**Объявление №11**

**о проведении закупа способом запроса ценовых предложений**

|  |  |
| --- | --- |
| **Общие сведения** | |
| **Заказчик** | ГКП на ПХВ «Алматинская многопрофильная клиническая больница» ГУ «Управление здравоохранения Алматинской области» (сайт [www.amkb.kz](http://www.amkb.kz)., электронный адрес [goszakup\_amkb@mail.ru](mailto:goszakup_amkb@mail.ru)) объявляет об осуществлении Закуп реагентов и расходных материалов для анализатора Cobas e411 производства Roche Diagnostics (закрытый тип) (далее – Товар) способом запроса ценовых предложений в соответствии с 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», утвержденных Постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375 (далее – Правила) |
| **Юр. адрес заказчика** | Алматинская обл., Илийский р-он, пос. Отеген Батыра, ул. Батталханова, 8. |
| **Факт. адрес заказчика** | г. Алматы, ул. А. Демченко, д. 83 Б. |
| **Контакты** | Дополнительную информацию можно получить по телефону: 8 (727) 399 38 39. |
| **Место поставки** | г. Алматы, ул. А. Демченко, д. 83 Б. |
| **Срок поставки** | в течение 3 рабочих дней со дня подачи заявки заказчика |
| **Сумма закупки** | 20768700 (двадцать миллионов семьсот шестьдесят восемь тысяч семьсот) тенге, 00 тиын. |
| **Условия оплаты** | в течение 90 банковских дней, с даты подписания документов о приемке товара. |
| **Способ проведения закупки** | |
| Запрос ценовых предложений | |
| **Наименование объявления** | |
| Закуп реагентов и расходных материалов для анализатора Cobas e411 производства Roche Diagnostics (закрытый тип) | |
| **Срок начала приема заявок** | |
| 31 января 2022 год | |
| **Срок окончания приема заявок** | |
| Ценовые предложения потенциальных поставщиков, запечатанные в конверт, необходимо представить по адресу: г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, отдел государственных закупок. Окончательный срок подачи ценовых предложений – **до 10 часов 00 минут 08 февраля 2022 года.** На лицевой стороне запечатанного конверта с ценовым предложением потенциальный поставщик должен указать: наименование закупа, наименование и реквизиты поставщика, контактный телефон по данному закупу, электронный адрес потенциального поставщика, наименование, адрес местонахождения организатора закупок. | |
| **Дата и время вскрытия конвертов с ценовыми предложениями** | |
| 08 февраля 2022 год 11 часов 00 минут, по адресу г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, отдел государственных закупок | |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование лота** | **Техническая спецификация** | **ед.изм** | **Кол-во** | **Цена выделанная для закупок за единицу** | **Сумма** |
| 1 | Иммунотест для in vitro диагностики для качественного определения антител класса IgG к ВПГ‑1 в сыворотке и плазме крови человека | Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для качественного определения антител класса IgG к ВПГ 1 в сыворотке и плазме крови человека. Данный тест может использоваться в качестве вспомогательного метода при оценке иммунного статуса и для диагностики инфекции, вызываемой ВПГ. Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимическом анализаторе cobas e411. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • «Сэндвич»-принцип. Общая продолжительность проведения анализа 18 минут. Реакционная смесь аспирируется в измерительную ячейку, где микрочастицы оседают на поверхность электрода в результате магнитного взаимодействия. Затем с помощью ProCell II M удаляются несвязавшиеся вещества. Затем приложенное к электроду напряжение вызывает хемилюминесцентную эмиссию, которая измеряется фотоумножителем. ▪ Результаты определяются программным обеспечением автоматически путем сравнения электрохемилюминисцентного сигнала пробы со значением сигнала порогового значения, предварительно измеренного с помощью калибровки. Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 176000 | 176000 |
| 2 | Иммунотест для in vitro диагностики для количественного определения антител класса IgG к цитомегаловирусу (ЦМВ) в сыворотке и плазме крови человека | Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения антител класса IgG к цитомегаловирусу (ЦМВ) в сыворотке и плазме крови человека. Результаты этого теста используют для определения перенесенной ЦМВ-инфекции, в том числе инфекции, которая была перенесена относительно недавно. Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимическом анализаторе cobas e 801/e411. Принцип метода «Сэндвич»-принцип. Общая продолжительность проведения анализа: 18 минут. Хранить при 2 8 °C. Не замораживать. Храните кассету cobas e в вертикальном положении для обеспечения полной доступности микрочастиц во время автоматического перемешивания перед использование. Для исследования могут быть использованы образцы, взятые у живых пациентов, доноров крови или доноров отдельных органов, тканей или клеток, включая образцы, отобранные у доноров до остановки сердца. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 2 | 179000 | 358000 |
| 3 | Набор реагентов для in vitro количественного определения уровней витамина B12 в сыворотке крови и плазме крови человека | Набор реагентов для in vitro количественного определения уровней витамина B12 в сыворотке крови и плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения уровней витамина B12 в сыворотке крови и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e.Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип теста Принцип конкуренции. Общая продолжительность анализа: 27 минут; • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – плазма крови, обработанная Na гепарином, Li гепарином, K2 ЭДТA и K3 ЭДТA. • длительность хранения реагента на борту анализатора 2 недели или 12 недель при хранении поочередно в холодильнике и на борту анализатора (до 84 часов); Диапазон измерений: 50.0 2000 пг/мл или 36.9 1476 пмоль/л (определяется пределом измерения холостой пробы и максимумом основной кривой). Значения ниже предела измерения холостой пробы определяются как < 50.0 пг/мл или < 36.9 пмоль/л. Значения выше диапазона измерений определяются как > 2000 пг/мл или > 1476 пмоль/л. Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 5 | 55000 | 275000 |
| 4 | Набор реагентов для количественного определения общего 25-гидроксивитамина D в сыворотке и плазме крови человека | Набор реагентов для количественного определения общего 25-гидроксивитамина D в сыворотке и плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e.Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения общего 25-гидроксивитамина D в сыворотке и плазме крови человека. Данный тест также можно использовать для оценки достаточности витамина D в организме. Электрохемилюминесцентный анализ связывания предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип теста Принцип конкуренции. Общая продолжительность анализа: 27 минут.  • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – плазма, обработанная Li гепарином, K2 и K3 ЭДТА, а также пробирки с Li гепариновой плазмой и разделяющим гелем. • длительность хранения реагента на борту анализатора 2 недели или 12 недель при хранении поочередно в холодильнике и на борту анализатора (до 84 часов); Диапазон измерений 0.500 2000 мкг/л (нг/мл) (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению мастер-калибровки). Значения ниже предела обнаружения отображаются как 2000 мкг/л (нг/мл) (или до 100000 мкг/л (нг/мл) для образцов с 50 кратным разведением). Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 56 дней (8 недель), на борту анализатора cobas e 411 - 21 день (3 недели). Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 5 | 340000 | 1700000 |
| 5 | Набор реагентов для количественного определения гормона роста человека (hGH) в сыворотке и плазме крови человека | Набор реагентов для количественного определения гормона роста человека (hGH; форм с молекулярной массой от 20 до 22 кДа) в сыворотке и плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения гормона роста человека (hGH; форм с молекулярной массой от 20 до 22 кДа) в сыворотке и плазме крови человека. Диапазон измерений: 0.030 50.0 нг/мл (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения ниже 0.030 нг/мл определяются как 50.0 нг/мл. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип теста основан на принципе "сэндвича". Общая продолжительность анализа: 18 минут • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – плазма с Li гепарином, K2 и K3 ЭДТА • длительность хранения реагента на борту анализатора 2 недели или 12 недель при хранении поочередно в холодильнике и на борту анализатора (до 84 часов); Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком.  Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 2 | 115000 | 230000 |
| 6 | Набор реагентов предназначен для качественного определения антител класса IgM к вирусу гепатита А в сыворотке и плазме крови человека | Набор реагентов предназначен для качественного определения антител класса IgM к вирусу гепатита А в сыворотке и плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Тест используется в качестве вспомогательного метода для выявления острой или недавно перенесенной инфекции, вызываемой вирусом гепатита А. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором.  • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • тест основан на μ-захвате. Общая продолжительность анализа: 18 минут.; • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – Li-, Na гепаринизированная, К3 ЭДТА плазма и плазма с цитратом натрия; • длительность хранения реагента на борту анализатора при 20 25°C - 7 дней или 4 недели при попеременном хранении в холодильной камере и на борту анализатора, общее время на борту не более 40 часов;Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 8 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 2 | 184000 | 368000 |
