**Объявления №17**

**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 Закупа реагентов и расходных материалов для анализатора Cobas e411 производства Roche Diagnostics (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, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, 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** | 24 513 730(двадцать четыре миллиона пятьсот тринадцать тысяч семьсот тридцать) 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 | |
| **Срок начала приема заявок** | |
| 26 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 06 февраля 2023 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** | |
| 06 февраля 2023 год 11 часов 00 минут, по адресу г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, отдел государственных закупок | |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № лота | Наименование лота | Техническая характеристика | Единица измерения | Количество | 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 | 3 | 198 000 | 594 000 |
| 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 | 3 | 189 000 | 567 000 |
| 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 | 4 | 51 000 | 204 000 |
| 4 | Калибратор на В12 | 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 | 2 | 27 000 | 54 000 |
| 5 | 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 | 4 | 320 000 | 1 280 000 |
| 6 | 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 | 5 | 135 000 | 675 000 |
| 7 | 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 | 2 | 134 000 | 268 000 |
| 8 | 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 | 290 000 | 290 000 |
| 9 | 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 | 3 | 137 000 | 411 000 |
| 10 | 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 | 3 | 110 000 | 330 000 |
| 11 | 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 | 10 | 42 000 | 420 000 |
| 12 | 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 | 264 000 | 528 000 |
| 13 | 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 | 210 000 | 420 000 |
| 14 | 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 | 10 | 60 000 | 600 000 |
| 15 | 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 | 5 | 81 000 | 405 000 |
| 16 | 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 | 69 000 | 69 000 |
| 17 | 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 | 2 | 90 000 | 180 000 |
| 18 | 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 | 2 | 89 000 | 178 000 |
| 19 | 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 | 410 000 | 410 000 |
| 20 | 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 | 112 000 | 112 000 |
| 21 | 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 | 2 | 87 000 | 174 000 |
| 22 | 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 | 45 000 | 45 000 |
| 23 | 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 | 2 | 30 000 | 60 000 |
| 24 | 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 | 2 | 64 000 | 128 000 |
| 25 | калибровочный набор витамин Д | 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 | 2 | 125 000 | 250 000 |
| 26 | Контроль на Витамин Д | PreciControl Vitamin D total III представляет собой лиофилизированную контрольную сыворотку крови на основе сыворотки крови человека в двух диапазонах концентраций. Контрольные материалы используются для мониторинга точности иммунотеста Elecsys Vitamin D total III. Реагенты — рабочие растворы ▪ PC VITDT1: 3 флакона, каждый для приготовления 1.0 мл контрольной сыворотки Сыворотка крови человека; консервант. Целевое значение около 20 нг/мл (50 нмоль/л) ▪ PC VITDT2: 3 флакона, каждый для приготовления 1.0 мл контрольной сыворотки Сыворотка крови человека; консервант. Целевое значение около 40 нг/мл (100 нмоль/л). 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 | 113 000 | 226 000 |
| 27 | 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 | 6 | 21 000 | 126 000 |
| 28 | 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 | 4 | 37 000 | 148 000 |
| 29 | 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 | 30 | 27 000 | 810 000 |
| 30 | 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 | 30 | 27 000 | 810 000 |
| 31 | 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 | 37 000 | 37 000 |
| 32 | 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 | 15 | 117 000 | 1 755 000 |
| 33 | 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 | 15 | 117 000 | 1 755 000 |
| 34 | 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 | 10 | 20 000 | 200 000 |
| 35 | 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 | 12 000 | 12 000 |
| 36 | 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 | 12 000 | 12 000 |
| 37 | 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 | 32 000 | 32 000 |
| 38 | 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 | 312 000 | 936 000 |
| 39 | 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 | 88 000 | 88 000 |
| 40 | 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 | 3 | 85 000 | 255 000 |
| 41 | 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 | 4 | 55 000 | 220 000 |
| 42 | 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 | 4 | 50 000 | 200 000 |
| 43 | 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 | 66 000 | 330 000 |
| 44 | 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 | 2 | 60 000 | 120 000 |
| 45 | 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 | 2 | 27 000 | 54 000 |
| 46 | 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 | 28 000 | 56 000 |
| 47 | 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 | 3 | 81 000 | 243 000 |
| 48 | 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 | 37 000 | 37 000 |
| 49 | Кассета 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 | 65 000 | 195 000 |
| 50 | 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 | 51 000 | 51 000 |
| 51 | 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.). | Набор | 5 | 78 000 | 390 000 |
| 52 | 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.). | Набор | 5 | 80 000 | 400 000 |
