**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

|  |
| --- |
| **1. Наименование закупаемых товаров, работ, услуг, их количество (объем), характеристики товара, работы, услуги и начальная (максимальная) цена договора** |
| №п/п | Наименование товараТехнические характеристики товара | Ед.изм. | Кол-во | НМЦ за ед., руб. |
| 1 | Наименование по КТРУ: Аланинаминотрансфераза (АЛТ) ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения аланинаминотрансферазы (АЛТ) (alanine aminotransferase (ALT)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови оптимизированным энзиматическим кинетическим методом.Состав набора: Реагент 1; Реагент 2. Срок годности набора 18 мес. при температуре хранения 2-8 °С. Рабочий реагент стабилен не более 21 дня при температуре хранения 2-8 °С в плотно закрытом флаконе в темноте. Реагенты после вскрытия флаконов стабильны в течение 3 мес. при температуре хранения 2-8 °С. Линейная область определения 5-600 МЕ/л. Аналитическая чувствительность не более 5 МЕ/л. Фасовка: реагент 1 - 1х40 мл, реагент 2 - 1х10 мл.Количество определений:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000969 (авт.) >= 200 | Набор | 1 | 1 092,630 |
| 2 | Наименование по КТРУ: Аланинаминотрансфераза (АЛТ) ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализЕдиница измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения аланинаминотрансферазы (АЛТ) (alanine aminotransferase (ALT)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.Код по ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови оптимизированным энзиматическим кинетическим методом.Состав набора: Реагент 1; Реагент 2. Срок годности набора 18 мес. при температуре хранения 2-8 °С. Рабочий реагент стабилен не более 21 дня при температуре хранения 2-8 °С в плотно закрытом флаконе в темноте. Реагенты после вскрытия флаконов стабильны в течение 3 мес. при температуре хранения 2-8 °С. Линейная область определения 5-600 МЕ/л. Аналитическая чувствительность не более 5 МЕ/л. Фасовка: реагент 1 - 3х200 мл, реагент 2 - 3х50 мл.Количество определений:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000958 (авт) >= 1000 (3000) | Набор | 1 | 8 766,453 |
| 3 | Альбумин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ.Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения альбумина (albumin) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации альбумина в сыворотке крови колориметрическим методом с бромкрезоловым зеленым. Состав набора: 1. Монореагент, рН 4,2: цитрат натрия - 100 ммоль/л, бромкрезоловый зеленый - 100 мкмоль/л; 2. Калибратор: альбумин бычий - 45 г/л. Реагенты стабильны при температуре хранения 18-25 оС в течение 12 месяцев. Линейность в диапазоне от 15 до 60 г/л. Фасовка: реагент 1 - 2х50 мл, калибратор - 1х1мл.Количество определений:21.20.23.110-00001257(руч) >= 10021.20.23.110-00001254 (п/а) >= 20021.20.23.110-00001249 (авт) >= 400 | Набор | 1 | 757,680 |
| 4 | Альбумин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ.Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения альбумина (albumin) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации альбумина в сыворотке крови колориметрическим методом с бромкрезоловым зеленым. Состав набора: 1. Монореагент, рН 4,2: Цитрат натрия-100 ммоль/л, Бромкрезоловый зеленый-100 мкмоль/л; 2. Калибратор: альбумин бычий - 45 г/л. Все компоненты стабильны при температуре хранения 18-25 оС в течение 12 месяцев. Линейность в диапазоне от 15 до 60 г/л. Фасовка: реагент 1 - 5х50 мл, калибратор - 1х1мл.Количество определений:21.20.23.110-00001245 (авт) >= 1000 | Набор | 1 | 1 071,840 |
| 5 | Общая амилаза ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ.Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей амилазы (ОА) (total amylase) в клиническом образце, с использованием метода ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения активности альфа-амилазы в биологических жидкостях кинетическим методом. Состав набора: 1. Буфер,рН 6,0 : MES - 50 ммоль/л, NaОН - 5 ммоль/л; 2. Субстрат: G3ClpNPh - 5 ммоль/л. Реагенты стабильны в течение 12 месяцев при температуре хранения 2-8 оС.Рабочий реагент стабилен в темноте не менее 20 суток при температуре 2-8 оС. Линейность в диапазоне от 16 до 1640 МЕ/л. Фасовка: реагент 1 - 1х90 мл, реагент 2 - 1х10 мл.Количество определений:21.20.23.110-00001073 (авт) >= 400 | Набор | 1 | 5 747,280 |
| 6 | Наименование по КТРУ: Общая аспартатаминотрансфераза ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализЕдиница измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей аминотрансферазы (АСТ) (aspartate aminotransferase (AST)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови оптимизированным энзиматическим кинетическим методом.Состав набора: Реагент 1; Реагент 2. Срок годности набора 18 мес. при температуре хранения 2-8 °С. Рабочий реагент стабилен не более 21 дня при температуре хранения 2-8 °С в плотно закрытом флаконе в темноте. Реагенты после вскрытия флаконов стабильны в течение 3 мес. при температуре хранения 2-8 °С. Линейная область определения 5-600 МЕ/л. Аналитическая чувствительность не более 5 МЕ/л. Фасовка: реагент 1 - 1х40 мл, реагент 2 - 1х10 мл.Количество определений:Код по КТРУ:21.20.23.110-00001102 (авт) >= 200 | Набор | 1 | 1 079,927 |
| 7 | Наименование по КТРУ: Общая аспартатаминотрансфераза ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей аминотрансферазы (АСТ) (aspartate aminotransferase (AST)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови оптимизированным энзиматическим кинетическим методом.Состав набора: Реагент 1; Реагент 2. Срок годности набора 18 мес. при температуре хранения 2-8 °С. Рабочий реагент стабилен не более 21 дня при температуре хранения 2-8 °С в плотно закрытом флаконе в темноте. Реагенты после вскрытия флаконов стабильны в течение 3 мес. при температуре хранения 2-8 °С. Линейная область определения 5-600 МЕ/л. Аналитическая чувствительность не более 5 МЕ/л. Фасовка: реагент 1 - 3х200 мл, реагент 2 - 3х50 мл.Количество определений:Код по КТРУ:21.20.23.110-00001089 (авт) >= 1000 (3000) | Набор | 1 | 9 020,553 |
| 8 | Общий белок ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего белка (total protein) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки . Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения содержания общего белка в моче или ликворе колориметрическим методом с пирогаллоловым красным. Состав набора: 1. Монореагент,рН 2,5: Сукцинат натрия-50 ммоль/л; Молибдат натрия-1,6 ммоль/л; Пирогаллоловый красный-0,6 ммоль/л. 2. Калибратор: альбумин сывороточный- 0,2 г/л. Компоненты набора стабильны в течение 24 мес при температуре 18-25°С в темноте. Линейность в диапазоне от 0,1 до 3,0 г/л. Реагенты готовы к использованию. Фасовка: реагент 1 - 1х50 мл, калибратор - 1х2 мл.Количество:21.20.23.110-00000458 (авт) = 200 | Набор | 1 | 489,720 |
| 9 | Наименование по КТРУ: Общий билирубин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Единица измерения по КТРУ: Штука Описание по КТРУ:Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего билирубина (total bilirubin) в клиническом образце с использованием метода спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для количественного определения концентрации общего билирубина в сыворотке и плазме крови модифицированным методом Йендрашика-Грофа (диазометод).Состав набора:1. Кофеиновый реагент;2. Сульфаниловая кислота;3. Нитрит натрия; 4. Калибратор (концентрация указана на этикетке флакона).Срок годности набора - 18 месяцев со дня выпуска. Набор стабилен после вскрытия флаконов при температуре от 2 до 8°С в течение всего срока годности. Линейность - до 500 мкмоль/л.Фасовка: реагент 1 - 1х200 мл, реагент 2 - 5х10 мл, реагент 3 - 1х1 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество определений:Код по КТРУ:21.20.23.110-00011305 (авт): >= 1000 | Штука | 1 | 2 254,560 |
| 10 | Наименование по КТРУ: Конъюгированный (прямой, связанный) билирубин ИВД, набор, спектрофотометрический анализЕдиница измерерния по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения конъюгированного (прямого) билирубина (conjugated (direct) bilirubin) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки .Код по ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195 Дополнительные характеристики:Набор реагентов для количественного определения концентрации прямого билирубина в сыворотке и плазме крови модифицированным методом Йендрашика-Грофа (диазометод).Состав набора: 1. Реагент 1; 2. Реагент 2; 3. Реагент 3,4. Калибратор (лиофилизат на основе сыворотки крови человека) - концентрация указана на этикетке флакона - 1 мл.Линейность в диапазоне от 2,0 до 250 мкмоль/л. Коэффициент вариации - не более 5%. Компоненты набора стабильны в течение 18 месяцев при хранении при температуре 2-8°С. Фасовка: реагент 1 - 1х200 мл, реагент 2 - 5х10 мл, реагент 3 - 1х1 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество определений:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000412 (авт) >=1000 | Набор | 1 | 1 626,240 |
| 11 | Наименование по КТРУ: Конъюгированный (прямой, связанный) билирубин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Единица измерения по КТРУ: Набор Описаниепо КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения конъюгированного (прямого) билирубина (conjugated (direct) bilirubin) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки . Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для количественного определения концентрации прямого билирубина в сыворотке и плазме крови модифицированным методом Йендрашика-Грофа (диазометод).Состав набора: 1. Реагент 1; 2. Реагент 2; 3. Реагент 3,4. Калибратор (лиофилизат на основе сыворотки крови человека) - концентрация указана на этикетке флакона - 1 мл.Линейность в диапазоне от 2,0 до 250 мкмоль/л. Коэффициент вариации - не более 5%. Компоненты набора стабильны в течение 18 месяцев при хранении при температуре 2-8°С Фасовка: реагент 1 - 2х200 мл, реагент 2 - 5х20 мл, реагент 3 - 1х1 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество определений:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000412 (авт): >= 1000 (2000) | Набор | 1 | 2 467,080 |
| 12 | Наименование по КТРУ: Общий билирубин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Единица измерения по КТРУ: Штука Описание по КТРУ:Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего билирубина (total bilirubin) в клиническом образце с использованием метода спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для количественного определения концентрации общего билирубина в сыворотке и плазме крови модифицированным методом Йендрашика-Грофа (диазометод).Состав набора:1. Кофеиновый реагент;2. Сульфаниловая кислота;3. Нитрит натрия; 4. Калибратор (концентрация указана на этикетке флакона).Срок годности набора - 18 месяцев со дня выпуска. Набор стабилен после вскрытия флаконов при температуре от 2 до 8°С в течение всего срока годности. Линейность - до 500 мкмоль/лФасовка: реагент 1 - 2х200 мл, реагент 2 - 5х20 мл, реагент 3 - 1х1 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество определений:Код по КТРУ:21.20.23.110-00011305 (авт): >= 1000 (2000) | Штука | 1 | 3 289,440 |
| 13 | Гамма-глутамилтрансфераза (ГГТ) ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения гамма-глутамилтрансферазы (ГГТ) (gamma glutamyltransferase (GGT)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения активностигамма-глутамилтрансферазы в сыворотке крови кинетическим методом.Состав набора: 1. буфер, рН 8,0: Трис - 100 ммоль/л, Глицилглицин-150 ммоль/л; 2. Субстрат: L-g-глутамил-3-карбокси-4-нитроанилид-6 ммоль/л. Линейность в диапазоне от 6 до 230 МЕ/л. Рабочий реагент стабилен не менее 14 дней при t 2-8 С. Фасовка: реагент 1 - 5х45 мл, реагент 2 - 5х5 мл.Количество:21.20.23.110-00000658 (авт) >= 500(1000) | Набор | 1 | 6 338,640 |
| 14 | Наименование по КТРУ: Глюкоза ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения глюкозы (glucose) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение по КТРУ: для анализаторов открытого типа и ручной постановки.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в цельной крови, сыворотке (плазме) крови и моче энзиматическим колориметрическим методом.Состав набора: Реагент 1; Реагент 2; Реагент 3 (концентрат); Калибратор. Срок годности набора 24 мес. при температуре хранения 2-8 °С в темноте. Рабочий реагент стабилен до конца срока годности набора при температуре хранения 2-8 °С в темноте. Реагенты после вскрытия флаконов стабильны при температуре хранения 2-8 °С в течение всего срока годности набора. Линейность 1,0 - 30,0 ммоль/л. Аналитическая чувствительность не более 0,5 ммоль/л. Фасовка: реагент 1 - 1х1000 мл, реагент 2 - 1х20 мл, реагент 3 - 2х20 мл, калибратор - 2х2 мл.Количество: Код по КТРУ:21.20.23.110-00000187 (авт): >= 2000 (4000) | Набор | 1 | 2 799,720 |
| 15 | Общий белок ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего белка (total protein) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки .Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации общего белка в сыворотке и плазме крови биуретовым методом. Состав набора: 1. Монореагент: NaOH-100ммоль/л, KI - 15 ммоль/л, KNaC4H4O6 - 21 ммоль/л, CuSO4 - 6 ммоль/л; 2. Калибратор : альбумин бычий сывороточный - 60 г/л. Полученный после приготовления монореагент стабилен в течение 24 месяцев при температуре 18-25 оС в темноте. Линейность в диапазоне от 14 до 100 г/л. Фасовка: реагент 1 - 1х250 мл (5-тикратный концентрат), калибратор - 1х2 мл.21.20.23.110-00000451 (авт): >= 2000(5000) | Набор | 1 | 1 118,040 |
| 16 | Общий белок ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего белка (total protein) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки . Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации общего белка в сыворотке и плазме крови биуретовым методом. Состав набора: 1. Монореагент:NaOH -100ммоль/л, KI -15 ммоль/л, KNaC4H4O6 -21 ммоль/л, CuSO4 - 6 ммоль/л; 2. Калибратор: альбумин бычий сывороточный - 60 г/л. Все компоненты стабильны в течение 24 месяцев при температуре 18-25 оС в темноте. Линейность в диапазоне от 14 до 100 г/л. Фасовка: реагент 1 - 1х1000 мл, калибратор - 1х2 мл.Количество:21.20.23.110-00000451 (авт) >= 2000(4000) | Набор | 1 | 1 533,840 |
| 17 | Наименование по КТРУ: Железо ИВД, набор, спектрофотометрический анализЕдиница измерерния по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения железа (iron) в клиническом образце методом спектрофотометрии. Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа . Код ОКПД 2 21.2023.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации железа в сыворотке и плазме крови колориметрическим методом без депротеинизации. Состав набора: Монореагент; Калибратор. Срок годности набора 12 мес. при температуре хранения 2-8 °С. Монореагент после вскрытия флакона стабилен при температуре хранения 2-8 °С в течение 1 мес. в темноте. Калибратор после вскрытия флакона стабилен при температуре хранения 2-8 °С в течение 3 мес. в темноте. Линейность 5,0 - 180 мкмоль/л. Аналитическая чувствительность не более 3,0 мкмоль/л. Фасовка: монореагент - 5х20 мл, калибратор - 1х4 мл.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00011293 (авт) >= 400 | Набор | 1 | 3 788,400 |
