммоль / л Холестеринэстераза (CHE) 2,5 кЕ / л Холестериноксидаза (CHO) 2,5 кЕ / л</p>	уп	2	216400	432800

		<p>N- (2-гидрокси-3-сульфопропил) - 3,5-диметоксианилин (H-DAOS) 0,5 ммоль / л Каталаза 500 кЕ / л R2: буфер Good's pH 7,0 25 ммоль / л 4-аминоантипирин 3,4 ммоль / л Пероксидаза (POD) 15 кЕ / л Диапазон измерения до 400 мг / дл LDL-C Предел обнаружения 2 мг / дл ЛПНП За счет присутствия очищающей системы в R1 влияние интерферирующих веществ снижена Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения PK (PK-MT-5№017463)</p>				
12	<b>Липаза (Lipase DC FS)</b>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический набор реагентов для фотометрического количественного определения <b>Липазы (Lipase DC FS)</b> на автоматических анализаторах серии Respons® <b>Содержание набора:</b> 4*120 (480 тестов/набор) Водный раствор. Содержит поверхностно-активные вещества Внешний вид: физическое состояние при 20 ° C и 101,3 кПа: жидкость Цвет: бесцветный, прозрачный Запах: нет характерного запаха Значение pH: при 25 ° C: 8,0 Температура плавления / замерзания: ок. 0 C Начальная точка кипения и интервал кипения: ок. 100 C Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения PK (PK-MT-5№017463)</p>	уп	1	116900	116900
13	<b>Калибрат ор Липидов TruCal Lipid</b>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический набор калибровочной сыворотки для фотометрического количественного <b>Калибратор Липидов TruCal Lipid MB</b> определения на автоматических анализаторах серии Respons® TruCal Lipid - лиофилизированный калибратор на основе крови человека материал (плазма) с добавками очищенного материала человека происхождения. Срок годности компонентов после восстановления: -20 ° C + 4 ° C + 25 ° C 30 дней 5 дней 8 часов <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения PK(PK-MT-5№017463)</p>	уп	1	137900	137900
14	<b>Билируби н прямой (Bilirubin Auto Direct FS);</b>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного <b>Билирубин прямой (BIL Auto Direct FS)</b> определения на автоматических анализаторах серии Respons® <b>Принцип</b> Прямой билирубин в присутствии диазотированных 2,4- дихлоранилиновых форм азокрасное соединение красного цвета в кислом растворе. <b>Компоненты и концентрации</b> R1: ЭДТА-Na2 0,1 ммоль / л NaCl 150 ммоль / л Сульфаминовая кислота 100 ммоль / л R2: 2,4-дихлорфенилдиазониевая соль 0,5 ммоль / л HCl 900 ммоль / л ЭДТА-Na2 0,13 ммоль / л <b>Содержание набора:</b> 4*200 (800 тестов/набор) <b>Диапазон измерения билирубина</b> до 7 мг / дл <b>Предел обнаружения</b> 0,1 мг / дл прямого билирубина Аскорбаты 30мг/дл, напроксен 1ммоль/л, липиды 400мг/дл <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения PK (PK-MT-5№017463)</p>	уп	1	51900	51900
15	<b>Билируби н общий (Bilirubin Auto Total FS);</b>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного <b>Билирубина общего (BIL Auto Total FS)</b> определения на автоматических анализаторах серии Respons® <b>Принцип</b> Прямой билирубин в присутствии диазотированного 2,4- дихлоранилина образует красный окрашенный азосоединение в кислотном растворе. Определенная смесь моющих средств позволяет</p>	уп	1	24400	24400