| 7 | Набор реагентов для качественного определения антител к ядерному антигену вирусу гепатита B IgM иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека | Набор реагентов для качественного определения антител к ядерному антигену вирусу гепатита B IgM иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для качественного определения антител к ядерному антигену вирусу гепатита B IgM. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Пределы и диапазоны измерений: Предел обнаружения: ≤ 3.0 ПЭИ Е/мл Нижний предел обнаружения соответствует минимальной измеряемой концентрации аналита, отличной от нуля. Он рассчитывается как концентрация, превышающая на два стандартных отклонения результат измерения отрицательного калибратора (отрицательный калибратор + 2 SD, повторяемость n = 21). Ожидаемые значения Пороговое значения (индекс порогового значения 1.0) для теста Elecsys Anti HBc IgM составил приблизительно 100 ПЭИ Е/мл. При наличии острой инфекции вируса гепатита В уровень анти HBc IgM обычно намного превышает этот предел. После выздоровления от гепатита В уровни содержания анти HBc IgM становятся ниже этого показателя. При хроническом гепатите показатели приближены к дискриминационному уровню. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип теста основан на принципе µ Capture. Общая продолжительность анализа: 18 минут • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – Li гепарин, Na гепарин, К2 ЭДТА, K3 ЭДТА, ACD (лимонная кислота, тринатрий цитрат, декстроза), CPD (цитрат-фосфат-декстроза), CP2D (цитрат-фосфат-2-декстроза), CPDA (цитрат фосфат декстроза аденин) и плазма с Na цитратом. Не использовать плазму, обработанную фторидом натрия и оксалатом калия. • длительность хранения реагента на борту анализатора 2 недели или 12 недель при хранении поочередно в холодильнике и на борту анализатора (8 недель); Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком.  Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 2 | 168000 | 336000 |
| 8 | Набор реагентов для подтверждения присутствия поверхностного антигена вируса гепатита B в образцах сыворотки и плазмы крови человека | Набор реагентов для подтверждения присутствия поверхностного антигена вируса гепатита B в образцах сыворотки и плазмы крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для подтверждения присутствия поверхностного антигена вируса гепатита B в образцах сыворотки и плазмы крови человека, повторно реактивных по результатам теста Elecsys HBsAg II. Реагенты — рабочие растворы HBsAg Confirmatory Test 1 Подтверждающий реагент (черная крышка), 2 флакона по 1.0 мл каждый: Анти HBs (человека) > 200000 МЕ/л в сыворотке крови человека; консервант. HBsAg Confirmatory Test 2 Контрольный реагент (белая крышка), 2 флакона по 1.0 мл в каждом: Сыворотка крови человека, анти HBs  Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • Принцип метода основан на предварительной обработке образцов подтверждающим реагентом и контрольным реагентом, после чего проводят анализ с использованием теста Elecsys HBsAg II. Для оценки эффективности параллельно запускают положительный уровень контрольного материала — PreciControl HBsAg II 2.  Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C до окончания указанного срока годности в открытом виде при 2 8 °C 8 недель  Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 3 | 79000 | 237000 |
| 9 | Набор реагентов для количественного определения антител класса IgG к вирусу краснухи в сыворотке и плазме крови человека | Набор реагентов для количественного определения антител класса IgG к вирусу краснухи в сыворотке и плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип теста – принцип "сэндвича". Общая продолжительность анализа: 18 минут.; • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – Li-, Na гепаринизированная, К3 ЭДТА плазма и плазма с цитратом натрия; • длительность хранения реагента на борту анализатора при 20 25°C - 7 дней или 4 недели при попеременном хранении в холодильной камере и на борту анализатора, общее время на борту не более 40 часов; Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 8 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 3 | 147000 | 441000 |
| 10 | Набор реагентов для качественного определения общих антител к бледной спирохете (Treponema pallidum) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека | Набор реагентов для качественного определения общих антител к бледной спирохете (Treponema pallidum) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Иммунотест для in vitro диагностики, предназначен для качественного определения общих антител к бледной спирохете (Treponema pallidum) в человеческой сыворотке и плазме. Тест предназначен в качестве скриннингого теста при диагностике сифилитической инфекции. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты - рабочие растворы На упаковке с основными реагентами (M, R1, R2) наклеена этикетка Syphilis. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозорачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: микрочастицы, покрытые стрептавидином 0.72 мг/мл; консервант. R1 TP специфичные рекомбинантные антигены (E. coli)~bбиотин (серая крышка), 1 флакон, 9 мл: биотинилированные TPспецифичные рекомбинантные антигены (E. coli), 0.7 мг/л; MESb) буфер 50 ммоль/л, рН 6.5; консервант. R2 TP специфичные рекомбинантные антигены E. coli)~Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 9 мл: TP специфичные рекомбинантные антигены, меченые рутениевым комплексом, 0.7 мг/л; MES буфер 50 ммоль/л, pH 6.5; консервант. b) MES = 2-морфолино-этансульфокислота Syphilis Cal1 Отрицательный калибратор (белая крышка), 2 флакона (лиофилизированный) для 1.0 мл каждый: Сыворотка крови человека, нереактивная для анти TP антител; консервант. Syphilis Cal2 Положительный калибратор (черная крышка), 2 флакона (лиофилизированный) для 1.0 мл каждый: Сыворотка крови человека, реактивная для анти TP антител; консервант. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 200 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип теста основан на принципе «сэндвича». Общая продолжительность анализа: 18 минут • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – Li гепарин, Na гепарин, K2 ЭДТА, K3 ЭДТА, ACD (лимонная кислота, тринатрий цитрат, декстроза), CPD (цитрат-фосфат-декстроза), CP2D (цитрат-фосфат-2-декстроза), CPDA (цитрат фосфат декстроза аденин) и плазма с Na цитратом, а также K2 ЭДТА плазма в пробирках с разделительным гелем. • длительность хранения реагента на борту анализатора 2 недели или 12 недель при хранении поочередно в холодильнике и на борту анализатора (8 недель); Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 311000 | 311000 |
| 11 | Набор реагентов предназначен для качественного определения IgG антител к Toxoplasma gondii в сыворотке и плазме крови человека | Набор реагентов предназначен для качественного определения IgG антител к Toxoplasma gondii в сыворотке и плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип теста основан на μ захвате. Общая продолжительность анализа: 18 минут.; • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – сыворотка с гепарином, сыворотка с ЭДТА, плазма с цитратом натрия; • длительность хранения реагента на борту анализатора 2 недели или 12 недель при хранении поочередно в холодильнике и на борту анализатора (до 84 часов); Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 5 | 155000 | 775000 |
| 12 | Авидность антител lgG к токсоплазме | Набор реагентов для качественного определения авидности антител типа IgG к Toxoplasma gondii иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для качественного определения авидности антител типа IgG к Toxoplasma gondii в сыворотке и плазме человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты - рабочие растворы На упаковке с основными реагентами (M, R1, R2) наклеена этикетка TOXO AV. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Токсоплазма-Ag~биотин (серая крышка), 1 флакон, 9 мл: Биотинилированный T. gondii специфичный антиген (рекомбинантный, E. coli), > 400 мкг/л, ТРИС-буфер 50 ммоль/л, pH 7.5; консервант. R2 Токсоплазма-Ag~Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 9 мл: T. gondii специфичный антиген (рекомбинантный, E. coli), помеченый рутениевым комплексом > 400 мкг/л, ТРИС-буфер 50 ммоль/л, pH 7.5; консервант. TOXO-AV Cal1 Отрицательный калибратор 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.0 мл: Сыворотка крови человека, нереактивная по Токсоплазма IgG-антителам; буфер; консервант. TOXO-AV Cal2 Положительный калибратор 2 (черная крышка), 2 флакона по 1.0 мл: Сыворотка крови человека, реактивная для IgGантител к токсоплазме, примерно 100 МЕ/мл; буфер; консервант. DilToxoAv Avidity Diluent (белая крышка) для ручного разбавления, 1 флакон, 12 мл: T. gondii специфичный антиген (рекомбинантный, E. coli) в белковом матриксе, буфер, pH 7.4; консервант. Диапазон измерений Референсное измерение: 0.13 650 МЕ/мл (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения до нижнего предела обнаружения определяются как 650 МЕ/мл. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • Принцип действия теста основан на двух параллельных измерениях при помощи анализа Elecsys Toxo IgG Avidity. Общая длительность исследования на анализаторе равна 18 минутам как для референсного препарата, так и для образцов, обработанных DilToxoAv. • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – Li гепарин, К2 ЭДТА, K3 ЭДТА плазма и плазма с Na цитратом. Стабильность основных реагентов и DilToxoAv невскрытого реагента при 2-8 °C до истечения указанного срока годности M, R1, R2, DilToxoAv во вскрытом виде при 2 8 °C 12 недель M, R1, R2 на борту анализатора DilToxoAv на лабораторном столе 2 недели или 12 недель при попеременном хранении в холодильной камере и на борту анализатора/столе (до 84 часов) Стабильность калибраторов в невскрытом виде при 2 8 °C до истечения указанного срока годности в открытом виде при 2 8 °C 8 недель на борту cobas e 411 при 20 25 °C до 5 часов на борту анализаторов MODULAR ANALYTICS E170, cobas e 601 и cobas e 602 при 20 25 °C использовать только один раз. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 199000 | 199000 |
| 13 | Набор реагентов для количественного определения человеческого инсулина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека | Набор реагентов для количественного определения человеческого инсулина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения человеческого инсулина в сыворотке и плазме крови человека. Определение инсулина используется для диагностики и контроля терапии различных нарушений углеводного обмена, включая сахарный диабет и гипогликемию. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Диапазон измерений: 0.2 1000 мкЕ/мл или 1.39 6945 пмоль/л (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению мастер-калибровки). Значения ниже нижнего предела обнаружения отображаются как < 0.2 мкЕ/мл (< 1.39 пмоль/л). Значения выше диапазона измерений отображаются как > 1000 мкЕ/мл (> 6945 пмоль/л). Реагенты — рабочие растворы На упаковке с основными реагентами наклеена этикетка INSULIN. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-инсулин-Ат~биотин (серая крышка), 1 флакон, 10 мл: Биотинилированное моноклональное антитело к инсулину (мышиное), 1 мг/л; MESb) буфер 50 ммоль/л, pH 6.0; консервант. R2 Анти-инсулин-Ат~Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 10 мл: Моноклональное антитело к инсулину (мышиное), меченное рутениевым комплексом, 1.75 мг/л; MES буфер 50 ммоль/л, pH 6.0; консервант  Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип действия теста основан на «Сэндвич»-принципе. Общая продолжительность проведения анализа: 18 минут. • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – Li гепарин, K2 ЭДТА и K3 ЭДТА плазма Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C до окончания указанного срока годности в открытом виде при 2 8 °C - 12 недель, на борту анализаторов - 4 недели. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 117000 | 117000 |