| 18 | Калий (K+) ИВД, набор, нефелометрический/турбидиметрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения калия (potassium) (К+) в клиническом образце методом нефелометрического/турбидиметрического анализаДополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации калия в сыворотке или плазме крови турбидиметрическим методом без депротеинизации. Состав набора: 1. Монореагент: Тетрафенилборат натрия -35 ммоль/л, натрий едкий -200 ммоль/л; 2. Калибратор: калий хлористый - 5 ммоль/л. Все компоненты стабильны при температуре 2-8 оС в течение 24 месяцев в темноте. После вскрытия флакона монореагент стабилен в течение 1 месяца при температуре 2-8 оС. Линейность в диапазоне от 1 до 10 ммоль/л. Фасовка: реагент 1 - 1х100 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество:21.20.23.110-00006885 (авт) >= 250 (400) | Набор | 1 | 5 183,640 |
| 19 | Кальций (Ca2+) ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения кальция (calcium (Ca2+)) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации кальция в сыворотке и плазме крови унифицированным колориметрическим методом с о-крезолфталеин-комплексоном. Состав набора: 1. Моноэтаноламин-750 ммоль/л; 2. Хромоген: о-крезолфталеин комплексон-0,3 ммоль/л; 8-гидроксиквинолин-10 ммоль/л. 3. Калибратор CaCl2 - 2,5 ммоль/л.- 2мл. Все компоненты набора стабильны при t хранения 18-25 С в течение 12 месяцев. Фасовка: реагент 1 - 1х50 мл, реагент 2 - 1х50 мл, калибратор - 1х2 мл.Количество:21.20.23.110-00000280 (авт) 400 шт. | Набор | 1 | 693,000 |
| 20 | Наименование по КТРУ: Креатинин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения креатинина (creatinine) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки .Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации креатинина в сыворотке (плазме) крови и моче кинетическим методом на основе реакции Яффе. Состав набора: 1. Реагент 1; 2. Реагент 2; 3. Калибратор. Срок годности набора 18 мес. при температуре хранения 2-25 °С. Рабочий реагент стабилен в течение 21 дня при температуре хранения 2-25 °С в герметично закрытом флаконе в темноте. Реагенты после вскрытия флаконов стабильны при температуре 2-25 °С в течение всего срока годности набора. Линейная область определения 15-1350 мкмоль/л. Аналитическая чувствительность не более 5 мкмоль/л. Фасовка: реагент 1 - 1х50 мл, реагент 2 - 1х50 мл, калибратор - 1х2 мл.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000227 (авт) >= 320 и <= 390 (400) | Набор | 1 | 665,280 |
| 21 | Наименование по КТРУ: Креатинин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения креатинина (creatinine) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки .Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации креатинина в сыворотке (плазме) крови и моче кинетическим методом на основе реакции Яффе. Состав набора: 1. Реагент 1; 2. Реагент 2; 3. Калибратор. Срок годности набора 18 мес. при температуре хранения 2-25 °С. Рабочий реагент стабилен в течение 21 дня при температуре хранения 2-25 °С в герметично закрытом флаконе в темноте. Реагенты после вскрытия флаконов стабильны при температуре 2-25 °С в течение всего срока годности набора. Линейная область определения 15-1350 мкмоль/л. Аналитическая чувствительность не более 5 мкмоль/л. Фасовка: реагент 1 - 1х250 мл, реагент 2 - 1х250 мл, калибратор - 1х5 мл.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000217 (авт) 2000 шт. | Набор | 1 | 2 485,560 |
| 22 | Креатинкиназа сердечный изофермент ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения сердечного изофермента креатинкиназы (КК-МВ) (creatine kinase myocardial isoenzyme (CKMB)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения активности кардиоспецифической (МВ) фракции креатинкиназы в сыворотке крови.Состав набора: 1. Буфер, рН 6,7: Имидазол - 100 ммоль/л; N-ацетилцистеин - 20 ммоль/л; НАДФ - 1,2 ммоль/л; Г-6-ФДГ >= 1,5 МЕ/л; Гексокиназа >= 2,5 МЕ/л; КК-ММ-антитела-2000 МЕ/л. 2. Субстрат: Креатинфосфат - 30 ммоль/л; АДФ -2 ммоль/л; АМФ - 5 ммоль/л; Диаденозинпентафосфат -10 мкмоль/л; Компоненты набора стабильны в течение 12 месяцев при хранении при температуре 2-8 С. Рабочий реагент стабилен не менее 14 дней при t 2-8 С. Линейность - от 10 до 600 МЕ/л. Фасовка: реагент 1 - 2х20 мл, реагент 2 - 2х5 мл.Количество:21.20.23.110-00000389 (авт) 200 шт. | Набор | 1 | 5 858,160 |
| 23 | Общая лактатдегидрогеназа ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей лактатдегидрогеназы (ЛДГ) (total lactate dehydrogenase, LDH) в клиническом образце с использованием метода ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки .Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения активности лактатдегидрогеназы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом.Состав набора: 1 Буфер, рН 7,5 при 37 оС: Na2HPO4 - 50 ммоль/л, пируват - 0,6 ммоль/л; 2. Раствор НАДН: НАДН - 0,18 ммоль/л. Компоненты набора стабильны в течение 12 мес при температуре хранения 2-8 оС. Рабочий реагент стабилен в течение 24 ч при постоянной температуре хранения 2-8 оС. Линейность в диапазоне от 25 до 810 МЕ/л (Вариант №1) или в диапазоне от 50 до 1200 МЕ/л(Вариант №2). Фасовка: реагент 1 - 5х18 мл, реагент 2 - 5х2 мл.Количество:21.20.23.110-00001190 (авт) >= 400 | Набор | 1 | 1 376,760 |
| 24 | Общая лактатдегидрогеназа ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализНабор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей лактатдегидрогеназы (ЛДГ) (total lactate dehydrogenase, LDH) в клиническом образце с использованием метода ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки .Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения активности лактатдегидрогеназы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом. Состав набора: 1. Буфер,рН 7,5 при 37 С: Na2HPO4 - 50 ммоль/л, пируват - 0,6 ммоль/л; 2. Раствор НАДН: НАДН - 0,18 ммоль/л. Реагенты стабильны в течение 12 месяцев при температуре хранения 2-8 оС. Рабочий реагент стабилен в течение 24 ч при постоянной температуре хранения 2-8 оС. Линейность Вариант 1: в диапапзоне от 25 до 810 МЕ/л, Вариант 2: в диапазоне от 50 до 1200 МЕ/л. Фасовка: реагент 1 - 1х45 мл, реагент 2 - 1х5 мл.Количество:21.20.23.110-00001191 (авт) >= 200 | Набор | 1 | 729,960 |
| 25 | Холестерин липопротеинов высокой плотности ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализНабор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенных для количественного измерения холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП) в клиническом образце методом ферментной спектрометрии.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа .Дополнительные характеристики: Набор реагентов для количественного определения концентрации ЛПВП-холестерина в сыворотке и плазме крови человека прямым энзиматическим колориметрическим методом без осаждения. Состав набора: 1 Good's буфер, НDAOS, детергенты, органические фосфаты и стабилизаторы; 2 4-ААП, холестеролэстераза, холестеролоксидаза, пероксидаза, детергенты и стабилизаторы; 3 Калибратор(лиофилизат) - 1,0 мл. Реагенты 1 и 2 готовы к использованию и стабильны в течение 12 мес при температуре хранения 2-8 оС в темноте. Полученный после растворения калибратор стабилен в течение 7 суток при температуре 2-8 оС. Линейность в диапазоне от 0,18 до 5,17 ммоль/л. Фасовка: реагент 1 - 1х90 мл, реагент 2 - 1х30 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество:21.20.23.110-00000597 (авт) >= 300 | Набор | 1 | 13 860,000 |
| 26 | Холестерин липопротеинов низкой плотности ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП) (low density lipoprotein (LDL) cholesterol) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для количественного определения концентрации ЛПНП-холестерина в сыворотке и плазме крови прямым энзиматическим колориметрическим методом без осаждения. Состав набора: 1. Реагент 1, рН 6,8: Good's буфер, НDAOS, детергенты, органические фосфаты и стабилизаторы; 2. Реагент 2, рН 7,0: 4-ААП, холестеролэстераза, холестеролоксидаза, пероксидаза, детергенты и стабилизаторы; 3. Калибратор (лиофилизат) - концентрация холестерина ЛПНП указана на этикетке. Реагент 1 и 2 готовы к использованию и стабильны в течение 12 мес при температуре хранения 2-8 оС в темноте. Калибратор, полученный после растворения, стабилен в течение 7 суток при температуре 2-8 оС. Линейность в диапазоне от 0,21 до 10,34 ммоль/л. Фасовка: реагент 1 - 1х90 мл, реагент 2 - 1х30 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество:21.20.23.110-00000244 (авт) 300 шт. | Набор | 1 | 22 915,200 |
| 27 | Магний (Mg2+) ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения магния (magnesium) (Mg2+) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.Назначение: Для анализаторов открытого типа.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации магния в биологических жидкостях колориметрическим методом без депротеинизации. Состав набора: 1. Монореагент: рН 11,43; Трис, 100 моль/лКсилидиловый синий-150 мкмоль/л. 2. Калибратор-1,0 ммоль/л.- 1мл. Линейность в диапазоне от 0,15 до 2,0 ммоль/л. Реагенты готовы к использованию. Фасовка: реагент 1 - 1х20 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество:нет ктру (ручн) >= 2021.20.23.110-00000884 (п/а) 25 шт. (40)21.20.23.110-00000883 (авт) 50 шт. (80) | Набор | 1 | 471,240 |
| 28 | Наименование по КТРУ: Мочевая кислота ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ. Единица измерения по КТРУ: ШтукаОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения мочевой кислоты (uric acid) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения содержания мочевой кислоты в биологических жидкостях энзиматическим колориметрическим методом.Состав набора: Реагент 1; Реагент 2; Калибратор.Срок годности набора - 18 месяцев. Хранение наборов должно осуществляться в упаковке предприятия-изготовителя в темном месте при температуре 2-8°C в течение всего срока годности. Компоненты набора после вскрытия флаконов стабильны при температуре 2-8°C в течение срока годности набора при хранении в плотно закрытых флаконах в темном месте.Рабочий реагент стабилен при температуре 2-8°С в течение 20 дней при хранении в плотно закрытых флаконах в темном месте. Линейность в диапазоне от 35 до 1500 мкмоль/л. Фасовка: реагент 1 - 1х225 мл, реагент 2 -1х25 мл, калибратор - 1х2 мл.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000495 (авт.) >=500 (1000) | Набор | 1 | 3 557,400 |
| 29 | Наименование по КТРУ: Мочевая кислота ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ. Единица измерения по КТРУ: ШтукаОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения мочевой кислоты (uric acid) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения содержания мочевой кислоты в биологических жидкостях энзиматическим колориметрическим методом.Состав набора: Реагент 1; Реагент 2; Калибратор.Срок годности набора - 18 месяцев. Хранение наборов должно осуществляться в упаковке предприятия-изготовителя в темном месте при температуре 2-8°C в течение всего срока годности. Компоненты набора после вскрытия флаконов стабильны при температуре 2-8°C в течение срока годности набора при хранении в плотно закрытых флаконах в темном месте.Рабочий реагент стабилен при температуре 2-8°С в течение 20 дней при хранении в плотно закрытых флаконах в темном месте. Линейность в диапазоне от 35 до 1500 мкмоль/л. Фасовка: реагент 1 - 5х45 мл, реагент 2 - 5х5 мл, калибратор - 1х2 мл.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000495 (авт.) >=500 (1000) | Набор | 1 | 2 401,243 |
| 30 | Мочевина/азот мочевины ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения мочевины/азота мочевины в крови (blood urea nitrogen (BUN)) и/или в других биологических жидкостях в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Он обычно применяется в качестве показателя функции почек и/или для дифференциации между преренальной и постренальной азотемией.Назначение: Для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа .Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации мочевины в биологических жидкостях колориметрическим уреазным/фенол-гипохлоритным методом. Состав набора: 1. Реагент 1: Раствор уреазы - 30000 МЕ/л. 2. Реагент 2: Фенол-100 ммоль/л, Нитропруссид натрия - 0,2 ммоль/л. 3. Реагент 3: Гипохлорит натрия - 90 ммоль/л. 4. Калибратор - 13,3 ммоль/л - 1 мл. Реагенты стабильны при температуре хранения 18-25 оС в течение 12 месяцев. Реагент 2 хранить в темноте. Линейность в диапазоне от 1,0 до 24,0 ммоль/л. Фасовка: 100 определений при конечном объеме пробы 2,1 мл.21.20.23.110-00000790 (ручн) >= 100 | Набор | 1 | 942,480 |
| 31 | Мочевина/азот мочевины ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения мочевины/азота мочевины в крови (blood urea nitrogen (BUN)) и/или в других биологических жидкостях в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Он обычно применяется в качестве показателя функции почек и/или для дифференциации между преренальной и постренальной азотемией.Назначение: Для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа . Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации мочевины в биологических жидкостях колориметрическим уреазным/фенол-гипохлоритным методом. Состав набора: 1. Реагент 1: Раствор уреазы - 30000 МЕ/л; 2. Реагент 2: Фенол - 100 ммоль/л, Нитропруссид натрия - 0,2 ммоль/л; 3. Реагент 3: Гипохлорит натрия - 90 ммоль/л; 4. Калибратор - 13,3 ммоль/л - 1 мл. Реагенты стабильны при температуре хранения 18-25 оС в течение 12 месяцев. Реагент 2 хранить в темноте. Линейность в диапазоне от 1,0 до 24,0 ммоль/л. Фасовка: 250 определений при конечном объеме пробы 2,1 мл.Количество:21.20.23.110-00000788 (ручн) >= 250 | Набор | 1 | 1 718,640 |
| 32 | Натрий (Na+) ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения натрия (sodium) (Na+) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации натрия в сыворотке крови энзиматическим колориметрическим методом. Метод измерения - "конечная точка" или "псевдокинетика".СОСТАВ НАБОРА: 1. Реагент 1; 2. Реагент 2; 3. Реагент 3; 4. Реагент 4; 5. Калибратор – натрий хлористый 150 ммоль/л. Компоненты набора стабильны в течение 12 месяцев при хранении в темноте при температуре 2-8?С. Рабочий реагент стабилен не менее 7 суток при 2-8?С. Реагент 3, Реагент 4 и Калибратор готовы к использованию. Вскрытые реагенты стабильны в течение 30 суток. На борту анализатора Реагент 3 стабилен не более 7 суток. Линейность в диапазоне от 100 до 160 ммоль/л. Коэффициент вариации - не более 3%. Фасовка: реагент 1 - 1х21 мл, реагент 2 - 2 флакона с лиофилизатом, реагент 3 - 1х1,1 мл, реагент 4 - 1х120 мл, калибратор - 1х1,5 мл.Количество:21.20.23.110-00000466 (авт) >= 80 | Набор | 1 | 5 701,080 |