		<p>безопасно определить общий билирубин.</p> <p><b>Компоненты и концентрации</b>  R1: фосфатный буфер 50 ммоль / л NaCl 150 ммоль / л R2: 2,4-дихлорфенилдиазониевая соль 5 ммоль / л HCl 130 ммоль / л  <b>Содержание набора:</b> 4*200 (800 тестов/набор)  <b>Диапазон измерения билирубина</b> до 30 мг / дл  <b>Предел обнаружения</b> 0,11 мг / дл билирубина  <b>Интерференция аскорбаты</b> 30мг/дл, <b>напроксен</b> 1ммоль/л, <b>гемоглобин</b> 200мг/дл, <b>липиды</b> 1000мг/дл  <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)</p>				
16	<b>Мочевина (Urea FS);</b>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного <b>Мочевина (UREA FS)</b> определения на автоматических анализаторах серии Respons®</p> <p><b>Принцип</b>  Мочевина + 2 H<sub>2</sub>O  Уреазы=2 NH<sub>4</sub><sup>+</sup> + 2 HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>  -  2-оксоглутарат + NH<sub>4</sub><sup>+</sup>  ++ NADH GLDH= L-глутамат + NAD<sup>+</sup> + H<sub>2</sub>O  GLDH: глутаматдегидрогеназа</p> <p><b>Компоненты и концентрации</b>  R1: TRIS pH 7,8 150 ммоль / л  2-оксоглутарат 9 ммоль / л  АДФ 0,75 ммоль / л  Уреаза ≥ 7 кЕ / л  GLDH (глутаматдегидрогеназа, бычий) к 1 кЕ / л  R2: НАДН 1,3 ммоль / л  <b>Диапазон измерения</b> до 300 мг / дл мочевины в сыворотке и до 7300 мг / дл  <b>Предел обнаружения</b> 3 мг / дл мочевины  <b>Интерференция аскорбаты</b> 30мг/дл, <b>гемоглобин</b> 500мг/дл, <b>билирубин</b> 65мг/дл, <b>триглицериды</b> 1000мг/дл  <b>Содержание набора:</b> 4*200 (800 тестов/набор)  <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)</p>	уп	3	33000	99000
17	<b>Общий белок (TP FS)</b>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного <b>Общий белок (TP FS)</b> определения на автоматических анализаторах серии Respons®</p> <p><b>Принцип</b>  Вместе с ионами меди белки образуют комплекс фиолетово-синего цвета в щелочной раствор. Поглощение цвета прямо пропорционально концентрации белка. <b>Компоненты и концентрации</b>  R1: гидроксид натрия 100 ммоль / л Калий натрия тартрат 17 ммоль / л  R2: гидроксид натрия 500 ммоль / л Калий натрия тартрат 80 ммоль / л Калий йодистый 75 ммоль / л Сульфат меди 30 ммоль / л  <b>Содержание набора:</b> 4*200 (800 тестов/набор)  <b>Диапазон измерения</b> белка до 14,0 г / дл  <b>Предел обнаружения</b> белка 0,06 г / дл  <b>Интерференция аскорбаты</b> 30мг/дл, <b>гемоглобин</b> 550мг/дл, <b>декстран</b> 2000мг/дл, <b>билирубин</b> 60мг/дл, <b>триглицериды</b> 1000мг/дл  <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (PK-ИМН-5№011694)</p>	уп	1	23400	23400
18	<b>Железо (Iron FS Ferene);</b>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический электролитный набор реагентов для фотометрического количественного <b>Железо (Iron FS Ferene)</b> определения на автоматических анализаторах серии Respons®</p> <p><b>метод</b>  Фотометрический тест с использованием Ferene</p> <p><b>Принцип</b>  Железо, связанное с трансферрином, выделяется в кислой среде в виде железа  железо и затем восстанавливается до двухвалентного железа в</p>	уп	1	27400	27400