| 14 | Набор реагентов для количественного определения концентрации общего (свободного + связанного) простато специфичного антигена (обПСА) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека | Набор реагентов для количественного определения концентрации общего (свободного + связанного) простато специфичного антигена (обПСА) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Тест in vitro для количественного определения концентрации общего (свободного + связанного) простато специфичного антигена (обПСА) в сыворотке или плазме крови человека. Тест используется для определения общего ПСА параллельно с пальцевым ректальным обследованием (ПРО) как один из способов обнаружения рака предстательной железы у мужчин в возрасте от 50 лет или старше. Для диагностики рака предстательной железы необходимо проведение биопсии простаты. Тест также показан для серийного измерения обПСА с целью мониторинга пациентов со злокачественными новообразованиями. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Диапазон измерений: 0.002 100 нг/мл (анализатор cobas e 411) или 0.003 100 нг/мл (анализаторы MODULAR ANALYTICS E170, cobas e 601 и cobas e 602) (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения ниже предела обнаружения определяются как 100 нг/мл (или до 5000 нг/мл для образцов с 50 кратным разведением). Реагенты - рабочие растворы На упаковке с основными реагентами наклеена этикетка TPSA. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-ПСА-Ab~биотин (серая крышка), 1 флакон, 10 мл: Биотинилированные моноклональные анти-ПСА-антитела (мыши) 1.5 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, рН 6.0; консервант. R2 Анти-ПСА-Ab~Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 10 мл: Моноклональные анти-ПСА-антитела (мыши), меченые рутениевым комплексом 1.0 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 6.0; консервант. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 200 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип действия теста основан на «Сэндвич»-принципе. Общая продолжительность проведения анализа: 18 минут.  • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – Li гепарин, K2 ЭДТА и K3 ЭДТА плазма. Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C до истечения указанного срока годности после вскрытия при 2 8 °C 12 недель на борту MODULAR ANALYTICS E170, cobas e 411 и cobas e 601 8 недель. Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 10 | 298000 | 2980000 |
| 15 | Набор реагентов для количественного определения реактивных детерминант OC 125 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека | Набор реагентов для количественного определения реактивных детерминант OC 125 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения реактивных детерминант OC 125 в сыворотке и плазме крови человека. Эти детерминанты ассоциированы с высокомолекулярным гликопротеином в сыворотке и плазме крови у женщин с первичным эпителиальным инвазивным раком яичника (кроме тех, у которых диагностирован рак с низким потенциалом злокачественности). Данный тест предназначен для использования в качестве вспомогательного метода при выявлении остаточного или рецидивирующего рака яичника у пациенток, которые получали терапию первой линии и для которых рассматривается необходимость в хирургическом контроле успешности лечения. Данный тест также применяется для серийного измерения CA 125, результаты которого используются при выборе тактики ведения пациентов с онкологическими заболеваниями. Данный тест также предназначен для использования в комбинации с тестом Elecsys HE4 в рамках расчета индекса ROMA (Risk Of Ovarian Malignancy Algorithm) для оценки риска развития рака яичников у женщин в пременопаузе и постменопаузе с новообразованиями в малом тазу. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Диапазон измерений: 0.6 5000 Е/мл (определяется по значению предела измерения холостой пробы и максимальному значению мастер-калибровки). Значения ниже предела измерения холостой пробы отображаются как 5000 Е/мл (или до 25000 Е/мл для образцов с 5 кратным разведением). Реагенты — рабочие растворы Кассета с реагентами промаркирована как CA125 II. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-CA 125-Ат~биотин (серая крышка), 1 флакон, 9 мл: Биотинилированное моноклональное анти CA 125 антитело (M 11; мышиное) 1 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 7.4; консервант. R2 Анти-CA 125-Ат~Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 9 мл: Моноклональное антитело к CA 125 (OC 125; мышиное), меченное рутениевым комплексом, 1 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 7.4; консервант. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип действия теста основан на «Сэндвич»-принципе. Общая продолжительность проведения анализа: 18 минут. • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – могут использоваться пробирки для Li гепаринизированной, K2 ЭДТА и K3 ЭДТА плазмы, а также пробирки для плазмы крови с разделительным гелем. Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C до окончания указанного срока годности в открытом виде при 2 8 °C 12 недель на борту анализаторов 6 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 10 | 155000 | 1550000 |
| 16 | Набор реагентов для in vitro диагностики для количественного определения антител (включая класс IgG) к рецепторсвязывающему домену (RBD) шиповидного (S) белка коронавируса, вызывающего тяжелый острый респираторный синдром (SARS CoV 2) иммунохемилюминесцентным методом | Набор реагентов для in vitro диагностики для количественного определения антител (включая класс IgG) к рецепторсвязывающему домену (RBD) шиповидного (S) белка коронавируса, вызывающего тяжелый острый респираторный синдром (SARS CoV 2) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения антител (включая класс IgG) к рецепторсвязывающему домену (RBD) шиповидного (S) белка коронавируса, вызывающего тяжелый острый респираторный синдром (SARS CoV 2), в сыворотке и плазме крови человека. Тест предназначен для оценки адаптивного гуморального иммунного ответа на S белок SARS CoV 2. Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. Диапазон измерений: 0.40 250 Е/мл (определяется по значению предела количественного определения и максимальному значению мастер-калибровки). Значения ниже предела количественного определения отображаются как 250 Е/мл (или до 2500 Е/мл для образцов с 10 кратным разведением). Реагенты — рабочие растворы: Кассета с реагентами промаркирована как ACOV2S. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 12 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 SARS CoV 2 S Аг~биотин (серая крышка), 1 флакон, 16 мл: Биотинилированный рецептор-связывающий домен (RBD) Sбелка SARS CoV 2 в качестве рекомбинантного антигена  Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 200 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип действия теста основан на принципе "сэндвича" с двумя антигенами. Общая продолжительность проведения анализа: 18 минут. • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – Li гепаринизированная, ЭДТА плазма и плазма с цитратом натрия. Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C до окончания указанного срока годности после вскрытия при 2 8 °C 28 дней (4 недели) на борту анализаторов 14 дней  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 2 | 890000 | 1780000 |
| 17 | Набор реагентов предназначен для проведения качественного электрохемилюминисцентного анализа по определению антител класса IgG к рецептор связывающему белку S в сыворотке, плазме крови обследуемого человека | Набор реагентов предназначен для проведения качественного электрохемилюминисцентного анализа по определению антител класса IgG к рецептор связывающему белку S в сыворотке, плазме крови обследуемого человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Все реагенты иммунологической реакции (кроме положительного контроля) упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором.  • количество исследований в 1 кассете не менее 200 исследований; • калибратор включен в реакционную кассету; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas E411 или E601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 20 и не более 25 мкл; • принцип теста - одностадийный сэндвич-анализ с двойным антигеном; • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – сыворотка с гепарином, сыворотка с ЭДТА, плазма с цитратом натрия; • длительность хранения реагента на борту анализатора не менее 14 дней; Срок годности диагностических реагентов не менее 12 месяцев. Срок годности компонентов набора после вскрытия – в соответствии с датой срока годности, указанной на упаковке. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 2 | 330000 | 660000 |
| 18 | Набор контрольных материалов для качества иммунотестов | Набор контрольных материалов используется для контроля качества иммунотестов Elecsys на иммунохимических анализаторах для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Контрольные материалы представляет собой лиофилизированную контрольную сыворотку крови на основе сыворотки крови человека в двух диапазонах концентраций. Контрольные материалы используются для контроля точности и прецизионности иммунотестов Elecsys. Состав набора: ▪ PreciControl Universal, 2 карточки со штрихкодом, лист со штрихкодом контрольного материала, 2 x 2 пустых флаконов с закрывающимися крышками и этикетками, 2 x 10 этикеток для флаконов. Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка. • карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; • набор контрольных сывороток адаптирован для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • обновленные целевые значения и диапазоны доступны в виде электронного штрихкода; • хранить при 2 8 °C; • стабильность восстановленной контрольной сыворотки при -20 °C (± 5 °C) - 3 месяца (допускается однократное замораживание); • на борту анализаторов при 20 25 °C – до 5 часов Срок годности реагентов при 2 8 °C – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 8 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 2 | 35400 | 70800 |
| 19 | Набор контрольных материалов используется для контроля качества иммунотестов для качественного определения антител класса IgG к ВПГ‑1 в сыворотке и плазме крови человека | Набор контрольных материалов используется для контроля качества иммунотестов Elecsys HSV 1 IgG и Elecsys HSV IgG на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e411 Контрольный материал PreciControl HSV представляет собой лиофилизированную контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека. Контрольные материалы используются для мониторинга точности иммунотестов Elecsys HSV 1 IgG и Elecsys HSV 2 IgG.Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 2 | 199000 | 398000 |