| 33 | Триглицериды ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения триглицеридов (triglyceride) в клиническом образце с использованием метода ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки .Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации триглицеридов в сыворотке и плазме крови энзиматическим колориметрическим методом. Состав набора: 1. Буфер: PIPES - 50 ммоль/л, 4-хлорфенол - 5 ммоль/л; MgSO4 -1 ммоль/л; 4-ААП - 0,5 ммоль/л. 2. Раствор ферментов: Липаза - 1500 МЕ/л; Глицерокиназа - 200 МЕ/л; Глицерофосфатоксидаза - 1000 МЕ/л; Пероксидаза - 250 МЕ/л. 3. Калибратор - 2,29 ммоль/л. Линейность - от 0,1 до 11,4 ммоль/л. Рабочий реагент стабилен не менее 14 суток при t 2-8° С. Фасовка: реагент 1 - 1х90 мл, реагент 2 - 1х10 мл, калибратор - 1х1 мл. 21.20.23.110-00000345 (авт) >= 400 | Набор | 1 | 2 947,560 |
| 34 | Триглицериды ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения триглицеридов (triglyceride) в клиническом образце с использованием метода ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки . Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации триглицеридов в сыворотке и плазме крови энзиматическим колориметрическим методом. Состав набора: 1. Буфер: PIPES - 50 ммоль/л, 4-хлорфенол - 5 ммоль/л; MgSO4 -1 ммоль/л; 4-ААП - 0,5 ммоль/л. 2. Раствор ферментов: Липаза - 1500 МЕ/л; Глицерокиназа - 200 МЕ/л; Глицерофосфатоксидаза - 1000 МЕ/л; Пероксидаза - 250 МЕ/л. 3. Калибратор - 2,29 ммоль/л. Реагенты готовы к использованию и стабильны в течение 12 месяцев при температуре 2-8 оС в темноте. Рабочий реагент стабилен не менее 14 дней при температуре 2-8 оС в герметично закрытом флаконе. Линейность - от 0,1 до 11,4 ммоль/л. Фасовка: реагент 1 - 1х225 мл, реагент 2 - 1х25 мл, калибратор - 1х2 мл.Количество:21.20.23.110-00000340 (авт) >= 1000 | Набор | 1 | 5 553,240 |
| 35 | Хлорид (Cl-) ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения хлорида (chloride (Cl-)) в клиническом образце с использованием спектрофотометрического метода анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки.Дополнительно:Набор для определения концентрации хлоридов в биологических жидкостях колориметрическим методом. Тиоционатный метод, жидкий биреагент. Фасовка: реагент 1 - 1х45 мл, реагент 2 - 1х5 мл, калибратор - 1х2 мл. Состав набора:1Железо азотнокислое: Fe(NO3)3-40 ммоль/л. 2Меркуриотиоцианат: Hg(SCN)2-2 ммоль/л. 3Калибратор - 100 ммоль/л.-2мл. Линейность - от 10 до 150 ммоль/л. Рабочий реагент стабилен не менее 2 лет при t 18-25 С.Количество:21.20.23.110-00000435 (авт) >= 200 | Набор | 1 | 739,200 |
| 36 | Наименование по КТРУ: Общий холестерин ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Единица измерерния по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего холестерина (total cholesterol) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки .Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации холестерина в сыворотке и плазме крови энзиматическим колориметрическим методом. Фасовка: реагент 1 - 3х250 мл, реагент 2 - 3х5 мл, калибратор - 1х1 мл. Реагенты готовы к использованию.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000300 (авт) >=2000 (3000) | Набор | 1 | 5 907,827 |
| 37 | Наименование по КТРУ: Общий холестерин ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего холестерина (total cholesterol) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки . Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации холестерина в сыворотке и плазме крови энзиматическим колориметрическим методом. Фасовка: реагент 1 - 1х1000 мл, реагент 2 - 1х20 мл, калибратор - 1х5 мл. Реагенты готовы к использованию.Количество определений:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000300 (авт) >= 2000 (4000) | Набор | 1 | 6 618,153 |
| 38 | Общая щелочная фосфатаза (ЩФ) ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей щелочной фосфатазы (ЩФ) (alkaline phosphatase (ALP)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки .Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом с ДЭА буфером. Состав набора:1 Буфер, рН 9,8: диэтаноламин -1 моль/л, магний хлористый - 1 ммоль/л; 2 Субстрат: р-нитрофенилфосфат- 10 ммоль/л. Реагенты стабильны в течение 12 месяцев при температуре хранения 2-8 оС. Рабочий реагент стабилен 30 суток при 2-8 оС в темноте. Линейность - от 20 до 700 МЕ/л. Фасовка: реагент 1 - 1х225 мл, реагент 2 - 1х25 мл.Количество:21.20.23.110-00001052 (авт) >= 1000 | Набор | 1 | 2 088,240 |
| 39 | Бета-гемолитический стрептококк А антитела к стрептолизину O ИВД, набор, реакция агглютинации Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или полуколичественного определения антител к стрептолизину О (streptolysin O), выработанному бактериями бета-гемолитических стрептококков группы А (Group A beta-haemolytic Streptococcus), в клиническом образце методом агглютинации.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания антистрептолизина О в сыворотке крови человека методом латекс-агглютинации. Состав набора: 1. СО-латекс; 2. Буфер; 3. Позитивный калибратор - концентрация АСО > 200 МЕ/мл. 4. Пограничный калибратор - концентрация АСО ~ 200 МЕ/мл. 5. Негативный калибратор - концентрация АСО < 200 МЕ/мл. 6. Три тест-пластины на полимерной основе. Реагенты стабильны при температуре хранения 2-8 оС в течение 12 месяцев. Набор на 100 опр. Фасовка: реагент 1 - 1х2 мл; реагент 2 - 1х5 мл; 3 калибратора по 0,2 мл.Количество:21.20.23.110-00006894 (ручн) >= 100 | Набор | 1 | 1 275,120 |
| 40 | Ревматоидный фактор ИВД, набор, реакция агглютинации Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения иммуноглобулинов ревматоидного фактора в клиническом образце с использованием метода реакции агглютинации.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови человека методом латекс-агглютинации. Состав набора: 1. АнтиРФ-латекс; 2. Буфер; 3. Позитивный калибратор - концентрация РФ > 8 МЕ/мл; 4. Пограничный калибратор - концентрация РФ ~ 8 МЕ/мл; 5. Негативный калибратор - концентрация РФ < 8 МЕ/мл; 6. Три тест-пластины на полимерной основе. Реагенты стабильны при температуре хранения 2-8 оС в течение 12 месяцев. Набор на 100 опр. Фасовка: реагент 1 - 1х2 мл; реагент 2 - 1х5 мл; 3 калибратора по 0,2 мл.Количество:21.20.23.110-00007529 (ручн) >= 100 | Набор | 1 | 975,327 |
| 41 | Наименование по КТРУ: C-реактивный белок (СРБ) ИВД, набор, реакция экспресс-агглютинации, клиническийЕдиница измерения по КТРУ: Набор Описание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения С-реактивного белка (C-reactive protein (CRP)) в клиническом образце методом агглютинации. C-реактивный белок является маркером, связанным с бактериальными инфекциями и воспалительными процессами в организме.Назначение: для ручной постановки . Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания С-реактивного белка в сыворотке крови методом латекс-агглютинации. Состав набора: 1. АнтиСРБ-латекс; 2. Буфер; 3. Позитивный калибратор- концентрация СРБ > 6 мг/л; 4. Пограничный калибратор - концентрация СРБ ~ 6 мг/л; 5. Негативный калибратор - концентрация СРБ < 6 мг/л; 6. Три тест-пластины на полимерной основе. Реагенты стабильны при температуре хранения 2-8оС в течение 12 месяцев. Набор рассчитан на 100 определений. Фасовка: реагент 1 - 1х2 мл; реагент 2 - 1х5 мл; 3 калибратора по 0,2 мл.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00002526 (ручн.) 100 | Набор | 1 | 1 273,063 |
| 42 | Вода деионизированная для использования при проведении лабораторных исследований. Внешний вид: прозрачная бесцветная жидкость.Удельное сопротивление: 16-18 Мом/см.Фасовка: 5000 мл. | Канистра | 1 | 656,040 |
| 43 | Вода деионизированная для использования при проведении лабораторных исследований. Внешний вид: прозрачная бесцветная жидкость.Удельное сопротивление: 16-18 Мом/см.Фасовка: 1000 мл. | литр | 1 | 203,280 |
| 44 | 21.20.23.110-00010738Буферный промывающий раствор ИВД, автоматические/полуавтоматические системыБуферный промывающий раствор (buffered wash solution), предназначенный для использования в качестве расходного реагента для автоматизированных или полуавтоматизированных устройств во время обработки, окрашивания и/или анализа лабораторных клинических образцов для нейтрализации/промывки/удаления излишков реактивов и/или использования в качестве смачивающего реагента.Назначение: Для чистки и промывки системы биохимического анализа.Дополнительные характеристики:Универсальный промывающий раствор для полуавтоматических биохимических анализаторов с проточной кюветой, а так же для мытья пробирок, кювет, мультикюветных треков, пластиковой посуды от белковых и липидных загрязнений, биологических красителей.Объем: 1000 мл, концентрат. | штука | 1 | 4 851,000 |
| 45 | Очищающий раствор с гипохлоритом натрия для гематологических, коагулометрических и биохимических анализаторов, 5%.Буферный промывающий раствор ИВД, автоматические/полуавтоматические системы.Буферный промывающий раствор (buffered wash solution), предназначенный для использования в качестве расходного реагента для автоматизированных или полуавтоматизированных устройств во время обработки, окрашивания и/или анализа лабораторных клинических образцов для нейтрализации/промывки/удаления излишков реактивов и/или использования в качестве смачивающего реагента.КТРУ:21.20.23.110-00005491 - Для чистки и промывания гематологического анализатора.21.20.23.110-00005489 - Для чистки и промывания автоматического коагулометра.21.20.23.110-00010738 - Для чистки и промывки системы биохимического анализа.Дополнительные характеристики:Объем раствора 500 мл.Срок годности 1 год. | флакон | 1 | 1 085,700 |
| 46 | Код позиции КТРУ21.20.23.110-00006474 Единица измерения: Упаковка21.20.23.110: Реагенты диагностическиеБуферный промывающий раствор ИВД, для ручного анализа.Буферный промывающий раствор (buffered wash solution), предназначенный для использования в сочетании с другими реагентами для ИВД во время ручной обработки, окрашивания и/или анализа лабораторных клинических образцов для нейтрализации/промывки/удаления излишков реактивов и/или использования в качестве смачивающего реагента. \*Дополнительные характеристики: Концентрированная жидкость для приготовления забуференной воды, необходимой для приготовления рабочих растворов красителей для гематологии (рН 6,8-7,2). Представляет собой смесь жидких реагентов: однозамещенного фосфата натрия и двузамещенного фосфатат калия. Бесцветная, прозрачная жидкость. Флакон из матового полиэтилена, емкостью 50 мл. Необходимое количество буфера развести дистиллированной водой в 1000 раз. | Упаковка | 1 | 164,263 |
| 47 | Код позиции КТРУ21.20.23.110-00006647 Единица измерения: УпаковкаКод по ОКПД221.20.23.110: Реагенты диагностическиеЛейшмана красящий раствор ИВД.Красящий раствор Лейшмана (Leishman staining solution), предназначенный для использования отдельно или в сочетании с другими растворами/красителями, для обнаружения тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в биологическом/клиническом образце.Объем реагента :>= 1000 Кубический сантиметр;^миллилитр. Возможна фиксация 3000 препаратов и окраска 4000 препаратов. С другими красителями. Для обнаружения тканевых структур и внутриклеточных и внеклеточных элементов в биологическом или клиническом образце.Дополнительные характеристики: Предназначен для применения в качестве фиксатора мазков и красителя форменных элементов крови,для дифференциации клеточных структур в клиническом образце при микроскопическом исследовании; в качестве фиксатора мазков для дальнейшего окрашивания по методу Романовского. Для приготовления рабочего раствора фиксатора-красителя необходимо использование забуференной воды (рН 6,8 - 7,2). Комплектация 1Кат. № 438 Фиксатор-краситель эозин метиленовый синий типа Лейшмана - 1 флакон (1 л).Срок годности 18 месяцев. | Упаковка | 1 | 790,527 |
| 48 | Код позиции КТРУ21.20.23.110-00006612Единица измерения: шт.Код по ОКПД221.20.23.110: Реагенты диагностическиеМай-Грюнвальда красящий раствор ИВД Май-Грюнвальда (May-Grunwald) красящий раствор, предназначенный для использования отдельно или в сочетании с другими растворами/красителями, для обнаружения тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в биологическом/клиническом образце. Назначение(характеристика является обязательной для применения) Для ручной постановки Объём реагентов(характеристика является обязательной для применения) 1000 Кубический сантиметр;^миллилитр--------Доп характеристики:Предназначен для применения в качестве фиксатора и красителя форменных элементов крови и костного мозга. Набор можно использовать в качестве фиксатора клинических образцов крови и костного мозга для дальнейшего окрашивания по методу Май-Грюнвальда или Романовского при необходимости оценки их клеточного состава.Срок годности набора - 18 месяцев со дня приемки ОТК предприятия-изготовителя.Фиксатор-краситель форменных элементов представляет собой раствор сухого красителя эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду в метаноле. Фиксация в течение 2-3 минут (кровь), 2-3 мин костный мозг, 1-2 мин другие биопрепараты. Возможно докрашивание рабочим раствором фиксатора, приготовленным из расчета 1:3 (фиксатор-забуференная вода) в течение 10-15 мин. Состав набора:Комплектация №1Фиксатор-краситель эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду - 1 флакон (1,0 л)В комплект поставки входит инструкция по применению и паспорт. | Штука | 1 | 834,163 |
| 49 | КТРУ 21.20.23.110-00004896 Ретикулоциты подсчет клеток ИВД, наборЕдиница измерения: НаборКоличество выполняемых тестов: от 200 (шт) ; Назначение: Для автоматической и ручной постановки .Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения ретикулоцитов в клиническом образце с использованием метода ручного, полуавтоматического или автоматического подсчета клеток.Дополнительные характеристики: Количество определений - не менее 1000.Состав набора:- раствор Диахим-Гемистейн-РТЦ - 1 флакон (50 мл) | Набор | 1 | 759,737 |
| 50 | Код позиции КТРУ21.20.23.110-00004898Единица измерения: НаборКод по ОКПД221.20.23.110: Реагенты диагностическиеРетикулоциты подсчет клеток ИВД, набор.Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения ретикулоцитов в клиническом образце с использованием метода ручного, полуавтоматического или автоматического подсчета клеток Количество выполняемых тестов: >= 50. Назначение: Для автоматической и ручной постановки. Дополнительные характеристики: Состав набора: - раствор Диахим-Гемистейн-РТЦ-70 - 70 пробирок по 0,1 мл | Набор | 1 | 1 375,737 |