		<p>присутствии аскорбиновой кислоты. Двухвалентное железо образует синий комплекс с ференом. оптическая плотность прямо пропорциональна концентрации железа. Трансферрин (Fe<sup>3+</sup>) 2 аскорбиновая кислота, буфер 2 Fe<sup>2+</sup> + + трансферрин Fe<sup>2+</sup> + 3 Ferene Ferrous Ferene (синий комплекс) <b>Компоненты и концентрации</b> R1: ацетатный буфер pH 4,5 1 моль / л Тиомочевина 120 ммоль / л R2: аскорбиновая кислота 240 ммоль / л Ферен 3 ммоль / л Тиомочевина 120 ммоль / л <b>Содержание набора:</b> 4*120 (480 тестов/набор) Диапазон измерения железа до 1000 мкг / дл Предел обнаружения железа 4 мкг / дл Интерференция аскорбаты 30мг/дл, гемоглобин 24мг/дл, билирубин 65мг/дл, триглицериды 1900мг/дл, медь 200нг/дл, цинк 400нг/дл <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)</p>				
19	С-реактивный белок (CRP FS);	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический набор реагентов для фотометрического количественного С-реактивный белок (CRP FS) определения на автоматических анализаторах серии Respons® <b>Метод</b> Иммунотурбидиметрический тест <b>Принцип</b> Определение концентрации СРБ методом фотометрических измерений реакция антиген-антитело между антителами против человеческого СРБ и СРБ присутствует в образце. <b>Компоненты и концентрации</b> R1: TRIS pH 7,5 100 ммоль / л R2: TRIS pH 8,0 100 ммоль / л Антитела к человеческому СРБ (коза) &lt;1% <b>Содержание набора:</b> 4*200 (800 тестов/набор) <b>Диапазон измерения</b> СРБ до 250 мг / л, по крайней мере, до концентрации самого высокого калибратора <b>Предел обнаружения</b> 2 мг / л СРБ Без эффекта прозоны до 2000 мг / л СРБ <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)</p>	уп	1	159900	159900
20	TruLab N (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, норма (в фасовках: 6 фла по 5 мл, 20 фла по 5 мл);	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного TruLab N (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, норма (в фасовках: 6 фла по 5 мл, 20 фла по 5 мл) определения на автоматических анализаторах серии Respons® TruLab N - лиофилизированный контроль на основе крови человека материал (сыворотка) и содержит лекарства, органические и неорганические химические и биологические материалы указанного происхождения. концентрации либо в норме, либо на границе патологические уровни. <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№018087)</p>	уп	1	86900	86900
21	TruLab P (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, патология (в фасовках: 6 фла по 5	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного TruLab P (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, норма (в фасовках: 6 фла по 5 мл, 20 фла по 5 мл) определения на автоматических анализаторах серии Respons® TruLab P - лиофилизированный контроль на основе крови человека материал (сыворотка) и содержит лекарства, органические и неорганические химические и биологические материалы указанного происхождения. концентрации либо на патологическом или на границе патологические уровни. <b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№018087)</p>	уп	1	93900	93900



	мл, 20 фл по 5 мл);					
22	<b>TruCal U Мультикалибратор (в фасовках: 6x3 мл; 20x3 мл)</b>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический набор калибровочной сыворотки для фотометрического количественного <b>TruCal U Мультикалибратор</b> (в фасовках: 6x3 мл; 20x3 мл) определения на автоматических анализаторах серии Respons®</p> <p>TruCal U - лиофилизированный калибратор на основе крови человека материал (сыворотка) и содержит химические добавки и биологический материал указанного происхождения.</p> <p><b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№018087)</p>	уп	2	73400	146800
23	<b>Cleaner A</b>	<p><b>Описание изделия:</b> Кислотное моющее средство <b>Cleaner A</b> для автоматических анализатор серии Respons® (в фасовках: 4x60 мл)</p> <p><b>Сведения о регистрации:</b> РК-МТ-5№017464</p>	уп	2	16400	32800
24	<b>Фосфор (Phosphate FS)</b>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический набор реагентов для фотометрического количественного <b>Фосфор (Phosphate FS)</b> определения на автоматических анализаторах серии Respons®</p> <p><b>Содержание набора:</b> 4*200 (800 тестов/набор)</p> <p>Реагенты Компоненты и концентрации R1: буфер глицин / серная кислота 50 ммоль / л R2: глициновый буфер 50 ммоль / л Молибдат аммония 1,75 ммоль / л</p> <p>Диапазон измерения до 30 мг / дл магния</p> <p>Предел обнаружения 0,2мг/дл</p> <p>За счет очищающей системы в R1, меньше интерференции от аскорбатов, билирубина, липидов/триглицеридов и гемоглобина.</p> <p><b>Сведения о регистрации:</b> наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017463)</p>	уп	1	15400	15400
25	<b>TruCal CRP Калибратор С-реактивный белок</b>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический набор калибровочной сыворотки для фотометрического количественного <b>TruCal CRP. Калибратор для CRP FS</b> (в фасовках: 5x2 мл) определения на автоматических анализаторах серии Respons®</p> <p>TruCal CRP - это набор из пяти жидких стабильных калибраторов с различными уровнями. Калибраторы основаны на крови человека материал (сыворотка). Место хранения Калибраторы как открытые, так и неоткрытые должны храниться при температуре 2 - 8 ° С. Калибраторы TruCal CRP являются жидкими и готовыми к использованию.</p> <p><b>Сведения о регистрации:</b> РК-МТ-5№018087</p>	уп	1	149400	149400
26	<b>Trulab CRP Level 1</b>	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного <b>Trulab CRP Level 1</b>. Калибратор для <b>Trulab CRP Level 1</b> (в фасовках: 3x2 мл) определения на автоматических анализаторах серии Respons®</p> <p>TruLab CRP - жидкий стабильный контроль на основе крови человека материал (сыворотка). Концентрация СРБ в TruLab CRP Уровень 1 находится в патологическом диапазоне.</p> <p>Флаконы TruLab CRP, как открытые, так и неоткрытые, должны быть хранить при 2 - 8 ° С.</p> <p><b>стабильность</b></p> <p>Неоткрытое: до конца указанного месяца истечения</p> <p>Открыт: минимум три месяца</p> <p>TruLab CRP является жидким и готовым к использованию.</p> <p>Значения анализа TruLab CRP были определены калибровка с использованием эталонного материала ERM® / IFCC в соответствии с</p>	уп	1	76900	76900