| 53 | Контроль для кассеты Тропонин I | Troponin используется для контроля качества иммунотестов с использованием иммунохимических анализаторов  Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка. •Хранить при 2‑8 °C. •Лиофилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. •Стабильность восстановленной контрольной сыворотки: при -20 °C (± 5 °C) 3 месяца (допускается только однократное замораживание) или при 2‑8 °C - 4 дня •на борту анализаторов при 20‑25 °C- до 5 часов •Храните контрольные материалы в вертикальном положении во избежание попадания раствора на внутреннюю поверхность крышки. •Коэффициент вариации не более 8% •Коэффициент межфлаконной вариации не более: 8 % •pH PC TN1 5,3-5,9 PC TN1 5,3-5,9 •Время растворения cыворотки контрольной 1 (PС TN1) при комнатной температуре - не более 60 мин. •Время растворения сыворотки контрольной 2 (PС TN2) при комнатной температуре - не более 60 мин. •Срок годности Лиофилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности, максимально 18 месяцев с даты изготовления. | Набор | 2 | 30 000 | 60 000 |
| 54 | Раствор для разведения образцов | раствор применяется для разведения образца при выполнении тестов с использованием реагентов.Все реагенты иммунологической реакции упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка. •2 флакона, используемый объем содержимого которых составляет 16 мл.; •Содержимое: Матрица лошадиной сыворотки крови в буфере; консервант. •адаптирован для использования с тест-специфичными реагентами •Хранить при 2‑8 °C. •Стабильность: в невскрытом виде при 2‑8 °C- до окончания указанного срока годности на борту анализаторов при 20‑25 °C- 1 месяц готов к применению. •Доведите охлажденный дилюент до температуры около 20 °C и установите его в реагентный диск на борту анализатора. •Открывание и закрывание флакона производятся анализатором автоматически. | Набор | 2 | 27 000 | 54 000 |
| 55 | Кассета Тропонин I на 100 определений | Иммуноанализ для количественного определения тропонина I в сыворотке и плазме человека. Этот анализ предназначен для помощи в диагностике и лечение инфаркта миокарда и повреждения сердечной мышцы. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в пластиковую коробку (кассета), на боковой поверхности которого имеется штрих-код для считывания реагента электрохемилюминисцентным анализатором.  •карты со штрих-кодом, лист со штрих-кодами контролей включены в упаковку; •количество исследований в 1 кассете не менее 100 исследований; •Принцип теста - принцип «сэндвича». Общая продолжительность анализа: 9 минут. •Набор контрольных сывороток адаптирован для работы на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e 411 или cobas e 601; •Реагенты в наборе собраны в готовую к использованию единицу, которую нельзя отделить. •Хранить при температуре 2‑8 °C. •Не замораживать. •Храните набор реагентов в вертикальном положении, чтобы обеспечить полное наличие микрочастиц при автоматическом смешивании перед использованием. | Набор | 5 | 190 000 | 950 000 |
| 56 | Калибратор Тропонин І | Калибровочный набор Troponin предназначен для калибровки количественного анализа на иммунохимических анализаторах Elecsys 2010 и cobas e. Все реагенты иммунологической реакции упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка. •Хранить при 2‑8 °C. •Лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. •Стабильность разведенных калибраторов: - либо при ‑20 °C 3 суток (замораживать только один раз) - либо при 2‑8 °C 4 суток - на борту анализаторов при 20‑25 °C до 5 часов - на борту анализаторов 602 при 20‑25 °C использовать только один раз • Храните калибраторы в вертикальном положении, чтобы избежать попадания раствора калибратора на внутреннюю поверхность крышки. | Набор | 2 | 49 000 | 98 000 |
| 57 | Кассета FT4 | Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения свободного тироксина в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. Теоретическое обоснование Тироксин (T4) является основным представителем тиреоидных гормонов, которые выделяются в кровь щитовидной железой. Вместе с трийодтиронином (T3) он играет жизненно важную роль в регулировании скорости метаболизма в организме, оказывает влияние на сердечно-сосудистую систему, рост и обмен веществ в костной ткани, а также важен для нормального развития функций половых желез и нервной системы.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 | 59 000 | 295 000 |
| 58 | Калибратор FT4 | Набор калибраторов CalSet FT4 IV предназначен для калибровки количественного теста Elecsys FT4 IV на иммунохимических анализаторах cobas e. Теоретическое обоснование Набор калибраторов CalSet FT4 IV представляет собой готовую к применению буферную/белковую матрицу с добавленным L‑тироксином в двух диапазонах концентраций. CalSet можно использовать со всеми лотами реагента.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 | 24 000 | 48 000 |
| 59 | Кассета FT3 | Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения свободного трийодтиронина в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. 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 | 55 000 | 275 000 |
| 60 | Калибратор FT3 | Набор калибраторов FT3 III CalSet. Предназначен для калибровки количественного теста Elecsys FT3 III на иммунохимических анализаторах cobas e. Теоретическое обоснование Набор калибраторов FT3 III CalSet представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленным T3 в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. 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 | 33 115 | 66 230 |
| 61 | Измерительная ячейка | измерительная ячейка на анализатор cobas e411 | Набор | 1 | 1 820 000 | 1 820 000 |
| 62 | Кассета Паратгормон | Иммунотест для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения интактного паратиреоидного гормона в сыворотке и плазме крови человека для дифференциальной диагностики гиперкальцемии и гипокальцемии. Тест Elecsys PTH можно использовать во время операции. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. 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 | 127 416 | 637 080 |
| 63 | Калибратор Паратгормон | Калибровочный набор CalSet PTH предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys PTH для опеределения интактного ПТГ (паратиреоидного гормона) на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Теоретическое обоснование Набор калибраторов FT3 III CalSet представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленным T3 в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. 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 | 44 000 | 88 000 |