| 51 | Код позиции КТРУ21.20.23.110-00005714Единица измерения: НаборКод по ОКПД221.20.23.110: Реагенты диагностическиеОкрашивание по Романовскому ИВД, набор.Набор химических реактивов и других связанных с ними материалов для окраски по методике Романовского, Гимзы, Мая-Грюнвальда, Райта, Лейшмана, Дженнера или Филда (Romanowsky, Giemsa, May-Gr?nwald, Wright, Leishman, Jenner или Field), предназначенный для визуализации гематопоэтических клеток, хромосом, паразитов крови и/или других патогенов крови в биологическом/клиническом образце.Назначение: Для ручной постановки.Количество выполняемых тестов >= 1000. Дополнительные характеристики: Окраска 6000-8000 препаратов в зависимости от разведения и метода окрашивания.Краситель по Романовскому используется для универсальной окраски препаратов крови, костного мозга, лимфоузлов, хромосом, выпотных жидкостей, малярии, цитологических, цитохимических и др. препаратов. Комплектация №1Состав набора:- Краситель азур-эозин по Романовскому Профессионал - 1 флакон (1 л); | Набор | 1 | 3 439,337 |
| 52 | Смесь для обезжиривания предметных и покровных стекол, применятся после использования стекол в клинической лаборатории, как дополнительно средство для очистки и обезжиривания. Помещенное в смесь стекло выдерживается от 1 часа до 24 часов, после чего высушивается и готово к использованию. Использовать многократно, обезжиривание не менее 5000 стекол. Состав: Спирт изопропиловый/диметиловый эфир диэтиленгликоля в соотношении 1:1. Флакон из матового полиэтилена с цветной крышкой, емкостью 1 л, упакован в полиэтиленовый пакет с этикеткой черно-синего цвета. | литр | 1 | 2 464,000 |
| 53 | КТРУ 32.50.50.190-00000685Индикатор для контроля качества предстерилизационной очистки Единица измерения: Штука Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для выявления скрытой крови и остатков щелочных компонентов с целью контроля качества предстерилизационной очистки медицинских изделий. Изменение окраски раствора свидетельствует о наличии загрязнений на поверхности медицинских изделий. Это изделие одноразового использования. Дополнительные характеристики: Фенолфталеиновая проба применяется дляобнаружения остатков щелочных компонентовмоющих средств на изделиях медицинскогоназначения при контроле качества их предстерилизационнойочистки в лечебно-профилактическихучереждениях, санитарно-эпидемиологическихи дезинфекционных станциях. СОСТАВ НАБОРА: Фенолфталеин, 1% спиртовой р-р - 100 мл. Остаточный срок годности не менее 10 мес | Штука | 1 | 338,800 |
| 54 | Набор реагентов для исследования фекалий по Като предназначен для выявления яиц гельминтов методом толстого мазка и окраски по Като. Набор рассчитан на 500 определений при расходе 1мл на 10 пластинок Состав: реактив Като-1 флакон, гидрофильный целлофан-500 штукСрок годности набора - 18 месяцевХранение и транспортировка при комнатной температуре (2 - 25) С | Набор | 1 | 1 601,600 |
| 55 | КТРУ 21.20.23.110-00001637  Множественные аналиты кала ИВД, набор, метод окрашивания.Единица измерения: НаборСуммарное количество выполняемых тестов: от 2000 (шт) .Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или полуколичественного определения множества аналитов при клиническом анализе кала методом окрашивания. Определяемые аналиты могут включать скрытую кровь (occult blood), билирубин (bilirubin), стеркобилин (stercobilin), фекальные жиры (faecal fat), яйца гельминтов (helminth). Набор может содержать консервант для хранения и транспортировки образцов. Дополнительные характеристики: Состав: бензидин - 1 флакон сухого вещества (1 г), уксусная кислота 50% - 1 флакон жидкости (100 мл), реактив Фуше - 1 флакон жидкости (100 мл), реактив Судан 3 - 1 флакон жидкости (100 мл), реактив Люголя - 1 флакон жидкости (50 мл), глицерин - 1 флакон (130г), метиленовый синий - 1 флакон жидкости (20 мл), гидроперит в таблетках - 1 уп. 6шт., цинк уксуснокислый - 1 флакон (100мл), уксусная кислота, 30% - 1 флакон (100 мл).Набор расчитан на анализ 1000 проб для обнаружения скрытой крови, 50 проб для качественного определения стеркобилина, 200 проб для качественного определения билирубина и 2000 проб для проведения микроскопического анализа кала. Суммарное количество выполняемых тестов: 3250 (шт) . | Набор | 1 | 4 014,273 |
| 56 | Код позиции КТРУ21.20.23.110-00000709Единица измерения: НаборКод по ОКПД221.20.23.110: Реагенты диагностическиеСкрытая кровь в кале ИВД, набор, хромогенный анализ, экспресс-анализ .Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного скрининга кала (фекалий) на скрытую кровь (occult blood) (гемоглобин (haemoglobin)) за короткое время по сравнению со стандартными лабораторными процедурами исследований методом хромогенного анализа. Этот тест обычно используется в лабораторных анализах или анализах вблизи пациента. Дополнительные характеристики: Состав набора: о-толидин -5 флаконов по по 2 мл, уксусная кислота -1 флакон 10 мл, гидроперит- 1 таблетка. Количество определений >= 500.  | Набор | 1 | 1 129,337 |
| 57 | КОД по ОКПД2 21.20.23.110Код позиции КТРУКТРУ -21.20.23.110-00005281Единица измерения: наборРеагенты диагностическиеОкрашивание по Граму ИВД, реагент.Набор химических реактивов, красителей и/или других связанных с ними материалов для окрашивания по методике Грама или Брауна-Хоппса, предназначенный для выявления и дифференцировки бактерий в биологическом/клиническом образце на основе химических и физических свойств их клеточных стенок.Дополнительные характеристики: Состав набора I. Комплектация №1, в составе:1. Карболовый раствор генцианвиолета - 1 флакон (100 мл);2. Раствор Люголя - 1 флакон (100 мл),3. Фуксин Циля (концентрат)- 1 флакон (10 мл).4.Инструкция по применению - 1 шт.5. Паспорт - 1 шт.Принадлежности:1.Крышка флип-топ - 2 шт.Количество определений - 200 окрашиваний при расходе 0,5 мл рабочего реагента на один анализ. | Набор | 1 | 1 347,500 |
| 58 | Код позиции КТРУ21.20.23.110-00000609Единица измерения: наборКОД по ОКПД2 21.20.23.110:Реагенты диагностическиеКраситель для кислотоустойчивых бактерий ИВД, набор. Набор химических реактивов, красителей и/или других связанных с ними материалов, представляющих собой красители для кислоустойчивых бактерий (AFB), для окраски по Цилю-Нильсену или Файту, предназначенныйдля демонстрации кислоустойчивых микроорганизмов (acid fast microorgansims) в клиническом образце, которые могут включать кислоустойчивые бактерии (AFB) рода Mycobacterium. Количество выполняемых тестов: >= 200 штук.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для окраски кислотоустойчивых организмов с помощью метиленового синего, солянокислого спирта и фуксина Циля.Основной состав:Реагент 1 - 1 флакон (100 мл);Реагент 2 (концентрат) - 1 флакон (30 мл),Реагент 3 - 1 флакон (100 мл),Принадлежности:Крышка флип-топ - 2 шт.В комплект поставки входят: реагенты, инструкция по применению, паспорт. | Набор | 1 | 985,600 |
| 59 | 21.20.23.110-00001293Папаниколау краситель ИВД, наборНабор химических соединений, красителей и/или других связанных с ним материалов, именуемый как Папаниколау краситель, предназначенный для выявления отшелушенных клеток в биологическом/клиническом образце, которые могут включать гинекологические мазки (иногда называемый мазок по Папаниколау), мокроту, соскобы, смывы, мочу и/или тонкоигольные пунктаты.Количество выполняемых тестов >=1000.Дополнительные характеристики :Состав набора: Фиксатор-спрей (фиксирующий раствор)1 шт.(200мл.), Гематоксилин Джилла II - 1шт.(1000мл), Раствор оранжевого G - OG6 1шт.(1000мл), Раствор смеси красителей EA - 50 1шт.(1000мл), Раствор для дегидратации 4 шт.(по 1000мл), Просветляющий раствор 1 шт(1000мл), Монтирующая среда 1 шт.(100мл.) Количество выполняемых тестов >=2000. | Набор | 1 | 14 565,837 |
| 60 | 21.20.23.110-00001294Папаниколау краситель ИВД, наборНабор химических соединений, красителей и/или других связанных с ним материалов, именуемый как Папаниколау краситель, предназначенный для выявления отшелушенных клеток в биологическом/клиническом образце, которые могут включать гинекологические мазки (иногда называемый мазок по Папаниколау), мокроту, соскобы, смывы, мочу и/или тонкоигольные пунктаты.Количество выполняемых тестов: >=100.Дополнительные характеристики :Состав набора: Фиксатор-спрей (фиксирующий раствор) - 1шт. (50мл), Гематоксилин Джилла II - 1шт. (250мл), Раствор оранжевого G - OG6 1шт. (250мл), Раствор смеси красителей EA - 50 1шт(250мл), Раствор для дегидратации 1 шт.(1000мл), Просветляющий раствор 1 шт.(250мл), Монтирующая среда 1 шт.(25мл).Количество выполняемых тестов >=500. | Набор | 1 | 3 888,500 |
| 61 | КТРУ21.20.23.110-00011276 C-реактивный белок (СРБ) ИВД, набор, реакция экспресс-агглютинации, клиническийЕдиница измерения: НаборКоличество выполняемых тестов: 250 (шт) ; Назначение: Для ручной постановки анализа .Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или полуколичественного определения С-реактивного белка (C-reactive protein (CRP)) в клиническом образце за короткое время по сравнению со стандартными лабораторными процедурами исследований методом экспресс-агглютинации. C-реактивный белок является маркером, связанным с бактериальными инфекциями и воспалительными процессами в организме. Этот экспресс-тест обычно используется в лабораторных анализах или в анализах вблизи пациента. Не предназначен для самотестирования.Дополнительные характеристики: Состав набора: 1. АнтиСРБ-латекс; 2. Буфер; 3. Позитивный калибратор- концентрация СРБ > 6 мг/л; 4. Пограничный калибратор - концентрация СРБ ~ 6 мг/л; 5. Негативный калибратор - концентрация СРБ < 6 мг/л; 6. Три тест-пластины на полимерной основе. Реагенты стабильны при температуре хранения 2-8оС в течение 12 месяцев. Набор рассчитан на 250 определений. Фасовка: реагент 1 - 1х5 мл; реагент 2 - 1х10 мл; 3 калибратора по 0,2 мл. | Набор | 1 | 2 186,800 |
| 62 | КТРУ 21.20.23.110-00007526 Ревматоидный фактор ИВД, набор, реакция агглютинацииЕдиница измерения: НаборКоличество выполняемых тестов: от 250 (шт) .Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения иммуноглобулинов ревматоидного фактора в клиническом образце с использованием метода реакции агглютинации.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови человека методом латекс-агглютинации.Состав набора: 1. АнтиРФ-латекс; 2. Буфер; 3. Позитивный калибратор - концентрация РФ > 8 МЕ/мл; 4. Пограничный калибратор - концентрация РФ ~ 8 МЕ/мл; 5. Негативный калибратор - концентрация РФ < 8 МЕ/мл; 6. Три тест-пластины на полимерной основе. Реагенты стабильны при температуре хранения 2-8 оС в течение 12 месяцев. Набор на 250 опр. Фасовка: реагент 1 - 1х5 мл; реагент 2 - 1х10 мл; 3 калибратора по 0,2 мл.Количество:21.20.23.110-00007526 (ручн) >= 250 | Набор | 1 | 1 745,337 |
| 63 | Бета-гемолитический стрептококк А антитела к стрептолизину O ИВД, набор, реакция агглютинации Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или полуколичественного определения антител к стрептолизину О (streptolysin O), выработанному бактериями бета-гемолитических стрептококков группы А (Group A beta-haemolytic Streptococcus), в клиническом образце методом агглютинации.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания антистрептолизина О в сыворотке крови человека методом латекс-агглютинации.Состав набора: 1. СО-латекс; 2. Буфер; 3. Позитивный калибратор - концентрация АСО >200 МЕ/мл. 4. Пограничный калибратор - концентрация АСО ~ 200 МЕ/мл. 5. Негативный калибратор - концентрация АСО < 200 МЕ/мл. 6. Три тест-пластины на полимерной основе. Реагенты стабильны при температуре хранения 2-8 оС в течение 12 месяцев. Набор на 250 опр. Фасовка: реагент 1 - 1х5 мл; реагент 2 - 1х10 мл; 3 калибратора по 0,2 мл.Количество:21.20.23.110-00006892 (ручн) >= 250 | Набор | 1 | 2 433,200 |
| 64 | Трилон Б чистый для анализа. Фасовка - 0,1 кг. | кг | 1 | 4 376,297 |
| 65 | КТРУ 21.20.23.110-00005547 Моющий/чистящий раствор ИВД, для автоматизированных / полуавтоматизированных системЕдиница измерения: УпаковкаНазначение: Для гематологических анализаторов открытого типа ; Объем реагента: 300 - 500 (см[3\*];^мл) .Концентрированный промывающий или очищающий раствор, предназначенный для использования как расходный материал на борту автоматических или полуавтоматических приборов, который используются в процессе подготовки, окрашивания и/или анализа клинических лабораторных образцов. Дополнительные характеристики: очищающий раствор для гематологических анализаторов.Кислотное-щелочное состояние, рН: 11,8-13,0Содержание действующих веществ: - гипохлорит натрия - не более 2%- поверхностно-активные вещества - не более 0,2%- четвертичная аммониевая соль - не более 0,025%- гидроксид натрия - не более 0,5%- деионизованная вода - не менее 97,275%Физические свойства: бесцветный либо бледно-желтый водный растворУпаковка: пластиковая бутыль из первичного полиэтилена,Запайка горлышка фольгой для исключения протекания реагента при транспортировке и хранении и обеспечения контроля первого вскрытия.Маркировка: Наличие на упаковке объема, номера лота, срока годности, условий хранения. Объем флакона, мл - не менее 0,5Документы: Регистрационное удостоверение МЗ РФ или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития. | Штука | 1 | 7 392,000 |
| 66 | Химический реактив - натрий лимоннокислый трехзамещенный, 5,5- водный. Квалификация - ЧДА. Внешний вид - Кристаллический порошок белого цвета. Допускается желтоватый оттенок | Упаковка. | 1 | 485,100 |
| 67 | КТРУ 21.20.23.110-00001629 Множественные аналиты мочи ИВД, набор, метод окрашивания.Единица измерения: НаборКоличество выполняемых тестов: от 100 (шт) ; Назначение: Для анализатора мочи DIRUI .Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или полуколичественного определения множества аналитов при клиническом анализе мочи методом окрашивания. Определяемые аналиты могут включать глюкозу (glucose), кетоны (ketones), билирубин (bilirubin), уробилиноиды (urobilinoids), определение рН.Дополнительные характеристики: Реагентные полоски DIRUI H10 представляют собой тестовые полоски для полуколичественного анализа следующих параметров мочи (10 параметров): Уробилиноген, билирубин, кетоны, кровь, белок, нитриты, лейкоциты, глюкоза, удельный вес, рН.Чувствительность: Глюкоза - 2,8-5,6 ммоль/лБелок - 0,15-0,3 г/лКетоны -0,5-1,0 ммоль/лКровь -5-15 кл/мклБилирубин -8,6-17 мкмоль/лНитриты -13-22 мкмоль/лЛейкоциты -5-15 кл/мклУробилиноген -3,4-17 мкмоль/лСовместимость с оборудованием: тест-полоски имеют разрешение производителя анализаторов мочи Dirui Н-10 /Н-500 на использование реагентов с данным прибором. Тест-полоски должны оригинальные, полностью совместимые с анализаторами Dirui Н-100/Н-500 (версия программного обеспечения 8 и выше).Наличие штрих кода, расположенного на пластиковой тубе содержащий информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Упаковка 100 штук | Набор | 1 | 1 226,610 |