| 20 | Контрольный материал для контроля качества иммунотеста Антител класса IgG к цитомегаловирусу | Контрольный материал предназначен для контроля качества иммунотеста Elecsys CMV IgG на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e411. Контрольный материал представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека. Контрольные материалы используются для мониторинга точности иммунотеста Elecsys CMV IgG.Набор должен новым, ранее не использованным. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 2 | 311000 | 622000 |
| 21 | Набор контрольных материалов для контроля качества соответствующих иммунотестов иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке крови человека | Набор контрольных материалов для контроля качества соответствующих иммунотестов иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Набор контрольных материалов используется для контроля качества соответствующих иммунотестов Elecsys на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Контроль представляет собой лиофилизированную контрольную сыворотку крови на основе сыворотки крови человека в двух диапазонах концентраций. Контрольные материалы используются для контроля точности и прецизионности иммунотестов Elecsys. Реагенты — рабочие растворы ▪ PC V1: 2 флакона, каждый для 3.0 мл контрольной сыворотки ▪ PC V2: 2 флакона, каждый для 3.0 мл контрольной сыворотки Вещество в сыворотке крови человека; консервант PC V1 PC V2 Единица измерения Витамин В12 (клеточная культура) около 500 около 369 около 1000 около 738 пг/мл (нг/л) пмоль/л Ферритин (из печени человека) около 150 около 1000 нг/мл (мкг/л) Фолат (синтетический) около 3.9 около 8.8 около 12 около 27.2 нг/мл (мкг/л) нмоль/л β CTx (синтетический) около 320 около 0.320 около 750 около 0.750 пг/мл нг/мл Остеокальцин (синтетический) около 20 около 100 нг/мл (мкг/л) Паратиреоидный гормон (синтетический) около 60 около 6.4 около 200 около 21.2 пг/мл пмоль/л Паратиреоидный гормон (1 84; синтетический) около 45 около 4.8 около 140 около 14.8 пг/мл пмоль/л P1NP (человека) около 30 около 200 нг/мл (мкг/л) 25 гидроксивитамин D (синтетический) около 20 около 50 около 40 около 100 нг/мл нмоль/л Кальцитонин (синтетический) около 10 около 2.9 около 100 около 29.3 пг/мл пмоль/л. Состав набора: PreciControl Varia, 2 карточки со штрихкодом, лист со штрихкодом контрольного материала, 2 x 2 пустых флакона с закрывающимися крышками и этикетками, 2 x 10 этикеток для флаконов Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка. • карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; • набор контрольных сывороток адаптирован для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • обновленные целевые значения и диапазоны доступны в виде электронного штрихкода; Стабильность компонентов в растворенной контрольной сыворотке: при -20 °C (± 5 °C) 31 день (допускается только однократное замораживание) или при 2 8 °C 72 часа на борту анализаторов при 20 25 °C до 5 часов. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 62000 | 62000 |
| 22 | Набор контрольных сывороток Anti‑SARS‑CoV‑2 | Набор контрольных сывороток Anti SARS CoV 2 для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека как в отрицательном, так и в положительном диапазоне концентраций. Контрольные сыворотки используются для мониторинга точности иммунотестов Anti SARS CoV 2.  Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка. • карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; • 4 х 1.0 флаконов с закрывающимися крышками включены в упаковку; • набор контрольных сывороток адаптирован для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • обновленные целевые значения и диапазоны доступны в виде электронного штрихкода; • хранить при 2 8 °C; • стабильность восстановленной контрольной сыворотки при -20 °C (± 5 °C) - 8 недель (допускается однократное замораживание); • на борту анализаторов при 20 25 °C – до 10 часов Срок годности реагентов при 2 8 °C – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 14 дней. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 48000 | 48000 |
| 23 | Набор контрольных материалов для in vitro диагностики для количественного определения антител (включая класс IgG) к рецепторсвязывающему домену (RBD) шиповидного (S) белка коронавируса, вызывающего тяжелый острый респираторный синдром (SARS CoV 2) иммунохемилюминесцентным методом | Набор контрольных материалов для in vitro диагностики для количественного определения антител (включая класс IgG) к рецепторсвязывающему домену (RBD) шиповидного (S) белка коронавируса, вызывающего тяжелый острый респираторный синдром (SARS CoV 2) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Набор контрольных материалов предназначен для контроля качества иммунотеста Elecsys Anti SARS CoV 2 S на иммунохимических анализаторах cobas e. Контрольные материалы PreciControl Anti SARS CoV 2 S представляют собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека. Контрольные материалы используются для мониторинга точности иммунотеста Elecsys Anti SARS CoV 2 S. Реагенты — рабочие растворы ▪ PC ACOV2S1: 2 флакона, в каждом 1.0 мл контрольного материала на основе сыворотки крови человека, нереактивной по антителам к SARS CoV 2; ТРИСa) буфер; консервант. ▪ PC ACOV2S2: 2 флакона, в каждом 1.0 мл контрольного материала на основе сыворотки крови человека, реактивной по антителам к SARS CoV 2; ТРИС-буфер; консервант Состав набора: PreciControl Anti SARS CoV 2 S Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка. • карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; • набор контрольных сывороток адаптирован для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • обновленные целевые значения и диапазоны доступны в виде электронного штрихкода; Стабильность контрольной сыворотки: в невскрытом виде при 2 8 °C до окончания указанного срока годности после вскрытия при 2 8 °C 7 дней после вскрытия при 20 °C (± 5 °C) 21 день (допускается только однократное замораживание) на борту анализаторов при 20 25 °C до 4 часов. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 2 | 46000 | 92000 |
| 24 | Набор контрольных сывороток на основе сыворотки крови человека в диапазонах отрицательных и положительных концентраций | Набор контрольных сывороток на основе сыворотки крови человека в диапазонах отрицательных и положительных концентраций для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Для мониторинга характеристик иммунотеста гепатита А. Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка.  • карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; • 2 х 8 пустых флакона с закрывающимися крышками включены в упаковку; • набор контрольных сывороток адаптирован для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • обновленные целевые значения и диапазоны доступны в виде электронного штрихкода; • хранить при 2 8 °C; • стабильность восстановленной контрольной сыворотки при -20 °C (± 5 °C) - 3 месяца (допускается однократное замораживание); • на борту анализаторов при 20 25 °C – до 7 часов Срок годности реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 8 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 82000 | 82000 |
| 25 | Набор контрольных материалов для качественного определения антител к ядерному антигену вирусу гепатита B IgM иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека | Набор контрольных материалов для качественного определения антител к ядерному антигену вирусу гепатита B IgM иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Набор контрольных материалов используется для контроля качества иммунотеста Elecsys Anti HBc IgM на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Контроль представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека в диапазонах отрицательных и положительных концентраций. Контрольные материалы использую. Состав набора: PC A HBCIGM1: 8 флаконов, по 1.0 мл контрольной сыворотки в каждом Сыворотка крови человека, отрицательная по антителам класса IgM к HBc; консервант. Целевой диапазон для индекса порогового значения: 0 0.3 для анализатора cobas e 411 0 0.2 для анализаторов cobas e 601, cobas e 602 и cobas e 801 ▪ PC A HBCIGM2: 8 флаконов, по 1.0 мл контрольной сыворотки в каждом Антитела класса IgM к HBc (человеческие) > 130 Е/мл (единицы Института имени Пауля Эрлиха) в сыворотке крови человека; консервант. Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка. • карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; • набор контрольных сывороток адаптирован для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • обновленные целевые значения и диапазоны доступны в виде электронного штрихкода; • хранить при 2 8 °C; • стабильность восстановленной контрольной сыворотки при -20 °C (± 5 °C) - 3 месяца (допускается однократное замораживание); • на борту анализаторов при 20 25 °C – до 5 часов Срок годности реагентов при 2 8 °C – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 8 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 69000 | 69000 |
| 26 | Набор контрольных сывороток для определения краснухи | Набор контрольных сывороток Антитела класса к вирусу краснухи для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека как в отрицательном, так и в положительном диапазоне концентраций. Контрольные сыворотки используются для мониторинга точности иммунотестов Антитела класса IgG к вирусу краснухи Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка. • карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; • 16 х 1,0 флаконов с закрывающимися крышками включены в упаковку; • набор контрольных сывороток адаптирован для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • обновленные целевые значения и диапазоны доступны в виде электронного штрихкода; • хранить при 2 8 °C; • стабильность восстановленной контрольной сыворотки при -20 °C (± 5 °C) - 3 месяца (допускается однократное замораживание); • на борту анализаторов при 20 25 °C – до 5 часов Срок годности реагентов при 2 8 °C – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 8 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 93000 | 93000 |