		установленными протоколами. <b>Сведения о регистрации: РК-МТ-5№018087</b>				
27	Trulab CRP Level 2	<p><b>Описание изделия:</b> Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного Trulab CRP Level 2. Калибратор для Trulab CRP Level 2 (в фасовках: 3x2 мл) определения на автоматических анализаторах серии Respons®</p> <p>TruLab CRP - жидкий стабильный контроль на основе крови человека материал (сыворотка). Концентрация СРБ в TruLab CRP Уровень 2 находится в патологическом диапазоне. Флаконы TruLab CRP hs как открытые, так и неоткрытые должны быть хранить при 2 - 8 ° С.</p> <p><b>стабильность</b> Неоткрытое: до конца указанного месяца истечения Открыт: минимум три месяца TruLab CRP является жидким и готовым к использованию.</p> <p>Значения анализа TruLab CRP были определены калибровка с использованием эталонного материала ERM® / IFCC в соответствии с установленными протоколами. <b>Сведения о регистрации: РК-МТ-5№018087</b></p>	уп	1	96900	96900
28	Чистящее средство Cleaner respons 920, 6*200ml	Чистящее средство Cleaner respons 920, 6*200ml	уп	5	55900	279500
29	Тест-система «Тромбопластин-L» Thromboplastin-L	<p><b>Жидкий тромбопластин</b> (8 x 5 мл) Суспензия тромбопластина из мозга кролика В наборе содержится 40 мл оптически прозрачной рабочей смеси реагентов. 400-800 тестов для анализатора Helena biosciences europe</p>	уп	4	19800	79200
30	Тест-система "Определение фибриногена методом Клаусса 100" (Claus Fibrinogen 100).	<p><b>Фибриноген 100 НИ/мл по Клауссу</b> – для анализаторов Helena (5 x 4.0 мл) Тромбиновый реагент 50 НИ/мл (2 x 1.0 мл) Калибратор фибриногена.(2 x 25.0 мл) Буфер Оуренса 400-800 тестов для анализатора Helena biosciences europe</p>	уп	4	37400	149600
31	Тест-система "Активированное частичное тромбопластиновое время (кремниевый активатор L минус)"	<p><b>АПТВ Л-Минус</b> (кремниевый активатор)(5 x 5.0 мл) АПТВ Si L Minus (5 x 5.0 мл ) Раствор хлорида кальция 0.025М Нечувствителен к гепарину и низким уровням ВА или ЛЛ . 500-1000 тестов для анализатора Helena biosciences europe</p>	уп	4	24800	99200