| 68 | КОД по ОКПД2 21.20.23.110Код позиции КТРУКТРУ -21.20.23.110-00005281Единица измерения: наборРеагенты диагностическиеОкрашивание по Граму ИВД, реагент.Набор химических реактивов, красителей и/или других связанных с ними материалов для окрашивания по методике Грама или Брауна-Хоппса, предназначенный для выявления и дифференцировки бактерий в биологическом/клиническом образце на основе химических и физических свойств их клеточных стенок.Дополнительные характеристики: Состав набора III. Комплектация №3, в составе:1. Карболовый раствор генцианвиолета - 1 флакон (100 мл);2. Раствор Люголя - 1 флакон (100 мл),3. Нейтральный красный - 1 флакон (100мл),4. Инструкция по применению - 1 шт,5. Паспорт - 1 шт.Принадлежности:1. Крышка флип-топ - 3шт.Количество определений - 200 окрашиваний при расходе 0,5 мл рабочего реагента на один анализ. | Набор | 1 | 1 347,500 |
| 69 | КТРУ 21.20.23.110-00010153 Множественные аналиты мочи ИВД, контрольный материалЕдиница измерения: НаборМатериал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для качественного и/или полуколичественного скрининга множественных аналитов мочи (urine for multiple analytes).Дополнительные характеристики: Назначение:Набор "БМ-контроль-ССК +глюкоза и рН " предназначен для контроля правильности и воспроизводимости результатов определения в моче: белков - по их реакции с сульфосалициловой кислотой - с помощью диагностических полосок; глюкозы - ферментативным методом (глюкозооксидазным) - качественным по реакции Бенедикта - с помощью диагностических полосок; рН - с помощью диагностических полосок.Состав набора:  Набор содержит 8 флаконов контрольных растворов: 4 флакона - уровень № 1  4 флакона - уровень № 2.  В паспорте набора указываются средние значения концентрации белка и глюкозы с контрольными пределами (Х±2S). Контрольные растворы расфасованы в стеклянные флаконы по 10,0 мл.Срок годности набора - 9 мес.Хранение при температуре (2 - 8) оС. | Набор | 1 | 5 704,413 |
| 70 | КТРУ 21.20.23.110-00010638 Подсчет клеток крови ИВД, реагентЕдиница измерения: УпаковкаНазначение: Для анализаторов гематологических автоматических серии Abacus ; Объем реагента: от 1 (л;^дм[3\*]) ; Тип реагента: Лизирующий раствор .Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и/или количественного определения одного или множества параметров клеток цельной крови в клиническом образце [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))]. Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение количества и подсчет параметров эритроцитов (red cell) и/или подсчет количества тромбоцитов (platelet). Дополнительные характеристики: годится к Абакусам, Абакусам Юниорам, Аркусам.Аналог- Abalyse1. Объём флакона 1 л (Из прозрачного материала с градуировкой для возможности визуального контроля уровня реагентов)2. Концентрация активных компонентов: Четвертичная аммониевая соль < 5,0%Не содержит цианид3. Внешний вид - бесцветная прозрачная жидкость4. Срок годности, не менее 24 месяцев5. Отметка на упаковке о дате изготовления6. Наличие регистрационного удостоверение | Упаковка | 1 | 6 353,657 |
| 71 | КТРУ 21.20.23.110-00005537 Моющий/чистящий раствор ИВД, для автоматизированных / полуавтоматизированных системЕдиница измерения: УпаковкаНазначение: Для гематологических анализаторов открытого типа ; Объем реагента: 500 - 1700 (см[3\*];^мл) .1. Объём флакона 1л (Из прозрачного материала с градуировкой для возможности визуального контроля уровня реагентов)2. Концентрация активных компонентов:Натрий хлорид < 1,0%Буфер < 5%Детергент < 0,5%Протеолитический фермент < 1,0%Консервант < 0,4%Краситель < 0,001%3. Внешний вид - прозрачная пенящаяся жидкость голубого цвета4. Характеристика раствора - Ферментативный5. Отметка на упаковке о дате изготовления6. Наличие регистрационного удостоверение7. Срок годности, не менее 18 месяцев | Упаковка | 1 | 2 332,263 |
| 72 | КТРУ 21.20.23.110-00005038Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и/или количественного определения одного или множества параметров клеток цельной крови в клиническом образце [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))]. Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение количества и подсчет параметров эритроцитов (red cell) и/или подсчет количества тромбоцитов (platelet).Дополнительные характеристики: Подсчет клеток крови ИВД, реагентЕдиница измерения: УпаковкаНазначение: Для гематологических анализаторов открытого типа ; Объем реагента: от 5 Литр;^кубический дециметр ; Тип реагента: Изотонический разбавитель крови аналог Abaton Diluent1. Объём флакона 10 литров (Из прозрачного материала для возможности визуального контроля уровня реагентов)2. Концентрация активных компонентов:Натрий хлорид < 1,0%Буфер < 0,6%Консервант < 0,4%Не содержит азида натрия3. Физико-химические свойства:рН реагента, в пределах 7±0,3.Электропроводность, в пределах 18,3±0,3 мСим/смФон по PLT, не более 10\*109 л-14. Внешний вид - бесцветная прозрачная жидкость5. Срок годности, не менее 18 месяцев6. Отметка на упаковке о дате изготовления7. Наличие регистрационного удостоверение | Упаковка | 1 | 3 282,510 |
| 73 | КТРУ 21.20.23.110-00000923Протромбиновое время (ПВ) ИВД, набор, анализ образования сгустка Единица измерения: НаборКоличество выполняемых тестов: от 100 Штука ; Назначение: Для ручной постановки анализа .Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения протромбинового времени (prothrombin time (PT)) в клиническом образце, с или без стандартизации относительно международного стандартизованного отношения (international normalized ratio (INR)) методом анализа образования сгустка.Дополнительные характеристики: техпластин - предназначен для оценки протромбинового времени свертывания, измерение проводят на коагулометре или мануально.  Определение протромбинового времени используется для тестирования факторов протромбинового комплекса (II - протромбина, V, VII, X) и контроля за лечением антикоагулянтами непрямого действия.Линейность определения протромбинового времени - в диапазоне от 12 до 110 сек. Коэффициент вариации результатов определения протромбинового времени не превышает 10%.МИЧ в разных сериях составляет не более 1,1-1,3. Набор рассчитан на 100-200 тестов. В комплекте стандарт - плазма.Состав набора:1. Техпластин - лиофильно высушенная тромбопластин-кальциевая смесь, на 5,0 мл суспензии (25 определений) - 4 фл. Международный индекс чувствительности (МИЧ)Техпластина указан в Паспорте к набору.2. Контрольная плазма - лиофильно высушенный пул плазмы крови не менее, чем от 20 здоровых людей, на 1,0 мл - 1 фл. | Набор | 1 | 4 237,353 |
| 74 | Наименование по КТРУ: Мочевая кислота ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ. Единица измерения по КТРУ: ШтукаОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения мочевой кислоты (uric acid) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения содержания мочевой кислоты в биологических жидкостях энзиматическим колориметрическим методом.Состав набора: Реагент 1; Реагент 2; Калибратор.Срок годности набора - 18 месяцев. Хранение наборов должно осуществляться в упаковке предприятия-изготовителя в темном месте при температуре 2-8°C в течение всего срока годности. Компоненты набора после вскрытия флаконов стабильны при температуре 2-8°C в течение срока годности набора при хранении в плотно закрытых флаконах в темном месте.Рабочий реагент стабилен при температуре 2-8°С в течение 20 дней при хранении в плотно закрытых флаконах в темном месте. Линейность в диапазоне от 35 до 1500 мкмоль/л. Фасовка: реагент 1 - 5х18 мл, реагент 2 - 5х2 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000490 (ручн.) >=10021.20.23.110-00000493 (п/а) >= 20021.20.23.110-00000494 (авт.) >=400 | Набор | 1 | 1 976,337 |
| 75 | Гамма-глутамилтрансфераза (ГГТ) ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения гамма-глутамилтрансферазы (ГГТ) (gamma glutamyltransferase (GGT)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения активностигамма-глутамилтрансферазы в сыворотке крови кинетическим методом.Состав набора: 1. буфер, рН 8,0: Трис - 100 ммоль/л, Глицилглицин-150 ммоль/л; 2. Субстрат: L-g-глутамил-3-карбокси-4-нитроанилид-6 ммоль/л. Линейность в диапазоне от 6 до 230 МЕ/л. Рабочий реагент стабилен не менее 14 дней при t 2-8 С. Фасовка: реагент 1 - 5х9 мл, реагент 2 - 5х1 мл.Количество:21.20.23.110-00000662 (авт) >= 200 | Набор | 1 | 2 525,600 |
| 76 | КТРУ 21.20.23.110-00004787Активированное частичное тромбопластиновое время ИВД, реагент Единица измерения: НаборКоличество выполняемых тестов: от 100 Штука ; Назначение: Для анализаторов открытого типа и ручной постановки .Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется при количественном определении активированного частичного тромбопластинового времени (Activated partial thromboplastin time (APTT)) клинического образца.Дополнительные характеристики: АПТВ-Эл-тест предназначен для определения активированного парциального (частичного) тромбопластинового времени (АПТВ или АЧТВ). Определение АПТВ используется для выявления гипер- и гипокоагуляционного сдвига, контроля за гепаринотерапией при тромбозах, тромбоэмболиях и ДВС-синдромах различной этиологии, для диагностики гемофилии (дефицит факторов VIII, IX, XI), болезни Виллебранда.Принцип метода: Определяется время свертывания плазмы крови в условиях стандартизированной контактной (эллаговой кислотой) и фосфолипидами (кефалином) активации процесса коагуляции в присутствии ионов кальция.Состав набора:1. АПТВ-Эл-реагент (раствор, содержащий фосфолипиды мозга кролика, эллаговую кислоту, буфер и стабилизаторы), 5 мл - 2 фл. 2. Кальция хлорид (0,277 % раствор), 10 мл - 1 фл. Аналитические характеристики набора:Линейность определения - в диапазоне от 20 до 250 с. Коэффициент вариации результатов определения АПТВ не превышает 10 %. Допустимый разброс результатов определения АПТВ в одной пробе плазмы крови разными наборами одной серии не превышает 10 %.  Набор рассчитан на проведение 100 анализов при расходе растворов реагентов по 0,1 мл на 1 анализ. | Набор | 1 | 2 864,400 |
| 77 | Дополнительные характеристики: прозрачная бесцветная жидкость со слабым желтоватым оттенком, используется для апохроматических и ахроматических объективов микроскопов всех видов, кроме люминисцентных.Упаковка: флакон-капельница вместимостью 100,0 мл.Срок годности: 1,5 года с даты изготовления. | флакон | 1 | 148,863 |
| 78 | Калий (K+) ИВД, набор, нефелометрический/турбидиметрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения калия (potassium) (К+) в клиническом образце методом нефелометрического/турбидиметрического анализаДополнительные характеристики:Набор для определения концентрации калия в сыворотке и плазме крови турбидиметрическим методом без депротеинизации. Состав набора: 1. Монореагент: Тетрафенилборат натрия-35 ммоль/л; Натрий едкий-200 ммоль/л. 2. Калибратор-KCl - 5 ммоль/л - 1мл. Линейность в диапазоне от 1 до 10 ммоль/л. Реагенты готовы к использованию. Все компоненты набора стабильны при t хранения 2-8 С в темноте в течение 24 месяцев. Фасовка: реагент 1 - 1х50 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество:21.20.23.110-00006888 (ручн) >= 5021.20.23.110-00006887 (п/а) >= 10021.20.23.110-00006886 (авт.) >= 200 | Набор | 1 | 3 295,600 |
| 79 | Дополнительные характеристики: тест для иммунохроматографического выявления амфетамина, бензодиазепина, кокаина, марихуаны, метамфетамина, морфина в моче | Набор | 1 | 945,813 |
| 80 | Общий белок ИВД, набор, спектрофотометрический анализНабор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего белка (total protein) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения содержания общего белка в моче или ликворе колориметрическим методом с пирогаллоловым красным. Состав набора: 1. Монореагент,рН 2,5: Сукцинат натрия-50 ммоль/л; Молибдат натрия-1,6 ммоль/л; Пирогаллоловый красный-0,6 ммоль/л. 2. .Калибратор: альбумин сывороточный- 0,2 г/л. Компоненты набора стабильны в течение 24 мес при температуре 18-25°С в темноте. Линейность в диапазоне от 0,1 до 3,0 г/л. Реагенты готовы к использованию. Фасовка: реагент 1 - 1х250 мл, калибратор - 1х5 мл.Количество:21.20.23.110-00000457 (ручн) >=250 21.20.23.110-00000455 (п/а) >= 500 21.20.23.110-00000452 (авт) >= 1000 | Набор | 1 | 1 026,663 |
| 81 | КТРУ 21.20.23.110-00010035 Treponema pallidum реагиновые антитела ИВД, реагентЕдиница измерения: НаборВещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и/или количественного определения неспецифичных реагиновых антител, продуцируемых в ответ на бактериальную инфекцию Treponema pallidum, в клиническом образце. Дополнительные характеристики:Набор применяется при диагностике сифилиса для исследования плазмы (сыворотки) крови или спинно-мозговой жидкости (СМЖ) человека в реакции микропреципитации (РМП).В состав набора входит - взвесь АгКЛ в 10 % растворе холин-хлорида.Реагенты, готовые к использованию: АгКЛ-РМП.Набор рассчитан на исследование 500 образцов.Фасовка - 3 флакона х 5 мл. Объем исследуемого образца 90 мкл.Суммарное время постановки реакции 8 минут. Оптимальный температурныйрежим реакции 23-28 0СПредназначен для качественного и полуколичественного определения.Срок годности - 18 месяцев.Срок хранения реагентов набора после вскрытия упаковки: до конца срока годности.Возможность документирования, регистрации и автоматического учета при проведении анализа на аппаратно-программном комплексе «Экспетр-Лаб РМП». Набор должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре от 2 до 8 оС. Замораживание не допускается. Набор транспортируют при температуре от 2 до 8 оС. Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25 оС в течение 10 сут.Обязательно наличие регистрационного удостоверения РФ. | Набор | 1 | 7 531,887 |
| 82 | Код по КТРУ: 21.20.23.110-00010158Наименование по КТРУ: Множественные аналиты клинической химии ИВД, контрольный материал Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества аналитов клинической химии (multiple clinical chemistry analytes), которые совместно образуют полноценный биохимический профиль.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики: Контрольная сыворотка, изготовленая на основе сыворотки крови человека, с нормальными значениями концентраций и активности, предназначена для контроля правильности и воспроизводимости результатов количественного определения концентрации (активности) аналитов в сыворотке (плазме) крови человека при проведении биохимических исследований в клинико-диагностических лабораториях. Количество аттестованных показателей: не менее 31 (с учетом методов не менее 48), в том числе альфа-амилазы с G3ClpNPh субстратом. Стабильна в течение 2 лет при условии хранения в темноте при температуре 2-8°С. После растворения контрольная сыворотка стабильна в течение 24 часов при температуре 18-25°С, 7 суток при условии хранения в темноте при температуре 2-8°С, однократно замороженная при температуре -20°С в течение 2 месяцев. Состав: 5 флаконов х 5 мл. | Набор | 1 | 8 970,500 |