| 27 | Набор контрольных сывороток Toxo IgG | Набор контрольных сывороток Toxo IgG для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека как в отрицательном, так и в положительном диапазоне концентраций. Контрольные сыворотки используются для мониторинга точности иммунотестов Toxo IgG.  Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка.  • карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; • 16 х 1,0 флаконов с закрывающимися крышками включены в упаковку; • набор контрольных сывороток адаптирован для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • обновленные целевые значения и диапазоны доступны в виде электронного штрихкода; • хранить при 2 8 °C; • стабильность восстановленной контрольной сыворотки при -20 °C (± 5 °C) - 3 месяца (допускается однократное замораживание); • на борту анализаторов при 20 25 °C – до 5 часов Срок годности реагентов при 2 8 °C – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 8 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 93000 | 93000 |
| 28 | Набор контрольных материалов для качественного определения авидности антител типа IgG к Toxoplasma gondii иммунохемилюминесцентным методом | Набор контрольных материалов для качественного определения авидности антител типа IgG к Toxoplasma gondii иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Контроль предназначен для контроля качества иммуноанализа Elecsys Toxo IgG Avidity на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Набор представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека. Контроли применяются для проверки функциональности и правильного разведения разбавителя Diluent Toxo Avidity (DilToxoAv). Состав набора: ▪ PC TOXO Av1: 3 флакона, каждый содержит 2.0 мл контрольной сыворотки, Сыворотка крови человека, положительная для Toxo IgG антител, низкая авидность (авидность < 70 %); консервант. PC TOXO Av2: 3 флакона, каждый содержит 2.0 мл контрольной сыворотки. Сыворотка крови человека, положительная для Toxo IgG антител, высокая авидность (авидность ≥ 80 %); консервант. Состав набора: PreciControl Toxo IgG Avidity, 2 х 3 пустых флакона с закрывающимися крышками и этикетками, этикетки для флаконов 2 x 10 .Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка. • карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; • набор контрольных сывороток адаптирован для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • обновленные целевые значения и диапазоны доступны в виде электронного штрихкода; Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C до истечения указанного срока годности после вскрытия при 2 8 °C 8 недель на лабораторном столе при 20 25 °C 5 недель при попеременном хранении в холодильной камере и на лабораторном столе (до 5 часов) Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 415600 | 415600 |
| 29 | Набор контрольных материалов для качественного определения общих антител к бледной спирохете (Treponema pallidum) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека | Набор контрольных материалов для качественного определения общих антител к бледной спирохете (Treponema pallidum) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Набор (набор контрольных сывороток) предназначен для контроля качества теста Elecsys Syphilis иммунохимическим методом на анализаторах Elecsys и cobas e. Контрольный материалпредставляет собой лиофилизированную контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека. Контрольные материалы используются для мониторинга точности иммунотеста Elecsys Syphilis. Состав набора: PC SYPH1: 2 флакона, каждый для приготовления 2.0 мл контрольной сыворотки Сыворотка крови человека, отрицательная по антителам к Treponema pallidum; консервант. Целевое значение для индекса порогового значения: около 0.15 ▪ PC SYPH2: 2 флакона, каждый для приготовления 2.0 мл контрольной сыворотки Сыворотка крови человека, положительная по антителам к Treponema pallidum; консервант. Целевое значение для индекса порогового значения: около 5.00 Состав набора ▪ PreciControl Syphilis, 2 x 2 пустых флаконов с этикетками и закрывающимися крышками, 2 x 6 этикеток для флаконов Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка. • карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; • набор контрольных сывороток адаптирован для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • обновленные целевые значения и диапазоны доступны в виде электронного штрихкода; • хранить при 2 8 °C; Лиофилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. Стабильность растворенной контрольной сыворотки: при -20 °C (± 5 °C) 6 месяцев (допустимы 3 цикла замораживания/размораживания) или при 2 8 °C 28 дней на борту анализаторов при 20 25 °C до 5 часов. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 104000 | 104000 |
| 30 | Калибровочный набор hGH | Калибровочный набор hGH CalSet предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys hGH для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Набор калибраторов hGH CalSet представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленным рекомбинантным гормоном роста человека (hGH) в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты — рабочие растворы ▪ hGH Cal1: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 1 каждый ▪ hGH Cal2: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 2 каждый hGH (рекомбинантный пептид) в двух диапазонах концентраций (около 0 нг/мл или 0 пг/мл и около 10 нг/мл или 10000 пг/мл) в матрице сыворотки крови человека; консервант Состав набора: hGH CalSet, карточка со штрихкодом, лист со штрихкодом калибратора, 4 пустых флакона с закрывающимися крышками и этикетками, 2 x 4 этикеток для флаконов Длительность хранения реагента: лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности, Стабильность восстановленных калибраторов: либо при -20 °C (± 5 °C) 3 месяца (допускается однократная заморозка) или при 2 8 °C 2 недели на борту анализатора cobas e 411 при 20 25 °C до 5 часов Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 37000 | 37000 |
| 31 | Набор калибраторов для количественного определения человеческого инсулина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека | Набор калибраторов для количественного определения человеческого инсулина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Набор калибраторов Insulin CalSet предназначен для калибровки количественного теста Elecsys Insulin на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Набор калибраторов Insulin CalSet представляет собой лиофилизированную бычью сыворотку крови с добавленным инсулином в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты — рабочие растворы ▪ INSULIN Cal1: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 1 каждый ▪ INSULIN Cal2: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 2 каждый Инсулин (человеческий, рекомбинантный, синтезируемый дрожжами) в двух диапазонах концентраций (около 5 мкЕ/мл или 35 пмоль/л и около 300 мкЕ/мл или 2080 пмоль/л) в матрице бычьей сыворотки крови. Лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность растворенных калибраторов: при 20 °C (± 5 °C) - 3 месяца (допускается только однократное замораживание) на борту анализаторов при 20 25 °C- использовать только один раз. Товар предварительно согласовать с Заказчиком.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 37000 | 37000 |
| 32 | Набор калибраторов для количественного определения концентрации общего (свободного + связанного) простато специфичного антигена (обПСА) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека | Набор калибраторов для количественного определения концентрации общего (свободного + связанного) простато специфичного антигена (обПСА) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Набор калибраторов total PSA CalSet II предназначен для калибровки количественного теста Elecsys total PSA на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. total PSA CalSet II представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленным человеческим PSA в двух концентрациях. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты — рабочие растворы ▪ PSA Cal1: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 1 каждый ▪ PSA Cal2: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 2 каждый PSA (человеческий) в двух концентрациях (около 0 нг/мл и около 60 нг/мл) в матрице сыворотки крови человека. Лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность растворенных калибраторов: при -20 °C (± 5 °C) 12 недель (допускается только однократное замораживание) или при 2 8 °C 6 недель анализатор cobas e 411 при 20- 25 °C до 5 часов. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 33000 | 33000 |
| 33 | Набор калибраторов для количественного определения реактивных детерминант OC 125 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека | Набор калибраторов для количественного определения реактивных детерминант OC 125 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000.Калибровочный набор CA 125 II CalSet II предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys CA 125 II на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. CA 125 II CalSet II представляет собой лиофилизированную матрицу лошадиной сыворотки крови (CA125 II Cal1) и матрицу сыворотки крови человека с добавлением человеческого белка CA 125 (CA125 II Cal2). Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты — рабочие растворы ▪ CA125 II Cal1: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 1 каждый ▪ CA125 II Cal2: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 2 каждый Концентрация человеческого белка CA 125 в матрице лошадиной сыворотки крови (CA125 II Cal1) составляет 0 Е/мл; CA125 II Cal2 содержит приблизительно 500 Е/мл человеческого белка CA 125 в матрице сыворотки крови человека; консервант. Лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность растворенных калибраторов: при -20 °C (± 5 °C) 20 недель (допускается только однократное замораживание) или при 2 8 °C 12 недель на борту анализатора cobas e 411 при 20 25 °C до 5 часов на борту анализаторов MODULAR ANALYTICS E170, cobas e 601, cobas e 602 и cobas e 801 при 20 25 °C использовать только один раз. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 69000 | 69000 |
| 34 | Набор калибраторов для in vitro диагностики для количественного определения антител (включая класс IgG) к рецепторсвязывающему домену (RBD) шиповидного (S) белка коронавируса, вызывающего тяжелый острый респираторный синдром (SARS CoV 2) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке крови человека | Набор калибраторов для in vitro диагностики для количественного определения антител (включая класс IgG) к рецепторсвязывающему домену (RBD) шиповидного (S) белка коронавируса, вызывающего тяжелый острый респираторный синдром (SARS CoV 2) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000. Набор калибраторов CalSet Anti SARS CoV 2 S предназначен для калибровки иммунотеста Elecsys Anti SARS CoV 2 S на иммунохимических анализаторах cobas e. CalSet Anti SARS CoV 2 S представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленной сывороткой крови доноров, положительной по анти SARS CoV 2 S антителам, в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты — рабочие растворы ▪ ACOV2S Cal1: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 1 каждый ▪ ACOV2S Cal2: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 2 каждый Сыворотка, положительная по анти SARS CoV 2 антителам, в двух диапазонах концентраций. Лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность растворенных калибраторов: при 2 8 °C 14 дней на борту анализатора cobas e 411 при 20 25 °C до 5 часов на борту других анализаторов при 20 25 °C использовать только один раз. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 79000 | 79000 |