	(APTT Si L Minus).					
32	Тест-система «Тромбиновое время» Thrombin Time	Тромбиновое время (10x20мл) Тромбиновое время 3NIN/мл 400-800 тестов для анализатора Helena biosciences europe	уп	4	19300	77200
33	Универсальный калибратор (Calibration Plasma).	<b>Универсальный калибратор</b> Плазма для калибровки 10*1,0 мл для анализатора Helena biosciences europe	уп	1	40700	40700
34	Контроль качества норма (Routine Control N).	Контрольная плазма норма аттестованная по: ПВ, АПТВ, Фиб, ТВ, Антитромбину III (норма)10-1,0мл для анализатора Helena biosciences europe	уп	1	24200	24200
35	Контроль качества, высокая патология (Routine Control SA).	Контрольная плазма выраженная патология, аттестованная по: ПВ, АПТВ, Фиб, ТВ, Антитромбину III (высокая патология) 10-1.0 мл для анализатора Helena biosciences europe	уп	1	33000	33000
36	Одинарные кюветы	Одинарные кюветы для анализатора Helena biosciences europe	уп	10	40200	402000
37	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part)(Level 1)	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора BCC-3900 (Control for Automatic Hematology 3- part)(Level 1) Level 1 2ML/bottle	уп	3	48231	144693
38	Контрольный материал для автоматического гематологического	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора BCC-3900 (Control for Automatic Hematology 3- part)(Level 2) Level 2 2ML/bottle	уп	3	48231	144693

	анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part)(Level 2)					
39	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part)(Level 3)	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора BCC-3900 (Control for Automatic Hematology 3-part)(Level 3) Level 3 2ML/bottle	уп	3	48231	144693
40	Изотонический раствор (Diluent)  Гематологический разбавитель	Гематологический разбавитель 20л для автоматического гематологического анализатора BCC-3900	уп	4	48231	192924
41	Лизирующий раствор(Lyse) Гематологический лизирующий	Гематологический лизирующий реагент 5л для автоматического гематологического анализатора BCC-3900	уп	4	44564	178256
42	Очищающий реагент для пробоотборника	50ML/bottle для автоматического гематологического анализатора BCC-3900	уп	8	11616	92928
43	Реагентные полоски DIRUI H10.	Тест полоски для анализатора мочи DIRUI H-100. Определяемые по 10-ти параметрам, В упаковке 100 тест-полосок. Тест полоски выпускаются для качественного анализа мочи и являются реагентом для диагностики. Результаты на полосках можно считать как визуально, так и с помощью прибора. Калибратор в наборе. Есть дополнительные услуги выезд сертифицированного специалиста для адаптации тест полоски	уп	10	11616	116160

44	Натрий (Natrium) - Na	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации натрия (Na) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. О-нитрофинол β-Д-галактопирано катклизируется натрий зависимым β-галактозидаза проводить О-нитрофинол поглощает при 405 нм прямо пропорционально концентрации иону натрия . Реагенты : R1-- β-галактозид ≥0.70 U/ml ;R2- О-нитрофинол β-Д-галактопиран-≥ 5.2 mmol/l .Калибровачный образец - раствор содержащий ионы натрия - на этикетке . Объем R1: 180 мкл . Объем R2 : 60 мкл . Объем пробы 8 мкл. Время проведения теста 120 s. Количество тестов в упаковке не более 424. Калибровка и контроль в наборе . Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейность диапазон : 80-180 mmol/l . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . ДЛЯ автоматического биохимического анализатора CS-T180</p>	уп	1	28638 7	28638 7
45	Общий белок (Total Protein) – TP	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации общего белка (TP ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е.при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520~560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600~700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Время проведения реакции 300 секунд. Объем R1-250 мкл. Объем образца-5 мкл . Количество тестов в упаковке не более 870 . Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . ДЛЯ автоматического биохимического анализатора CS-T180</p>	уп	2	16905	33810
46	Мочевина (Urea) - UREA(BUN )	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевины (UREA ) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α-кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD . Таким образом, абсорбция света на 340 нм</p>	уп	3	45606	13681 8