| 83 | Код по КТРУ: 21.20.23.110-00010158Наименование по КТРУ: Множественные аналиты клинической химии ИВД, контрольный материал Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества аналитов клинической химии (multiple clinical chemistry analytes), которые совместно образуют полноценный биохимический профиль.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики: Контрольная сыворотка, изготовленая на основе сыворотки крови человека, с патологическим значениями концентраций и активности, предназначена для контроля правильности и воспроизводимости результатов количественного определения концентрации (активности) аналитов в сыворотке (плазме) крови человека при проведении биохимических исследований в клинико-диагностических лабораториях. Количество аттестованных показателей: не менее 31 (с учетом методов не менее 48), в том числе альфа-амилазы с G3ClpNPh субстратом. Стабильна в течение 2 лет при условии хранения в темноте при температуре 2-8°С. После растворения контрольная сыворотка стабильна в течение 24 часов при температуре 18-25°С, 7 суток при условии хранения в темноте при температуре 2-8°С, однократно замороженная при температуре -20°С в течение 2 месяцев. Состав: 5 флаконов х 5 мл. | Набор | 1 | 10 828,773 |
| 84 | Код позиции КТРУ21.20.23.110-00006474Единица измерения: Упаковка21.20.23.110: Реагенты диагностическиеБуферный промывающий раствор ИВД, для ручного анализа.Буферный промывающий раствор (buffered wash solution), предназначенный для использования в сочетании с другими реагентами для ИВД во время ручной обработки, окрашивания и/или анализа лабораторных клинических образцов для нейтрализации/промывки/удаления излишков реактивов и/или использования в качестве смачивающего реагента. Дополнительные характеристики: Концентрированная жидкость для приготовления забуференной воды, необходимой для приготовления рабочих растворов красителей для гематологии (рН 6,8-7,2). Представляет собой смесь жидких реагентов: однозамещенного фосфата натрия и двузамещенного фосфатат калия. Бесцветная, прозрачная жидкость. Флакон из матового полиэтилена, емкостью 10 мл. Необходимое количество буфера развести дистиллированной водой в 1000 раз. | Упаковка | 1 | 82,137 |
| 85 | Альбумин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ.Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения альбумина (albumin) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации альбумина в сыворотке крови колориметрическим методом с бромкрезоловым зеленым. Состав набора: 1. Монореагент, рН 4,2: Цитрат натрия-100 ммоль/л, Бромкрезоловый зеленый-100 мкмоль/л; 2. Калибратор: альбумин бычий - 45 г/л. Все компоненты стабильны при температуре хранения 18-25 оС в течение 12 месяцев. Линейность в диапазоне от 15 до 60 г/л. Фасовка: реагент 1 - 1х250 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество определений:21.20.23.110-00001245 (авт) >= 1000 | Набор | 1 | 1 088,263 |
| 86 | КТРУ 21.20.23.110-00002533 Стабилизация образца реагент ИВДЕдиница измерения: НаборНазначение: Для анализаторов открытого типа и ручной постановки ; Объем реагента: от 30 (см[3\*];^мл) .Вещество или реактив, предназначенный для использования отдельно или в комбинации с другими изделиями для ИВД для предотвращения деградации чувствительных аналитов (например, гормонов, белков или пептидов) в клиническом образце во время транспортирования, хранения или подготовки. Стабилизатор обычно является растворителем, антиоксидантом или ингибитором ферментов.Дополнительные характеристики: 5% раствор цитрата натрия для определения СОЭ.Готовый к применению, 4 фл.х10 мл. Хранить при 18-25оС в течение всего срока хранения (3 года). | Набор | 1 | 686,577 |
| 87 | КТРУ 21.20.23.110-00007299Общий простатический специфический антиген (ПСА) ИВД, набор, иммунохроматографический анализ, экспресс-анализ Единица измерения: НаборКоличество выполняемых тестов: от 20 Штука ; Назначение: Для ручной постановки анализа .Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общего простатического специфического антигена (prostate specific antigen, PSA, ПСА) в клиническом образце в течение короткого периода, по сравнению со стандартными процедурами лабораторных испытаний, с использованием метода иммунохроматографического анализа. Этот тест обычно используется для лабораторных анализов или исследований по месту лечения. Дополнительные характеристики: набор реагентов для иммунохроматографического выявления специфического антигена предстательной железы в сыворотке, плазме и цельной крови человека.Состав набора:1. тест-плашка в герметичной упаковке - 20 шт.;2. пипетка для образца - 20 шт;3. буфер - 1 флакон;4. ланцет - 20 шт.Чувствительность: 4 нг/мл.Условия хранения: при температуре 2-30 оС до конца срока годности в упаковке производителя.Количество тестов - 20. | Набор | 1 | 6 121,500 |
| 88 | КТРУ 21.20.23.110-00005668 Анти-А групповое типирование эритроцитов ИВД, антителаЕдиница измерения: ФлаконОбъем реагента: от 10 (см[3\*];^мл) .Одно или множество антител, способных связываться со специфическими антигенными детерминантами, предназначенных для использования при анализе клинического образца на предмет обнаружения эритроцитарных антигенов группы А [ABO001] методом агглютинации.Дополнительные характеристики: прозрачная жидкость красного цвета.Цоликлон анти-А не должен давать агглютинации с эритроцитами групп В(III) и О(I). Титр Цоликлона анти-А в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А(II). 1:32 - 1:64. Срок годности - 2годаФорма выпуска: флакон- капельница 10 мл. | флакон | 1 | 153,613 |
| 89 | КТРУ 21.20.23.110-00005711 Анти-АВ групповое типирование эритроцитов ИВД, антителаЕдиница измерения: ФлаконОбъем реагента: от 10 (см[3\*];^мл) .Одно или множество антител, способных связываться со специфическими антигенными детерминантами, предназначенных для использования при анализе клинического образца на предмет обнаружения эритроцитарных антигенов группы АВ [АВО003] методом агглютинации.Дополнительные характеристики: прозрачная бесцветная жидкость. Цоликлон анти-АВ не должен давать агглютинации с эритроцитами группы О(I) Титр Цоликлона анти-АВ в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами групп А(II) 1:32 - 1: 64 и В(III) 1 : 64Срок годности - 2годаФорма выпуска: флакон- капельница 10 мл. | флакон | 1 | 290,037 |
| 90 | КТРУ 21.20.23.110-00008834 Анти-Rh(D) групповое типирование эритроцитов ИВД, антителаЕдиница измерения: УпаковкаОбъем реагента: от 10 (см[3\*];^мл) .Одно или множество антител, способных связываться со специфическими антигенными детерминантами, предназначенных для использования при анализе клинического образца на предмет обнаружения Rh(D) [RH001], эритроцитарных антигенов из системы групп крови резус-фактор (Rhesus), методом агглютинации.Дополнительные характеристики:Прозрачная жидкость светло-бежевого цветаЦоликлон Анти-D Супер не должен агглютинировать D(-) эритроциты. Четкая реакция агглютинации должна наступать в течение 30 сек. после смешивания реагента с D(+) эритроцитамиТитр Цоликлона Анти-D Супер в реакции агглютинации на плоскости с D(+) эритроцитами 1:32Титр Цоликлона Анти-D Супер в реакции прямой агглютинации с D(+) эритроцитами в микроплате не ниже 1:256Срок годности - 2годаФорма выпуска: флакон - капельница 10 мл. | флакон | 1 | 326,867 |
| 91 | КТРУ 21.20.23.110-00006255 Анти-В групповое типирование эритроцитов ИВД, антителаЕдиница измерения: ФлаконОбъем реагента: от 10 (см[3\*];^мл) .Одно или множество антител, способных связываться со специфическими антигенными детерминантами, предназначенных для использования при анализе клинического образца на предмет обнаружения эритроцитарных антигенов группы В [АВО002] методом агглютинации.Дополнительные характеристики: прозрачная жидкость синего цвета. Цоликлон анти-В не должен давать агглютинации с эритроцитами групп А(II) и О(I). Титр Цоликлона анти-В в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В(III) 1 : 64. Срок годности - 2года. Форма выпуска: флакон- капельница 10 мл. | флакон | 1 | 170,687 |
| 92 | КТРУ 21.20.23.110-00005063  Подсчет клеток крови ИВД, контрольный материалЕдиница измерения: УпаковкаНазначение: Для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа .Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества параметров клеток цельной крови в клиническом образце [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))]. Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение количества и подсчет параметров эритроцитов (red cell) и/или подсчет количества тромбоцитов (platelet). Дополнительные характеристики: набор "Гематологический контроль 14 -8" предназначен для контроля правильности и воспроизводимости результатов определяемых параметров на многопараметровых кондуктометрических анализаторах: концентрация эритроцитов (RBC); концентрация гемоглобина (HGB); гематокрит (HCT); средний объем эритроцитов (MCV); среднее содержание гемоглобина в эритроците (MCH); средняя концентрация гемоглобина в эритроците (MCHC);концентрация тромбоцитов (PLT); концентрация лейкоцитов (WBC) с дифференциацией лейкоцитов по трем популяциям: - концентрация и процентное соотношение лимфоцитов (LYC); - концентрация и процентное соотношение моноцитов (MON); - концентрация и процентное соотношение гранулоцитов (GRA)СОСТАВ НАБОРА Набор содержит 4 флакона контрольного материала: - 2 флакона уровень 1 (норма) по 2,5 мл - 2 флакона уровень 2 (низкая патология) по 2,5 мл В паспорте набора указываются средние значения концентраций параметров с контрольными пределами (Х±2S). ХРАНЕНИЕ  Набор образцов "Гематологического контроля 14-8" должен храниться при температуре от +2 до +8 0С в темном месте в течение всего срока годности. Срок годности - 105 дней. В распечатанных и закрытых пробкой флаконах контрольный материал может храниться при температуре от +2 до +8 0С не более 14 дней.ФЛАКОНЫ ПРИ ХРАНЕНИИ ДОЛЖНЫ НАХОДИТЬСЯ В ВЕРТИКАЛЬНОМ ПОЛОЖЕНИИ!ЗАМОРАЖИВАНИЕ НЕ ДОПУСКАЕТСЯ !! | Упаковка | 1 | 25 410,000 |
| 93 | КТРУ 21.20.23.110-00010153 Множественные аналиты мочи ИВД, контрольный материалЕдиница измерения: НаборМатериал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для качественного и/или полуколичественного скрининга множественных аналитов мочи (urine for multiple analytes).Дополнительные характеристики: Контролируемые показатели: белок, глюкоза, нитриты, рН, кетоны, кровь/эритроциты, удельная плотность. В состав входят две капельницы. Два уровня концентрации. Готов к использованию. Стабильность вскрытого материала - 14 дней при темп. 20 оС. Упаковка - 2 фл х 5,0 мл.  | Набор | 1 | 3 696,000 |
| 94 | Натрий (Na+) ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения натрия (sodium) (Na+) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки.Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации натрия в сыворотке крови энзиматическим колориметрическим методом. Метод измерения - "конечная точка" или "псевдокинетика". СОСТАВ НАБОРА: 1. Реагент 1; 2. Реагент 2; 3. Реагент 3; 4. Реагент 4; 5. Калибратор – натрий хлористый 150 ммоль/л. Компоненты набора стабильны в течение 12 месяцев при хранении в темноте при температуре 2-8?С. Рабочий реагент стабилен не менее 7 суток при 2-8?С. Реагент 3, Реагент 4 и Калибратор готовы к использованию. Вскрытые реагенты стабильны в течение 30 суток. На борту анализатора Реагент 3 стабилен не более 7 суток. Линейность в диапазоне от 100 до 160 ммоль/л. Коэффициент вариации - не более 3%. Фасовка: реагент 1 - 1х102 мл, реагент 2 - 10 флаконов с лиофилизатом, реагент 3 - 1х5,3 мл, реагент 4 - 2х250 мл+100 мл, калибратор - 1х1,5 мл.Количество:21.20.23.110-00000464 (авт) >= 160(400) | Набор | 1 | 17 278,800 |
| 95 | КТРУ 21.20.23.110-00005919  Микроальбумин ИВД, реагентЕдиница измерения: УпаковкаКоличество выполняемых тестов: от 280 (шт) ; Назначение: Для анализаторов серии ERBA .Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении микроальбумина (microalbumin) в клиническом образце.Дополнительные характеристики:Метод иммунотурбидиметрический.Набор жидких реагентов для количественного определения микроальбумина в моче.Фасовка: Реагент 1 (Буфер) не менее 2х30 мл. Реагент 2 (Антисыворотка) не менее 2х6,3 мл.Линейность: не менее 550 мг/лЧувствительность: не более 0,57 мг/л. Hook effect не менее 6000 мг/лУпаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. | Упаковка | 1 | 15 497,537 |
| 96 | Наименование по КТРУ: Железо ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения железа (iron) в клиническом образце методом спектрофотометрии. Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа .Код ОКПД 2 21.202.3.110; 20.59.52.195 Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации железа в сыворотке и плазме крови колориметрическим методом без депротеинизации. Состав набора: Монореагент; Калибратор. Срок годности набора 12 мес. при температуре хранения 2-8 °С. Монореагент после вскрытия флакона стабилен при температуре хранения 2-8 °С в течение 1 мес. в темноте. Калибратор после вскрытия флакона стабилен при температуре хранения 2-8 °С в течение 3 мес. в темноте. Линейность 5,0 - 180 мкмоль/л. Аналитическая чувствительность не более 3,0 мкмоль/л. Фасовка: монореагент - 1х50 мл, калибратор - 1х4 мл.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00011300 (ручн) >= 5021.20.23.110-00011299 (п/а) >= 10021.20.23.110-00011296 (авт) >= 200 | Набор | 1 | 2 494,800 |
| 97 | КТРУ 21.20.23.110-00011045 (800 шт определений)КТРУ 21.20.23.110-00001225 (400 шт определений) Тромбиновое время ИВД, набор, анализ образования сгусткаЕдиница измерения: НаборКоличество выполняемых тестов: 800 (шт) ; Назначение: Для анализаторов открытого типа .Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения тромбинового времени (thrombin time (TT)) в клиническом образце методом анализа образования сгустка. Дополнительные характеристики: Состав набора: 1. Тромбин (лиофильно высушенный, не менее 150 ед. NIH во фл.) на 5 мл – не более 2 фл. 2. Буфер трис-HCl (концентрированный 20:1 раствор, 1 М), 5 мл – не менее 2 фл. | Набор | 1 | 8 319,853 |
| 98 | Дополнительные характеристики: панель для определения тропонина I, СК-МВ и миоглобина в сыворотке и плазме при диагностике инфаркта миокарда иммунохроматографическим методом. Время развития реакции не более 30 мин. Чувствительность теста и Cut-off для миоглобина 80 ng/ml, для CK-MB 5 ng/ml, для сTnI 1 ng/ml. Состав теста: 1.Тест-устройство 2. Пипетка 3. Инструкция 4. Влагопоглатитель. | шт. | 1 | 767,427 |
| 99 | Набор предназначен для качественного определения порфобилиногена (ПБГ) в моче в клинико-диагностических и биохимических лабораториях.СОСТАВ НАБОРА1. п-Диметиламинобензальдегид (2 г) – 1 флакон.2. Раствор соляной кислоты (0,6 моль/л), 100 мл – 1 флакон.3. Раствор ацетата натрия (2,4 моль/л), 8,0 мл – 1 флакон.4. Экстрагент (н-амиловый спирт – 8,25 мл, бензиловый спирт – 2,75 мл), 11 мл – 1 флакон.Количество определений: 200, в том числе 5 дополнительных определений с экстрагентом.Срок годности: при температуре +2–25° С в течение всего срока годности. | Набор | 1 | 3 325,047 |