| 35 | Vitamin B12 CS Gen.2 калибратор | Набор калибраторов для количественного определения витамина B12 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Vitamin B12 II CalSet предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys Vitamin B12 II на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Vitamin B12 II CalSet представляет собой лиофилизированную матрицу сыворотки крови человека с добавлением витамина B12 в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов.  Набор калибраторов для количественного определения витамина В12 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Сobas 6000, сobas 8000. (Vitamin B12 II CalSet Elecsys and cobas e analyzers), в составе: 1. Калибратор 1, объем 1,0 мл (2 шт.). 2. Калибратор 2, объем 1,0 мл (2 шт.). 3. Флакон пустой, объем 1,0 мл (4 шт.). 4. Этикетка (12 шт.) 5. Карта со штрих-кодом. 6. Лист со штрих-кодом. 7. Инструкция по применению. Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 84 дня (12 недель); на борту анализатора - 35 дней (5 недель) на борту анализатора или 60 дней при попеременном хранении в холодильной камере и на борту анализатора (общее время нахождения на борту анализатора не должно превышать 10 x 8 часов). Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 28000 | 28000 |
| 36 | Калибровочный набор Vitamin D total | Калибровочный набор Vitamin D total CalSet предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys Vitamin D total для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Матрикс Vitamin D total CalSet – это лиофилизированный матрикс человеческой сыворотки крови с добавлением 25 OH витамина D3 в двух диапазонах концентрации. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Электрохемилюминесцентный анализ связывания предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. 25 OH витамин D3 в двух диапазонах концентраций (приблизительно 3 нг/мл или 7.5 нмоль/л и приблизительно 45 нг/мл или 113 нмоль/л) в матриксе сыворотки крови человека; консервант. Точные значения калибраторов для определенной серии закодированы в штрих-кодах и листе со штрих-кодами калибраторов, вложенном в упаковку (также доступном в электронном виде).  Состав набора ▪ Калибровочный набор Vitamin D total CalSet, карта со штрих-кодом, лист со штрих-кодами калибраторов, 4 пустых флакона с закрывающимися крышками, этикетки для флаконов 2 x 6. Длительность хранения реагента: лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности, Стабильность восстановленных калибраторов: либо при -20 °C ± 5 °C - 90 дней (замораживать только один раз), или при 2 8 °C - 120 часов, на борту анализатора cobas e 411 при 20 25 °C - до 5 часов. Диапазон измерений 0.500 2000 мкг/л (нг/мл) (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению мастер-калибровки). Значения ниже предела обнаружения отображаются как 2000 мкг/л (нг/мл) (или до 100000 мкг/л (нг/мл) для образцов с 50 кратным разведением). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 122000 | 122000 |
| 37 | Набор реагентов дилюент | Набор реагентов дилюент применяется для разведения образца при выполнении тестов с использованием тест-специфичных реагентов Elecsys для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка. • дилюент Diluent Universal промаркирован как Dil.Uni; • 2 флакона, используемый объем содержимого которых составляет 36 мл.; • содержимое: белковая матрица; консервант≤ 0.1 %; • адаптирован для использования с тест-специфичными реагентами Elecsys; • открывание и закрывание флакона производятся анализатором автоматически. Срок годности диагностических реагентов в невскрытом виде при 2 8 °C– до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора на борту анализаторов при 20 25 °C – 3 месяца. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 21000 | 21000 |
| 38 | Разбавитель | Разбавитель применяется для разведения образца при выполнении тестов с использованием реагентов Elecsys для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e.  Применяется для разведения образца при выполнении тестов с использованием реагентов Elecsys. Разведение образцов необходимо в том случае, когда концентрация аналита в образце выходит за пределы диапазона измерений соответствующего теста Elecsys. Кроме того, для некоторых тестов Elecsys предусмотрено предварительное разведение образцов. Более подробная информация приведена в документах, доступных в электронном виде. Реагенты — рабочие растворы Дилюент Diluent MultiAssay промаркирован как Dil. MA. 2 флакона, используемый объем содержимого которых составляет 16 мл. Содержимое: Матрица лошадиной сыворотки крови в буфере; консервант. Состав набора: Дилюент Diluent MultiAssay Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности.  Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C до окончания указанного срока годности на борту анализаторов при 20 25 °C 1 месяц. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 46000 | 46000 |
| 39 | Набор реагентов для разведения пробы при выполнении тестов Hepatitis A | Набор реагентов для разведения пробы при выполнении тестов Hepatitis A для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка. • 2 флакона, используемый объем содержимого которых составляет 15 мл.; • содержимое: матрикс человеческой сыворотки; консервант; • адаптирован для использования с тест-специфичными реагентами Elecsys; • открывание и закрывание флакона производятся анализатором автоматически. Срок годности диагностических реагентов в невскрытом виде при 2 8 °C– до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора в открытом виде при 2 8 °C – 6 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 89000 | 89000 |
| 40 | Набор реагентов для генерации электрохимических сигналов | Набор реагентов для генерации электрохимических сигналов для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка. • 6 флаконов, используемый объем содержимого которых составляет 380 мл.; • содержимое: фосфатный буфер 300 ммоль/л, трипропиламин 180 ммоль/л; детергент ≤ 0.1 %; консервант, pH 6.8.; • флакон раствора адаптирован для использования с электрохемилюминисцентными анализаторами cobas e • ProCell M применяется при выполнении тестов с применением реагентов Elecsys.; Срок годности диагностических реагентов в невскрытом виде при 15 25 °C– до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора в открытом виде на борту анализатора – 5 дней. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 32000 | 32000 |
| 41 | Промывающий буфер | Набор реагентов CleanCell для использования в анализаторах иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка. • 6 флаконов, используемый объем содержимого которых составляет 380 мл.; • содержимое: KOH 176 ммоль/л, детергент ≤ 0.1 %; • флакон раствора адаптирован для использования с электрохемилюминисцентными анализаторами cobas e • Буфер применяется при выполнении тестов с применением реагентов Elecsys.; Срок годности диагностических реагентов в невскрытом виде при 15 25 °C– до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора в открытом виде на борту анализатора – 21 день. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 32000 | 32000 |
| 42 | Набор реагентов чистящий щелочной раствор с антимикробными свойствами для очистки модулей | Набор реагентов чистящий щелочной раствор с антимикробными свойствами для очистки модулей для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка. • 5 флаконов, используемый объем содержимого которых составляет 100 мл.; • содержимое: гидроксид натрия, 3 моль/л, раствор гипохлоританатрия (<2% активного хлора), добавка; • флакон раствора адаптирован для использования с электрохемилюминисцентными анализаторами cobas e • Применяется при выполнении тестов с применением реагентов Elecsys.; Срок годности диагностических реагентов в невскрытом виде при 2 8 °C– до истечения указанного срока годности. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 38000 | 38000 |
| 43 | Наконечники | Наконечники предназначены для использования на иммунологических анализаторах cobas e 411 (Rack/Disk) и платформах модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas ee. Наконечники упакован в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка. • Наконечники адаптированы для использования с электрохемилюминисцентными анализаторами cobas e • изготолены из пластика; Срок годности наконечников в невскрытом виде – до истечения указанного срока годности. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 3 | 188000 | 564000 |
| 44 | ПРОБИРКИ АНАЛИТИЧЕСКИЕ | ПРОБИРКИ АНАЛИТИЧЕСКИЕ ДЛЯ «ЭЛЕКСИС 2010»60Х60 ШТ (3500-3600 ТЕСТОВ)  Назначение: для проведения хемилюминесцентных анализов на анализаторах иммунохимических cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Объем не менее 200 мкл. Упаковка: штатив. Количество в упаковке: 3600 шт. Пробирки аналитические для ELECSYS 2010  1. Назначение: пластиковые полупрозрачные одноразовые аналитические пробирки для автоматического иммунохимического анализатора. 2. Объем: 200 мкл. 3. Пробирки расфасованы в штативы по 60 шт. 4. Количество в упаковке: 3600 шт. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 5 | 135000 | 675000 |
| 45 | Раствор химический моющий | Раствор химический моющий для добавления в дистиллированную воду для промывок во время работы иммунохимических анализаторов 500МЛ на анализатор codas e411. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 21500 | 21500 |
| 46 | Адаптер | Адаптер предназначен для использования совместно смоющим раствором для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Адаптер упакован в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка. • адаптер адаптирован для использования с электрохемилюминисцентными анализаторами cobas e • изготолен из пластика; • предназначен для использования совместно с раствором моющим; Срок годности адаптера в невскрытом виде – до истечения указанного срока годности. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Адаптер должен быть новым, ранее не использованным. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 7800 | 7800 |