| 64 | Кассета Эстрадиол | Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения эстрадиола в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. 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 | 59 000 | 59 000 |
| 65 | Калибратор Эстрадиол | Набор калибраторов Estradiol III CalSet предназначен для калибровки количественного теста Elecsys Estradiol III на иммунохимических анализаторах cobas e. Теоретическое обоснование Набор калибраторов FT3 III CalSet представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленным T3 в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. 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 | 40 752 | 40 752 |
| 66 | Прогестерон | Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения прогестерона в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. 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 | 75 000 | 75 000 |
| 67 | Калибратор Прогестерон | Калибровочный набор Progesterone III CalSet предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys Progesterone III на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Теоретическое обоснование Набор калибраторов FT3 III CalSet представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленным T3 в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. 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 | 42 353 | 42 353 |
| 68 | Diluent Estradiol/Progesterone, 2\*22мл, дилюент для разведения образца | Разбавитель Diluent Estradiol/Progesterone используется в качестве разбавителя образца в сочетании с анализом Elecsys Estradiol II, Elecsys Progesterone II и Elecsys Progesterone III. | Набор | 5 | 105 425 | 527 125 |
| 69 | Антиген СА 19-9 | Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения CA 19‑9 в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. 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 | 109 960 | 329 880 |
| 70 | Калибратор СА 19-9 | Набор калибраторов CA 19‑9 CalSet. Предназначен для калибровки количественного теста Elecsys CA 19‑9 на иммунохимических анализаторах cobas e. Теоретическое обоснование Набор калибраторов FT3 III CalSet представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленным T3 в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. 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 | 33 500 | 100 500 |
| 71 | Набор контрольных материалов | Набор контрольных материалов PreciControl Tumor Marker используется для контроля качества соответствующих иммунотестов Elecsys на иммунохимических анализаторах cobas e. Все реагенты контрольных сывороток упакованы в картонную коробку, на боковой поверхности которой имеется маркировка. •Хранить при 2‑8 °C. •Лиофилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. •Стабильность восстановленной контрольной сыворотки: при -20 °C (± 5 °C) 3 месяца (допускается только однократное замораживание) или при 2‑8 °C - 4 дня •на борту анализаторов при 20‑25 °C- до 5 часов •Храните контрольные материалы в вертикальном положении во избежание попадания раствора на внутреннюю поверхность крышки. •Коэффициент вариации не более 8% •Коэффициент межфлаконной вариации не более: 8 % •pH PC TN1 5,3-5,9 PC TN1 5,3-5,9 •Время растворения cыворотки контрольной 1 (PС TN1) при комнатной температуре - не более 60 мин. •Время растворения сыворотки контрольной 2 (PС TN2) при комнатной температуре - не более 60 мин. •Срок годности Лиофилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности, максимально 18 месяцев с даты изготовления. | Набор | 2 | 94 275 | 188 550 |
| 72 | Антиген СА 72-4 | Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения CA 72‑4 в сыворотке и плазме крови человека. Данный тест в первую очередь служит вспомогательным средством при терапевтическом мониторинге рака желудка и яичника. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. 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 | 79 366 | 158 732 |
| 73 | Калибратор СА 72-4 | Набор калибраторов CA 72‑4 CalSet предназначен для калибровки количественного теста Elecsys CA 72‑4 на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Теоретическое обоснование Набор калибраторов FT3 III CalSet представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленным T3 в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. 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 | 85 808 | 171 616 |
| 74 | АФП альфафетопротеин | Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения α1‑фетопротеина в сыворотке и плазме крови человека. Данный тест используется как: ▪ Вспомогательный метод диагностики гепатоцеллюлярной карциномы (ГЦК). ▪ Вспомогательный метод для ведения пациентов с несеминомными герминогенными опухолями. ▪ Один из параметров оценки риска трисомии 21 (синдрома Дауна). Для диагностики хромосомных аберраций необходимо дополнительное обследование. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. 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.). 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 | 2 | 51 611 | 103 222 |
| 75 | Кассета Простата-специфический антиген общий (total PSA) | Тест in vitro для количественного определения концентрации общего (свободного + связанного) простато‑специфичного антигена (оПСА) в сыворотке или плазме крови человека. Тест используется для определения общего ПСА параллельно с пальцевым ректальным исследованием (ПРИ) 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 оПСА с целью мониторинга пациентов со злокачественными новообразованиями. Электрохемилюминесцентный иммунотест предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. 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-изг | Набор | 2 | 46 520 | 93 040 |
| 76 | Калибратор Простата-специфический антиген общий (total PSA) | Набор калибраторов total PSA предназначен для калибровки количественного теста Elecsys total PSA на иммунохимических анализаторах cobas e. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. 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 | 41 325 | 82 650 |
|  |  | **ИТОГО** |  |  |  | **24 513 730** |

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.

**И.о.директора Кузикеева М.А.**