		<p>снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце.</p> <p>Компоненты: R1 - α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа &gt;800 ЕД/л; NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. R 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза &gt; 40000 ЕД/л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Время проведения теста 60 секунд. Объем R1-180 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образца-3 мкл . Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл).Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента ДЛЯ автоматического биохимического анализатора CS-T180</p>				
47	Креатинин	<p>Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина (CRE - vit ) в сыворотке, плазме крови или моче двухточечным (псевдокинетическим) методом на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Скорость образования окрашенного комплекса с пикриновой кислотой в щелочной среде (реакция Яффе) пропорциональна концентрации креатинина в пробе и измеряется фотометрически при длине волны 505 нм. Реагенты : R1 -Гидроокись натрия . 260 ммоль/л ; Детергент . 20 г/л .R2 -Пикриновая кислота -20 ммоль/л . Калибратор - 177 мкмоль/л (2 мг/дл) . Время проведения теста 13мин. Реагент R1 и R2в смешать в равном количестве . Объем R1-180 мкл . Объем образца -35 мкл . Количество тестов в упаковке не более 150 . Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейность диапазон 25–885 мкмоль/л . Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . ДЛЯ автоматического биохимического анализатора CS-T180</p>	уп	3	16818	50454
48	Сыворотка для клинико-химической калибровки и (Clinical Chemical Calibration Serum)	<p>Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. ACP. Фасовка 5 мл x 4. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . ДЛЯ автоматического биохимического анализатора CS-T180</p>	уп	1	17736 4	17736 4
49	GLU –OX Глюкоза – оксидаза Glucosa Oxidase	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы ( GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Глюкоза в образце при активации глюкозооксидазы (GID) реагента, образует глюконовую кислоту и пероксид водорода. При наличии пероксидазы (POD) пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-аминоантипирином, в результате чего образуется H2O и хинониминный пигмент, образовавшийся объем хинониминного пигмента пропорционален содержанию глюкозы в образце. Расчет</p>	уп	2	19192	38384

		<p>концентрации глюкозы в образце осуществляется за счет измерения окончательного объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R 1 -Пероксидаза 375 ед/л; 4-гидроксibenзоат 15 ммоль/л; 4-аминоантипирин 0.75 ммоль/л; PBS 110 ммоль/л. R 2- Глюкозооксидаза 6 кед/л; PBS 110 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 300~600 секунд . Объем R1-180 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образца-2 мкл . Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон составляет 0-40 мкмоль на л (720мг/дл) . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . ДЛЯ автоматического биохимического анализатора CS-T180</p>				
50	Хлорид (Chloride) - Cl	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации хлорида ( Cl) в сыворотке, плазме или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Хлорид вступает в реакцию с ртутью и образуется хлорид ртути, при этом объединяются высвобождающиеся ионы тиоцианата и железа, и после смешивания хлорида и раствора нераспадающегося тиоцианата ртути в образце образуется темный тиоцианат железа. Чувствительность реакции и линейный диапазон могут быть откорректированы за счет дополнительного количества ионов ртути. Реакция тиоцианата железа очень чувствительна к температуре, поэтому необходимо поддерживать постоянную температуру в целях получения точных результатов. Компоненты: Тиоцианат ртути 1.3 ммоль/л; Сульфат железа 59 ммоль/л; Нитрат ртути 0.26 ммоль/л; Метанол &gt; 4 ммоль/л. Время проведения теста 120 секунд. Объем R1-300 мкл .Объем .Объем образца-3 мкл . Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон для данного реагента составляет 80-120 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . ДЛЯ автоматического биохимического анализатора CS-T180</p>	уп	2	35923	71846
51	CS Антибактериальный безфосфорный детергент	<p>Антибактериальный безфосфорный детергент для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Dirui CS-T180. Поверхностно-активное вещество гидроксид натрия может удалять органические вещества, такие как белок, а бактериостаты могут подавлять рост бактерий. Ингредиент - Натрия гидроксид.</p>	уп	1	76295	76295

	(CS –Anti – Bacterial Phosphor Free Detergent)	поверхностно-активное вещество, бактериостаты.Объем 500 мл. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . ДЛЯ автоматического биохимического анализатора CS-T180				
52	Щелочной детергент (CS Alkaline Detergent)	Щелочной детергент для очистки пробоотборного зонда и реакционной кюветы автохимического анализатора серии Dirui CS-T180. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество . Объем 2000 мл. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . ДЛЯ автоматического биохимического анализатора CS-T180	уп	1	76295	76295
53	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1", лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN( UREA), Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. ACP. Фасовка 5 мл x 4. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . ДЛЯ автоматического биохимического анализатора CS-T180	уп	1	16308 2	16308 2
54	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2 ", лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. ACP. Фасовка 5 мл x 4. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . ДЛЯ автоматического биохимического анализатора CS-T180	уп	1	11993 7	11993 7
		<b>ИТОГО</b>				6 461 219

Главный врач

Главный бухгалтер



*Исламов С.М.*  
*Садуова А.М.*

Исламов С.М.

Садуова А.М