| 47 | Набор реагентов для калибровки | Набор реагентов для калибровки иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e . Все реагенты иммунологической реакции упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка. • 2 флакона, используемый объем содержимого которых составляет 50 мл.; • содержимое: фосфатный буфер 300 mmol/L, трипропиламин 180 mmol/L, Трис (2,2' - бипиридил) рутений (II) - комплекс 10 nmol/L, детергент ≤ 0.1 %, консервант,pH 6.8.%.; • флакон раствора адаптирован для использования с электрохемилюминисцентными анализаторами cobas e • применяется при выполнении калибровки электрохемилюминисцентных анализаторов cobas e специалистами техсервиса; Срок годности диагностических реагентов в невскрытом виде при 15 25 °C– до истечения указанного срока годности. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 13000 | 13000 |
| 48 | Набор реагентов для проверки измерительной ячейки | Набор реагентов для проверки измерительной ячейки анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка. • 3 флакона, используемый объем содержимого которых составляет 40 мл.; • содержимое: фосфатный буфер 300 mmol/L, трипропиламин 180 mmol/L, Трис (2,2' - бипиридил) рутений (II) - комплекс 10 nmol/L, детергент ≤ 0.1 %, консервант,pH 6.8.%.; • флакон раствора адаптирован для использования с электрохемилюминисцентными анализаторами cobas e • Применяется при выполнении калибровки электрохемилюминисцентных анализаторов cobas e специалистами техсервиса; Срок годности диагностических реагентов в невскрытом виде при 15 25 °C– до истечения указанного срока годности. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 13000 | 13000 |
| 49 | Набор реагентов для проверки технических характеристик тестов | Набор реагентов для проверки технических характеристик тестов для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка.  • 3 флакона, М 12 мл, R1 40 мл, R2 18 мл;  • содержимое: M - микрочастицы, покрыты естрептавидином (прозрачнаякрышка), 1 флакон, 12 мл: микрочастицы, покрыты естрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 - буфер (серая крышка), 1 флакон, 40 мл: R2 - свободный конъюгат (черная крышка), 1флакон, 18 мл: антитело, меченное биотиномирутениевым комплексом; фосфатный буфер; консервант; • флаконы раствора адаптирован для использования с электрохемилюминисцентными анализаторами cobas e • Предназначен для использования специалистами техсервиса; Срок годности диагностических реагентов в невскрытом виде при 2 8 °C– до истечения указанного срока годности. На бортуа нализаторов, после вскрытия (в общей сложности) – 2 недели. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 21000 | 21000 |
| 50 | Набор реагентов для in vitro количественного определения интерлейкина6 в сыворотке и плазме крови человека | Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения интерлейкина 6 (IL 6) в сыворотке и плазме крови человека на анализаторе cobas e411. Этот тест применяют в качестве вспомогательного метода при лечении пациентов, находящихся в критическом состоянии, как ранний индикатор острого воспаления Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл;  • «Сэндвич»-принцип. Общая продолжительность проведения анализа:18 минут.  • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – Li гепарин, K2 ЭДТА и K3 ЭДТА плазма. Могут быть использованы пробирки для плазмы с разделительным гелем. • длительность хранения реагента на борту анализатора 16 недель Диапазон измерений: 1.5 5000 пг/мл (определяется по значению предела обнаружения и максимальному значению мастер-калибровки). Значения ниже предела обнаружения отображаются как < 1.5 пг/мл. Значения выше диапазона измерений отображаются как > 5000 пг/мл (или до 50000 пг/мл для образцов с 10 кратным разведением).  Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия 16 недель.  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 3 | 341000 | 1023000 |
| 51 | Набор калибраторов IL-6 CalSet предназначен для калибровки количественного теста | Набор калибраторов IL 6 представляет собой лиофилизированную матрицу лошадиной сыворотки крови с добавленным в нее рекомбинантным IL 6 в двух концентрациях на анализаторе Cobas e411. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов.  Реагенты — рабочие растворы ▪ IL 6 Cal1: 2 флакона, для приготовления 2.0 мл калибратора 1 в каждом ▪ IL 6 Cal2: 2 флакона, для приготовления 2.0 мл калибратора 2 в каждом IL 6 (человеческий, рекомбинантный) в двух концентрациях (приблизительно 18 пг/мл и приблизительно 700 пг/мл) в матрице лошадиной сыворотки крови. Лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности.  Стабильность растворенных калибраторов: при -20 °C (± 5 °C) 3 месяца (допускается только однократное замораживание) или при 2 8 °C до 5 часов на борту анализаторов при 20 25 °C до 5 часов/ Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 58000 | 58000 |
| 52 | Набор контрольных сывороток | Набор контрольных сывороток содержит лиофилизированную контрольную сыворотку на основе матрицы сыворотки крови лошади в двух диапазонах концентраций.  Реагенты - рабочие растворы ▪ PC MM1: 3 флакона, каждый по 2.0 мл контрольной сыворотки ▪ PC MM2: 3 флакона, каждый по 2.0 мл контрольной сыворотки Вещество в матриксе лошадиной сыворотки PC MM1 PC MM2 Единица измерения АКТГ (синтетический) приблиз. 50 приблиз. 11 приблиз. 1000 приблиз. 220 пг/мл пмоль/л C Пептид (синтетический) приблиз. 2 приблиз. 0.667 приблиз. 10 приблиз. 3.33 нг/мл нмоль/л ГРч (рекомбинантный, из E.coli) приблиз. 1 приблиз. 10 нг/мл Инсулин (человеческий, рекомбинантный, дрожжи) приблиз. 25 приблиз. 174 приблиз. 80 приблиз. 556 мкЕ/мл пмоль/л IL 6 (человеческий, рекомбинантный) приблиз. 40 приблиз. 250 пг/мл PlGF (человеческий, рекомбинантный, из E.coli) приблиз. 100 приблиз. 1000 пг/мл sFlt (фрагмент, человеческий, рекомбинантный) приблиз. 100 приблиз. 1000 пг/мл Состав набора ▪ Набор PreciControl Multimarker, 2 карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей, 2 х 3 пустых флакона с закрывающимися крышками, этикетки для флаконов 2 x 10 Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка. • карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; • обновленные целевые значения и диапазоны доступны в виде электронного штрихкода; • хранить при 2 8 °C; Лиофилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности.Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 2 | 92000 | 184000 |
| 53 | набор контрольных сывороток для контроля качества теста HBsAg II и BsAg II quant методом электрохемилюминисценции для анализатора cobas | Набор реагентов предназначен для качественного определения invitro поверхностного антигена гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови и плазме человека на анализатор cobas e411 Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип теста – принцип конкуренции. Общая продолжительность анализа: 18 минут.; • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – Li-, Na гепаринизированная, К3 ЭДТА плазма и плазма с цитратом натрия; • длительность хранения реагента на борту анализатора при 20 25°C - 7 дней или 4 недели при попеременном хранении в холодильной камере и на борту анализатора, общее время на борту не более 40 часов; Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 8 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 6 | 58000 | 348000 |
| 54 | Набор контрольных материалов PreciControl Anti HCV | Набор контрольных материалов PreciControl Anti HCV используется для контроля качества иммунотеста Anti HCV II на анализатор cobas e411 Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка. • карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; • 16 х 1.3 флаконов с закрывающимися крышками включены в упаковку; • набор контрольных сывороток адаптирован для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • обновленные целевые значения и диапазоны доступны в виде электронного штрихкода; • хранить при 2 8 °C; • на борту анализаторов при 20 25 °C – до 5 часов Срок годности реагентов при 2 8 °C – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 8 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 6 | 43000 | 258000 |
| 55 | Набор реагентов для количественного общего содержания трийодтиронина в сыворотке и плазме крови человека для анализатора cobas | Набор реагентов для количественного общего содержания трийодтиронина в сыворотке и плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 Elecsys и cobas e. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения общего содержания трийодтиронина в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Диапазон измерений: 0.300 10.0 нмоль/л или 0.195 6.51 нг/мл (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения ниже предела обнаружения определяются как 10.0 нмоль/л или > 6.51 нг/мл. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 200 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип теста основан на принципе конкуренции. Общая продолжительность анализа: 18 минут • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – плазма, обработанная Li-, Na-, и NH гепарином, K3 ЭДТА, цитратом натрия и фторидом натрия/оксалатом калия. • длительность хранения реагента на борту анализатора 2 недели или 12 недель при хранении поочередно в холодильнике и на борту анализатора (до 84 часов); Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 5 | 89000 | 445000 |
| 56 | Набор калибраторов T3 | Набор калибраторов T3 CalSet представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленным T3 в двух концентрациях на анализаторе cobas e411. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты — рабочие растворы ▪ T3 Cal1: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 1 каждый ▪ T3 Cal2: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 2 каждый T3 в двух концентрациях (около 1.25 нмоль/л или 0.8 нг/мл и около 8.5 нмоль/л или 5.5 нг/мл) в матрице сыворотки крови человека. Состав набора: T3 CalSet, карточка со штрихкодом, лист со штрихкодом калибратора, 4 пустых флакона с закрывающимися крышками и этикетками, 2 x 4 этикеток для флаконов Длительность хранения реагента: лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности, Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C до окончания указанного срока годности в открытом виде/в аликвотах при 2 8 °C 12 недель на борту анализатора cobas e 411 при 20 25 °C до 5 часов  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 29000 | 29000 |
| 57 | Калибровочный набор T4 | Набор калибраторов T4 CalSet является буферной/белковой матрицей с добавлением L тироксина в двух диапазонах концентрации на анализаторе cobas e411. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов Реагенты - рабочие растворы ▪ T4 Cal1: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 ▪ T4 Cal2: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2 L тироксин в двух диапазонах концентрации (приблизительно 50 нмоль/л или 3.9 мкг/дл и приблизительно 230 нмоль/л или 17.9 мкг/дл) в буферной/белковой (бычий сывороточный альбумин) матрице.  Состав набора: Калибровочный набор T4 CalSet, карта со штрих-кодом, лист со штрих-кодами калибратора, этикетки для флаконов 2 x 6 Длительность хранения реагента: лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности, Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C до истечения указанного срока годности после вскрытия/в аликвотах при 2 8 °C 12 недели, на борту анализатора cobas e 411 при 20 25 °C до 5 часов Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 29000 | 29000 |