| 100 | КТРУ 21.20.23.110-00010860 Mycobacterium tuberculosis общие антитела ИВД, набор, иммунохроматографический анализ, экспресс-анализЕдиница измерения: ШтукаНабор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к бактерии Mycobacterium tuberculosis в клиническом образце за короткое время по сравнению со стандартными лабораторными процедурами исследований методом иммунохроматографического анализа.Дополнительные характеристики: набор предназначен для in vitro одноэтапного быстрого качественного выявления анти-тел IgG, IgM и IgAклассов к Mycobacterium Tuberculosis (MT) в сыворотке (плазме) и цельной крови человека методом иммунохроматографического анализа.Состав набора:- тест-планшет в герметичной упаковке - 20 шт. -- пипетка- 20 шт.- реагент для разведения - 1 флакон.- скарификатор - 20 шт.- инструкция - 1 шт. | Набор | 1 | 6 121,500 |
| 101 | бесцветная прозрачная жидкость. Формула:С3Н8О3 1.2 кг-фасовка | кг | 1 | 1 204,280 |
| 102 | КТРУ 21.20.23.110-00005860 Скрытая кровь в кале ИВД, набор, иммунохроматографический анализ, экспресс-анализЕдиница измерения: НаборКоличество выполняемых тестов: от 20 (шт) .Специфичен по отношению к гемоглобину и комплексу гемоглобин/гаптоглобин: Нет .Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного скрининга кала (фекалий) на скрытую кровь (occult blood) (гемоглобин (haemoglobin)) за короткое время по сравнению со стандартными лабораторными процедурами исследований методом иммунохроматографического анализа. Этот тест обычно используется в лабораторных анализах или анализах вблизи пациента. Дополнительные характеристики: Тест для выявления скрытой крови в кале (Экспресс-тест для определения скрытой крови)Чувствительность теста - 30 нг/мл.На точность теста не влияют интерферирующие вещества, чтоисключает необходимость специальной диеты.Внутренний контроль качестваОтносительная чувствительность – 100%Относительная специфичность – 100%Время развития реакции не более 5 мин.Количество тестов в наборе – 20 шт. | Набор | 1 | 3 003,000 |
| 103 | Код по КТРУ 21.20.23.110-00002953 Наименование по КТРУ: Множественные аналиты клинической химии ИВД, калибратор. Единица измерения по КТРУ: Набор. Назначение: Для анализаторов открытого типа. Объем реагента: >= 1 Кубический сантиметр;^миллилитр.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики: Лиофилизированный препарат, изготовленный на основе инактивированной сыворотки крови доноров, содержащей химические компоненты, добавки биологического происхождения и консервант. Предназначен для калибровки методик количественного определения множественных аналитов в лабораторной in vitro диагностике. Количество аттестованных показателей: не менее 29 (с учетом методов не менее 35). Срок годности 24 месяца. После растворения калибратор стабилен в течение 24 часов при температуре 18-25°С, 7 суток при температуре 2-8°С, однократно замороженный при температуре -20°С в течение 2 месяцев. Состав: 1 флакон х 3 мл. | Набор | 1 | 1 886,500 |
| 104 | Код позиции КТРУ21.20.23.110-00005714Единица измерения: НаборКод по ОКПД221.20.23.110: Реагенты диагностическиеОкрашивание по Романовскому ИВД, набор.Набор химических реактивов и других связанных с ними материалов для окраски по методике Романовского, Гимзы, Мая-Грюнвальда, Райта, Лейшмана, Дженнера или Филда (Romanowsky, Giemsa, May-Gr?nwald, Wright, Leishman, Jenner или Field), предназначенный для визуализации гематопоэтических клеток, хромосом, паразитов крови и/или других патогенов крови в биологическом/клиническом образце.Назначение: Для ручной постановки.Количество выполняемых тестов >= 1000. Дополнительные характеристики: Срок годности 15 мес.Окраска 10000-25000 препаратов периферической крови в зависимости от разведения и метода окрашивания.Краситель по Романовскому, используется только для окраски препаратов периферической крови.  | Набор | 1 | 872,673 |
| 105 | Наименование по КТРУ: Мочевая кислота ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ. Единица измерения по КТРУ: ШтукаОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения мочевой кислоты (uric acid) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.Код ОКПД 2 2 1.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения содержания мочевой кислоты в биологических жидкостях энзиматическим колориметрическим методом.Состав набора: Реагент 1; Реагент 2; Калибратор.Срок годности набора - 18 месяцев. Хранение наборов должно осуществляться в упаковке предприятия-изготовителя в темном месте при температуре 2-8°C в течение всего срока годности. Компоненты набора после вскрытия флаконов стабильны при температуре 2-8°C в течение срока годности набора при хранении в плотно закрытых флаконах в темном месте.Рабочий реагент стабилен при температуре 2-8°С в течение 20 дней при хранении в плотно закрытых флаконах в темном месте. Линейность в диапазоне от 35 до 1500 мкмоль/л. Фасовка: реагент 1 - 1х90 мл, реагент 2 - 1х10 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000490 (ручн.) >=10021.20.23.110-00000493 (п/а) >= 20021.20.23.110-00000494 (авт.) >=400 | Набор | 1 | 1 687,587 |
| 106 | КТРУ 21.20.23.110-00005124 Глюкоза мочи ИВД, набор, колориметрическая тест-полоска, экспресс-анализЕдиница измерения: НаборКоличество выполняемых тестов: от 100 (шт) ; Назначение: Для ручной постановки анализа .Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или полуколичественного скрининга мочи с целью определения глюкозы (glucose) в течение короткого периода, по сравнению со стандартными процедурами лабораторных испытаний, с использованием метода, основанного на применении колометрической тест-полоски. Этот тест обычно используется для лабораторных анализов или исследований по месту лечения.Количество выполняемых тестов: >=100Назначение: для ручной постановки анализа.Дополнительные характеристики: полоски индикаторные предназначены для визуального качественного и полуколичественного определения: глюкозы в моче. Принцип теста  В основе метода определения глюкозы лежит специфическая ферментативная реакция окисления глюкозы до глюконовой кислоты и перекиси водорода. Под действием последней в присутствии фермента пероксидазы происходит окисление хромогена и образование окрашенного соединения. Порог чувствительности теста составляет 0,6 - 0,9 ммоль/л. | Набор | 1 | 527,453 |
| 107 | Натрий лимоннокислый 3-х зам. 5,5 - водн. Классификация: чда. Внешний вид - Кристаллический порошок белого цвета. Допускается желтоватый оттенок. Фасовка: 0,5 кг. | кг | 1 | 2 744,280 |
| 108 | Гематоксилин 1/в краситель для диагностики.Фасовка - 0,05 кг. | уп. | 1 | 37 291,487 |
| 109 | Квасцы алюмокалиевые. Химическая формула - KAl(SO4)2\*12H2O.Квалификация: чда. | кг | 1 | 748,440 |
| 110 | КТРУ 21.20.23.110-00001547Наименование по КТРУ: Активированное частичное тромбопластиновое время ИВД, набор, анализ образования сгустка Единица измерения по КТРУ: Набор Максимальное количество выполняемых тестов по КТРУ: 560 Штука ; Назначение по КТРУ: Для анализаторов открытого типа , для ручной постановки анализаОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения активированного частичного тромбопластинового времени (Activated partial thromboplastin time (APTT)) клинического образца посредством анализа образования сгустка.Дополнительные характеристики: АЧТВ-тест. Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ) на основе лиофильно высушенной смеси фосфолипидов сои и эллаговой кислоты для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа. Состав набора: АЧТВ-реагент -не менее 7 фл. по не менее 4 мл., раствор кальция хлористого 0,025 М (10 мл) -не менее 3 фл. Стабильность (CaCl2) после вскрытия не менее 8-и часов при 37°, стабильность (АЧТВ) не менее 30 суток при 18-25 °С, 3 месяца при 2-8 °С, Остаточный срок годности не менее 19 месяцев. | Набор | 1 | 7 100,940 |
| 111 | КТРУ 21.20.23.110-00000911 Протромбиновое время (ПВ) ИВД, набор, анализ образования сгусткаЕдиница измерения: НаборКоличество выполняемых тестов: 600 - 800 (шт) ; Назначение: Для анализаторов открытого типа .Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения протромбинового времени (prothrombin time (PT)) в клиническом образце, с или без стандартизации относительно международного стандартизованного отношения (international normalized ratio (INR)) методом анализа образования сгустка.Дополнительные характеристики: Тромбопластин с кальцием. Реагент для определения протромбинового времени. Готовая к употреблению лиофильно высушенная смесь тромбопластина с кальцием хлористым. Для определения протромбинового времени, протромбинового отношения, протромбина по Квику и протромбинового индекса в плазме для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа (не менее 1 фл. - не менее 40-80 опр. при расходе реагента 0,2-0,1 мл на анализ). Состав набора: не менее 10 фл. Стабильность после вскрытия не менее 8-и часов при 18-25 °С. Остаточный срок годности не менее 19 месяцев | Набор | 1 | 8 335,633 |
| 112 | КТРУ 21.20.23.110-00005063 Подсчет клеток крови ИВД, контрольный материалЕдиница измерения: УпаковкаНазначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа .Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества параметров клеток цельной крови в клиническом образце [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))]. Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение количества и подсчет параметров эритроцитов (red cell) и/или подсчет количества тромбоцитов (platelet). Дополнительные характеристики: контрольные материалы состоят из стабилизированных клеточных элементов человека и млекопитающих (эритроциты человека, лейкоциты и тромбоциты млекопитающих) в буферном растворе. Уровень клеточных элементов и их параметров в контрольных материалах сходны по определяемым показателям с образцами крови, взятыми у пациентов в состоянии здоровья (нормальный уровень) и в состоянии болезни (низкий и высокий уровни).Cостав- «Гематрол 3D — Низкий»— 1 шт (1,0 мл), «Гематрол 3D – Норма»— 1 шт (1,0 мл),«Гематрол 3D – Высокий»— 1 шт (1,0 мл) Инструкция по применению набора реагентов — 1 шт, Паспорт с аттестованными параметрами контрольных образцов, входящих в состав набора реагентов — 1 шт. | Комплект | 1 | 12 806,640 |
| 113 | КТРУ 21.20.23.110-00010978Множественные наркотики ИВД, набор, иммунохроматографический анализ, экспресс-анализ, клинический Единица измерения: Штука Вариант исполнения: Планшет индикаторный. Исследуемый материал: Моча . Перечень выявляемых веществ: морфина, марихуаны, кокаина, амфетамина, метамфетамина, метадона, барбитуратов, бензодиазепина, МДМА (экстази) и ТАД (трициклических антидепрессантов). Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или полуколичественного определения множества наркотиков (drugs of abuse) в клиническом образце за короткое время по сравнению со стандартными лабораторными процедурами исследований методом иммунохроматографического анализа [экспресс-тест]. Этот тест используется в лабораторных анализах или анализах вблизи пациента. Не предназначен для самотестирования. Дополнительные характеристики: тест для одновременного выявления десяти наркотических соединений в моче: морфина, марихуаны, кокаина, амфетамина, метамфетамина, метадона, барбитуратов, бензодиазепина, МДМА (экстази) и ТАД (трициклических антидепрессантов).Чувствительность: для морфина 300 нг/мл, для кокаина 300 нг/мл, для марихуаны 50 нг/мл, для амфетамина 1000 нг/мл, для метамфетамина 500 нг/мл, для бензодиазепина 300 нг/мл, для метадона 300 нг/мл, для барбитуратов 300 нг/мл.Тест представляет собой планшет из пластика белого цвета с 10 полосками белого цвета с маркировкой. | Штука | 1 | 1 417,880 |
| 114 | КТРУ 32.50.50.190-00000685Индикатор для контроля качества предстерилизационной очистки. Единица измерения: Штука Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для выявления скрытой крови и остатков щелочных компонентов с целью контроля качества предстерилизационной очистки медицинских изделий. Изменение окраски раствора свидетельствует о наличии загрязнений на поверхности медицинских изделий. Это изделие одноразового использования.Дополнительные характеристики: yабор предназначен для обнаружения остатков крови, следов ржавчины, остаточных количеств окислителей, входящих в состав моющих и дезинфицирующих средств на медицинских изделиях при контроле качества их предстерилизационной очистки; для приготовления 200 мл рабочего раствора. В состав входят спиртовые растворы амидопирина (90 мл) и анилина (10 мл) со стабилизаторами. Набор должен храниться при температуре 2-25оС в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности (18 месяцев). | Штука | 1 | 343,033 |
| 115 | Код по КТРУ: 21.20.23.110-00010158Наименование по КТРУ: Множественные аналиты клинической химии ИВД, контрольный материал Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества аналитов клинической химии (multiple clinical chemistry analytes), которые совместно образуют полноценный биохимический профиль.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики: Контрольная сыворотка, изготовленая на основе сыворотки крови человека, с патологическим значениями концентраций и активности, предназначена для контроля правильности и воспроизводимости результатов количественного определения концентрации (активности) аналитов в сыворотке (плазме) крови человека при проведении биохимических исследований в клинико-диагностических лабораториях. Количество аттестованных показателей: не менее 31 (с учетом методов не менее 48), в том числе альфа-амилазы с G3ClpNPh субстратом. Стабильна в течение 2 лет при условии хранения в темноте при температуре 2-8°С. После растворения контрольная сыворотка стабильна в течение 24 часов при температуре 18-25°С, 7 суток при условии хранения в темноте при температуре 2-8°С, однократно замороженная при температуре -20°С в течение 2 месяцев. Состав:1 флакон х 5 мл. | Набор | 1 | 2 467,080 |
| 116 | Код по КТРУ: 21.20.23.110-00010158Наименование по КТРУ: Множественные аналиты клинической химии ИВД, контрольный материал Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества аналитов клинической химии (multiple clinical chemistry analytes), которые совместно образуют полноценный биохимический профиль.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики: Контрольная сыворотка, изготовленая на основе сыворотки крови человека, с нормальными значениями концентраций и активности, предназначена для контроля правильности и воспроизводимости результатов количественного определения концентрации (активности) аналитов в сыворотке (плазме) крови человека при проведении биохимических исследований в клинико-диагностических лабораториях. Количество аттестованных показателей: не менее 31 (с учетом методов не менее 48), в том числе альфа-амилазы с G3ClpNPh субстратом. Стабильна в течение 2 лет при условии хранения в темноте при температуре 2-8°С. После растворения контрольная сыворотка стабильна в течение 24 часов при температуре 18-25°С, 7 суток при условии хранения в темноте при температуре 2-8°С, однократно замороженная при температуре -20°С в течение 2 месяцев. Состав: 1 флакон х 5 мл. | Набор | 1 | 1 824,900 |
| 117 | КТРУ 21.20.23.110-00003098 Treponema pallidum общие антитела ИВД, контрольный материалЕдиница измерения: НаборНазначение: Для анализаторов открытого типа и ручной постановки ; Объем реагента: от 10 (см[3\*];^мл) .Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении общих антител к бактерии Treponema pallidum в клиническом образце.Дополнительные характеристики: сыворотка контрольная отрицательная - сыворотка крови кролика, не содержащая антитела к Treponema pallidum.Представляет собой прозрачную, от светло-жёлтого до буроватого жидкость.Форма выпуска: 10 флаконов по 1 мл.Срок годности - 1,5 г.Условия хранения: в упаковке предприятия-изготовителя при температуре 2-8 оС в сухом, защищенном от света месте. Условия транспортирования: при температуре 9-25 оС в течение 72 ч. | Набор | 1 | 8 108,100 |
| 118 | Общий билирубин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ.Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего билирубина (total bilirubin) в клиническом образце с использованием метода спектрофотометрического анализа.Назначение: Для анализаторов открытого типа.Фотометрический тест с 2,4-дихлоранилином (ДХА). биреактив (6x68 мл + 6x17 мл)Компоненты и их концентрации в реакционной смеси R1: Фосфатный буфер, ммоль/л 40NaCl, г/л 123Детергент, стабилизаторы R2: Диазониевая соль2,4-дихлорфенила, ммоль/л 1HCl, ммоль/л 26Детергент Длина волны, нм 546 (540-560)Нижний предел определения 0,07 мг/дл (1,2 мкмоль). Диапазон измерения от 0,1 до 30 мг/дл (1.7-510 мкмоль/л).Стабильность и хранение Реагенты стабильны до конца месяца, указанного в сроке годности, при хранении при 2-8°С, в защищенном от света месте. Не допускать загрязнения. Не замораживать реагенты! Реагент 2 хранить в темноте.21.20.23.110-00000157 >= 500 шт. | Набор | 1 | 17 323,843 |
| 119 | Фотометрический тест с 2,4-дихлоранилином (ДХА).кинетика по 2-м точкам, биреактив (5x80 мл+1x100 мл)Компоненты и их концентрации в реакционной смесиR1:ЭДТА-Na2, ммоль/л 0,1NaCl, ммоль/л 123Сульфаниловая кислота, ммоль/л 80R2:2,4-Дихлорофенил-диазониевая соль, ммоль/л 0,1HCl, ммоль/л 153ЭДТА-Na2, ммоль/л 0,1Длина волны, нм 546, (540-560)Нижний предел определения 0,1 мг/дл (1,7 мкмоль). Линейность до 10 мг/длСтабильность и хранениеРеагент стабилен до конца месяца, указанного в сроке годности, при хранении при 2-8°С, в защищенном от света месте. Не допускать загрязнения. Не замораживать реагент! Реагент 2 хранить в темноте. | Набор | 1 | 17 323,843 |
| 120 | Наименование по КТРУ: Мочевина/азот мочевины ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения мочевины/азота мочевины в крови (blood urea nitrogen (BUN)) и/или в других биологических жидкостях в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Он обычно применяется в качестве показателя функции почек и/или для дифференциации между преренальной и постренальной азотемией.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.Код ОКПД 2 21ю20ю23ю110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для определения концентрации мочевины в сыворотке (плазме) крови и моче уреазным/глутаматдегидрогеназным методом.Состав набора: Реагент1; Реагент 2; Калибратор. Срок годности набора - 12 месяцев. Хранение наборов должно осуществляться в упаковке предприятия-изготовителя в темном месте при температуре 2-8°C в течение всего срока годности. Компоненты набора после вскрытия флаконов стабильны при температуре 2-8°C в течение срока годности набора при хранении в плотно закрытых флаконах в темном месте.Рабочий реагент стабилен не менее 14 суток при температуре хранения 2-8°С в плотно закрытом флаконе в темном месте. Линейность в диапазоне от 1,0 до 33,0 ммоль/л. Фасовка: реагент 1 - 1х80 мл, реагент 2 - 1х20 мл, калибратор - 1х1 мл.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000790 (ручн.) >= 10021.20.23.110-00000789 (п/а) >= 20021.20.23.110-00000784 (авт) >= 400 | Набор | 1 | 1 580,040 |
| 121 | Наименование по КТРУ: Гликированный гемоглобин (HbA1c) ИВД, набор, нефелометрический/турбидиметрический анализ Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения гликированного гемоглобина (glycated haemoglobin (HbA1c)), также известного как гликозилированный гемоглобин (glycosylated haemoglobin), в клиническом образце методом нефелометрического/турбидиметрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа .Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор реагентов для количественного определения содержания гликированного гемоглобина А1с в цельной крови иммунотурбидиметрическим методом.Состав набора: Реагент 1; Реагент 2; Реагент 3 (лизирующий реагент). Срок годности набора 18 мес. при температуре хранения 2-8 °С. Реагенты 1 и 2 после вскрытия флаконов стабильны при температуре хранения 2-8 °С до 30 суток. Реагент 3 после вскрытия флакона стабилен при температуре хранения 2-8 °С до конца срока годности набора. Линейность 3,0 - 15,0 %. Предел обнаружения не более 2,0 %. Нижний предел количественного определения 3,0 %. Фасовка: реагент 1 - 1х45 мл, реагент 2 - 1х15 мл, реагент 3 - 2х100 мл.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000736 (авт) >= 200 (240) | Набор | 1 | 32 970,243 |
| 122 | Наименование по КТРУ: Гликированный гемоглобин (HbA1c) ИВД, набор, нефелометрический/турбидиметрический анализЕдиница измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения гликированного гемоглобина (glycated haemoglobin (HbA1c)), также известного как гликозилированный гемоглобин (glycosylated haemoglobin), в клиническом образце методом нефелометрического/турбидиметрического анализа.Назначение: для анализаторов открытого типа .Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195 Дополнительные характеристики:Набор реагентов для количественного определения содержания гликированного гемоглобина А1с в цельной крови иммунотурбидиметрическим методом.Состав набора: Реагент 1; Реагент 2; Реагент 3 (лизирующий реагент). Срок годности набора 18 мес. при температуре хранения 2-8 °С. Реагенты 1 и 2 после вскрытия флаконов стабильны при температуре хранения 2-8 °С до 30 суток. Реагент 3 после вскрытия флакона стабилен при температуре хранения 2-8 °С до конца срока годности набора. Линейность 3,0 - 15,0 %. Предел обнаружения не более 2,0 %. Нижний предел количественного определения 3,0 %. Фасовка: реагент 1 - 1х30 мл, реагент 2 - 1х10 мл, реагент 3 - 1х100 мл.Количество:Код по КТРУ:21.20.23.110-00000738 (авт) >= 100 (160) | Набор | 1 | 28 875,000 |
| 123 | Наименование по КТРУ:Гликированный гемоглобин (HbA1c) ИВД, калибратор.Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для качественного и/или количественного определения гликированного гемоглобина (glycated haemoglobin (HbA1c)), также известного как гликозилированный гемоглобин (glycosylated haemoglobin), в клиническом образце.Назначение: для анализаторов открытого типа.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор калибраторов для количественного определения содержания гликированного гемоглобина А1с в цельной крови иммунотурбидиметрическим методом. Применяется совместно с набором реагентов "ГЛИКОГЕМОГЛОБИН АБРИС+" и набором контрольных материалов "ГЛИКОГЕМОГЛОБИН КОНТРОЛИ АБРИС+". Состав набора: Калибратор 1 - 1 фл.; Калибратор 2 - 1 фл.; Калибратор 3 - 1 фл.; Калибратор 4 - 1 фл. Калибраторы представляют собой лиофилизат. Конечный объем флакона 0,5 мл. Срок годности набора 18 мес. при температуре хранения 2-8°С в темноте. Восстановленные калибраторы стабильны до 7 суток при температуре 2-8°С в темноте.Код по КТРУ:21.20.23.110-00002797 - объем реагента: >= 1 Кубический сантиметр;^миллилитр | Набор | 1 | 17 671,500 |
| 124 | Наименование по КТРУ: Гликированный гемоглобин (HbA1c) ИВД, калибратор.Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для качественного и/или количественного определения гликированного гемоглобина (glycated haemoglobin (HbA1c)), также известного как гликозилированный гемоглобин (glycosylated haemoglobin), в клиническом образце.Назначение: для анализаторов открытого типа.Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор калибраторов для количественного определения содержания гликированного гемоглобина А1с в цельной крови иммунотурбидиметрическим методом. Применяется совместно с набором реагентов "ГЛИКОГЕМОГЛОБИН АБРИС+" и набором контрольных материалов "ГЛИКОГЕМОГЛОБИН КОНТРОЛИ АБРИС+". Состав набора: Калибратор 1 - 1 фл.; Калибратор 2 - 1 фл.; Калибратор 3 - 1 фл.; Калибратор 4 - 1 фл. Калибраторы представляют собой лиофилизат. Конечный объем флакона 1,0 мл. Срок годности набора 18 мес. при температуре хранения 2-8°С в темноте. Восстановленные калибраторы стабильны до 7 суток при температуре 2-8°С в темноте.КТРУ:21.20.23.110-00002797 - объем реагента: >= 1 Кубический сантиметр;^миллилитр | Набор | 1 | 17 671,500 |
| 125 | Наименование по КТРУ: Гликированный гемоглобин (HbA1c) ИВД, контрольный материал.Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении гликированного гемоглобина (glycated haemoglobin (HbA1c)), также известного как гликозилированный гемоглобин (glycosylated haemoglobin), в клиническом образце.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа .Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор контрольных материалов для контроля качества количественного определения содержания гликированного гемоглобина А1с в цельной крови иммунотурбидиметрическим методом.Применяется совместно с набором реагентов "ГЛИКОГЕМОГЛОБИН АБРИС+" и набором калибраторов "ГЛИКОГЕМОГЛОБИН КАЛИБРАТОРЫ АБРИС+". Состав набора: Контроль 1 - 1 фл.; Контроль 2 - 1 фл. Контрольные материалы представляют собой лиофилизат. Конечный объем флакона 0,5 мл. Срок годности набора 18 мес. при температуре хранения 2-8°С в темноте. Восстановленные контроли стабильны до 7 суток при температуре 2-8°С в темноте.Код по КТРУ:21.20.23.110-00006206 | Набор | 1 | 8 893,500 |
| 126 | Наименование по КТРУ: Гликированный гемоглобин (HbA1c) ИВД, контрольный материал.Единица измерения по КТРУ: НаборОписание по КТРУ: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении гликированного гемоглобина (glycated haemoglobin (HbA1c)), также известного как гликозилированный гемоглобин (glycosylated haemoglobin), в клиническом образце.Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа .Код ОКПД 2 21.20.23.110; 20.59.52.195Дополнительные характеристики:Набор контрольных материалов для контроля качества количественного определения содержания гликированного гемоглобина А1с в цельной крови иммунотурбидиметрическим методом.Применяется совместно с набором реагентов "ГЛИКОГЕМОГЛОБИН АБРИС+" и набором калибраторов "ГЛИКОГЕМОГЛОБИН КАЛИБРАТОРЫ АБРИС+". Состав набора: Контроль 1 - 1 фл.; Контроль 2 - 1 фл. Контрольные материалы представляют собой лиофилизат. Конечный объем флакона 1,0 мл. Срок годности набора 18 мес. при температуре хранения 2-8°С в темноте. Восстановленные контроли стабильны до 7 суток при температуре 2-8°С в темноте.КТРУ:21.20.23.110-00006206 | Набор | 1 | 8 893,500 |
| Итого: | **612 295,64** |
| **ИТОГО начальная (максимальная) цена****На основании п. 46 Положения, сформирована сумма цен единиц товаров, которая не должна превышать 612 295,64 рублей****При исполнении договора фактический объем поставляемого товара определяется на основе фактической потребности заказчика, цена договора не должна превышать 4 457 081 (Четыре миллиона четыреста пятьдесят семь тысяч восемьдесят один) рубль 97 копеек.** |
| **Порядок формирования начальной (максимальной) цены договора**Начальная (максимальная) цена договора включает транспортные расходы Поставщика, расходы на уплату таможенных пошлин, налогов и других обязательных платежей, а также любые другие расходы, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения Договора. |

|  |
| --- |
|  **2. Требования к товарам.** Товар должен быть новым и соответствовать предъявляемым документацией и договором требованиям. |
| **3. Место, условия и сроки.** |
| Место поставки товаров. | Республика Коми, город Сосногорск, ул. Герцена, д.1;Республика Коми, город Микунь, ул. Мечникова, д.12;Республика Коми, город Печора, ул. Н.Островского, д.35А;Республика Коми, город Воркута, ул. Матвеева, д.37А. |
| Условия поставки товаров. | Вместе с товаром передаются относящиеся к нему документы: регистрационное удостоверение, сертификат, декларацию соответствия, инструкцию на русском языке и/или другие документы предусмотренные законом или иными правовыми актами. |
| Сроки поставки.Гарантийный срок. | Поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя в период с даты подписания настоящего Договора, до окончания срока его действия, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая нерабочие праздничные дни) с 08.00ч. до 16.00ч. Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 20 календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя. Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Покупателя. Заявки направляются в электронной форме посредством АСЗ «Электронный ордер». Срок годности на Товар на момент передачи его Покупателю должен составлять не менее 80 %, от срока годности указанного производителем. Товар с меньшим сроком годности считается некачественным и подлежит замене, если поставка Товара с меньшим сроком годности не была дополнительно согласована Сторонами. |
| **4. Форма, сроки и порядок оплаты** |
| Форма оплаты, срок и порядок оплаты | Оплата партии Товара производится Покупателем в течение 60 дней после принятия каждой конкретной партии Товара и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12)/Универсального передаточного документа (УПД), путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика. |
| **5. Документы, предоставляемые в подтверждение соответствия предлагаемых участником товаров.** |
| Одновременно с передачей Товара, Поставщик обязан передать Покупателю сертификаты и другие документы, предусмотренные действующим законодательством Российской Федерации на конкретный вид товара, надлежащим образом заверенные копии регистрационных удостоверений на медицинские изделия со всеми приложениями (в случае если поставляемый товар является медицинским изделием), надлежащим образом заверенные копии деклараций о соответствии (сертификатов соответствия), надлежащим образом заверенные копии свидетельств о государственной регистрации на товар (при наличии), инструкции по применению товара и иную необходимую документацию. Указанные документы должны быть оформлены в строгом соответствии с действующим законодательством Российской Федерации. |