| 58 | Набор калибраторов для количественного определения тиреотропина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке, плазме крови человека для анализатора иммунохимического cobas (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 | Калибровочный набор TSH предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys TSH на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e.  TSH CalSet состоит из матрицы сыворотки крови лошади (TSH Cal1) и матрицы сыворотки крови человека с человеческим ТТГ (TSH Cal2) в двух дипазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов.  Реагенты - рабочие растворы ▪ TSH Cal1: 2 флакона, каждый для 1.3 мл калибратора 1 ▪ TSH Cal2: 2 флакона, каждый для 1.3 мл калибратора 2 Концентрация TSH Cal1 в матрице сыворотки крови лошади составляет приблизительно 0 мкМЕ/мл: TSH Cal2 составляет приблизительно 1.5 мкМЕ/мл ТТГ (человеческого) в сыворотке крови человека.  Лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности.  Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C до истечения указанного срока годности после вскрытия/в аликвотах при 2 8 °C 12 недель на борту анализатора cobas e 411 при 20 25 °C до 5 часов на борту анализаторов MODULAR ANALYTICS E170, cobas e 601, cobas e 602 и cobas e 801 при 20 25 °C использовать только один раз. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 2 | 29000 | 58000 |
| 59 | Антитела к тиреопероксидазе (антиТПО) | Данный анализ предназначен для определения специфических антител к тканям щитовидной железы в сыворотке крови – антиТПО. Они образуются, когда иммунная система человека ошибочно распознает ткани щитовидной железы как чужеродную биологическую субстанцию, что может приводить к тиреоидиту, повреждению тканей железы и различным нарушениям ее функции., на анализаторе cobas e411 Количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; Реагенты в кассете для количественного определения содержания антител к тироидной пероксидазе иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e (Elecsys Anti-TPO Elecsys and cobas e analyzers/A-TPO) (1 флх6.5 мл), R1 (1 флх 9мл), R2 (1 флх9 мл) / 100 тестов. Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител к тиреопероксидазе (анти-ТПО), также известных как анти-микросомальные антитела, в клиническом образце с использованием метода иммунохемилюминесцентного анализа. Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения антител к тиреоидной пероксидазе с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа -18 мин, диапазон измерения 5.00 – 600 МЕ/мл, чувствит. 5 МЕ/мл. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 5 | 102000 | 510000 |
| 60 | набор калибратор Антитела к тиреопероксидазе (антиТПО) | Калибровочный набор антиТПО предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys A-TPO на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e411  Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов.  Лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности.  Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C до истечения указанного срока годности после вскрытия/в аликвотах при 2 8 °C 12 недель на борту анализатора cobas e 411 при 20 25 °C до 5 часов на борту анализаторов MODULAR ANALYTICS E170, cobas e 601, cobas e 602 и cobas e 801 при 20 25 °C использовать только один раз. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 29000 | 29000 |
| 61 | Кортизол | Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения кортизола в сыворотке и плазме крови, а также в слюне человека. Определение уровня кортизола применяется при диагностике и лечении функциональных нарушений надпочечников. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e411. Принцип метода Принцип конкуренции. Общая продолжительность проведения анализа: 18 минут. 1-я инкубация: 10 мкл образца инкубируют со специфичным к кортизолу биотинилированным антителом и с производным кортизола, меченным рутениевым комплексом. В зависимости от концентрации аналита в образце и формирования соответствующего иммунного комплекса, участок связывания меченного антитела частично занимает аналит образца и частично рутенилированный гаптен. ▪ 2-я инкубация: После добавления микрочастиц, покрытых стрептавидином, образовавшийся комплекс связывается с твердой фазой посредством взаимодействия биотина и стрептавидина. ▪ Реакционная смесь аспирируется в измерительную ячейку, где микрочастицы оседают на поверхность электрода в результате магнитного взаимодействия. Затем с помощью ProCell/ProCell M удаляются несвязавшиеся вещества. Далее приложенное к электроду напряжение вызывает хемилюминесцентную эмиссию, которая измеряется фотоумножителем. ▪ Результаты определяются с помощью 2‑точечной калибровочной кривой, полученной для данного прибора, и референсной калибровочной кривой, данные которой предоставлены в штрих- коде реагента или е‑штрих-коде. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 3 | 75000 | 225000 |
| 62 | Калибратор для кортизола | Калибровочный набор Кортизол предназначен для калибровки анализа Кортизол на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e411  Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов.  Лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности.  Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C до истечения указанного срока годности после вскрытия/в аликвотах при 2 8 °C 12 недель на борту анализатора cobas e 411 при 20 25 °C до 5 часов на борту анализаторов MODULAR ANALYTICS E170, cobas e 601, cobas e 602 и cobas e 801 при 20 25 °C использовать только один раз. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | набор | 1 | 52000 | 52000 |
| 63 | набор реагентов Т4 | Набор реагентов для количественного определения тироксина в сыворотке и плазме крови человека для анализатора cobas e Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения тироксина в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Диапазон измерений 5.40 320.0 нмоль/л или 0.420 24.86 мкг/дл (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения ниже предела обнаружения определяются как 320.0 нмоль/л или > 24.86 мкг/дл.  Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип теста основан на принципе конкуренции. Общая продолжительность анализа: 18 минут • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – плазма, обработанная Li , Na гепарином, К3 ЭДТА и цитратом натрия • длительность хранения реагента на борту анализатора 2 недели или 12 недель при хранении поочередно в холодильнике и на борту анализатора (до 84 часов); Срок годности диагностических реагентов – до истечения указанного срока годности. Срок годности компонентов набора после вскрытия при 2 8 °C – 12 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). |  | 5 | 94000 | 470000 |
| 64 | набор реагентов на ТТГ | Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения тиреотропина в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e411. Диапазон измерений: 0.005-100 мкМЕ/мл (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Функциональная чувствительность составляет 0.014 мкМЕ/мл.6 Значения ниже предела обнаружения определяются как 100 мкМЕ/мл (или до 1000 мкМЕ/мл для образцов с 10 кратным разведением).  Реагенты - рабочие растворы На упаковке с основными реагентами наклеена этикетка TSH. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 12 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-TSH-антитела~биотин (серая крышка), 1 флакон, 14 мл: Биотинилированные моноклональные анти-TSH-антитела (мыши) 2.0 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, рН 7.2; консервант. R2 Анти-TSH-Ab~Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 12 мл: Моноклональные анти-TSH-антитела (мыши/человека), меченые рутениевым комплексом 1.2 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 7.2; консервант.  Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором. • количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; • калибратор включается в упаковку с реакционной кассетой; • реакционная кассета адаптирована для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; • количество исследуемого образца биоматериала (сыворотки, плазмы) на 1 исследование с реагентами реакционной кассеты не менее 2 и не более 25 мкл; • принцип действия теста основан на «Сэндвич»-принципе. Общая продолжительность проведения анализа: 18 минут. • реакционная кассета предназначена для работы с следующими клиническими образцами – плазма, обработанная Li-, Na-, и NH гепарином, K3 ЭДТА, цитратом натрия и фторидом натрия/оксалатом калия. Стабильность: в невскрытом виде при 2 8 °C - до истечения указанного срока годности после вскрытия при 2 8 °C - 12 недель на борту MODULAR ANALYTICS E170, cobas e 601 и cobas e 602- 6 недель на борту cobas e 411 - 8 недель  Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании), Сертификат инженера, прошедшего обучение в Roche Diagnostics и наличие диплома "Инженер по медицинскому оборудованию".Потенциальный поставщик должен обеспечить выезды сертифицированного инженера для оказания работ по сервисному обслуживанию с предоставлением сервисных паролей доступа к оборудованию.. Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). |  | 5 | 86000 | 430000 |
|  | **ИТОГО** |  |  |  |  | **20 768 700** |

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 4 Правил. **По главе 4 потенциальные поставщики должны прикладывать документы соответствия или письменное подтверждения по каждому подпункту. Не соответствующие потенциальные поставщики будут отклонены от закупа.**

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закупа товара по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик и (или) организатор закупа уведомляют об этом.

В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

Конверт с ценовым предложением, предоставленный после истечения установленного срока и/или с нарушением требований объявления, не регистрируется в журнале регистрации конвертов с ценовыми предложениями и возвращается потенциальному поставщику.

**К сведению потенциальных поставщиков! Необходима адаптация реагентов сертифицированным инженером, имеющего допуск к данному оборудованию для оказания сопутствующих услуг (сервисное обслуживания оборудования до конца 2022 года).**

**Для исправной работы вышеуказанного анализатора необходимо использование реагентов (все лоты) одного производителя, дробление не допускается!**

**Директор Ахметова Э.А.**