

**Объявление способом запроса ценовых предложений
на закуп медицинского изделия в рамках гарантированного объема бесплатной
медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского
страхования на 2024 год**

Государственное коммунальное предприятие «Хромтауская районная больница» на праве хозяйственного ведения ГУ «Управление здравоохранения Актюбинской области», в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (Далее - Правила), объявляет о проведении закупа медицинского изделия способом запроса ценовых предложений на следующие наименования.

| № лота | Наименование товара | Единица измерения | Кол-во | Цена за ед., тг. | Итого, тг | Срок поставки |
|--------|---|-------------------|--------|------------------|-----------|---|
| 1 | Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT | Набор | 31 | 26 130 | 810 030 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 2 | Аспартатаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST | Набор | 31 | 26 130 | 810 030 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 3 | Щелочная фосфатаза (Alkanine Phosphatase) - ALP | Набор | 8 | 26 130 | 209 040 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 4 | Альбумин (Albumin) - ALB | Набор | 2 | 15 730 | 31 460 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 5 | Креатинин энзиматический (Creatinine-Enzyme) - CRE-E | Набор | 25 | 95 304 | 2 382 600 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 6 | С-реактивный белок (C-Reactive Protein) - CRP | Набор | 15 | 306 374 | 4 595 610 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 7 | Общий белок (Total Protein) - TP | Набор | 24 | 18 442 | 442 608 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 8 | Общий билирубин (Total Bilirubin) –TB | Набор | 24 | 35 975 | 863 400 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |

| | | | | | | |
|----|---|-------|----|---------|-----------|---|
| 9 | Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB | Набор | 24 | 35 975 | 863 400 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 10 | Мочевина (Urea) - UREA | Набор | 30 | 49 752 | 1 492 560 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 11 | Мочевая кислота (Uric Acid) - UA | Набор | 8 | 41 873 | 334 984 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 12 | Общий холестерин (Total Cholesterol)- TC | Набор | 27 | 62 824 | 1 696 248 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 13 | Глюкоза -оксидаза (Glucose-Oxidase) - GLU-OX | Набор | 27 | 20 936 | 565 272 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 14 | Кальций-арсеназо (Calcium Arsenazo) - Ca-ARS | Набор | 8 | 20 232 | 161 856 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 15 | Железо (FERUM) - Fe | Набор | 10 | 67 664 | 676 640 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 16 | Триглицериды (Triglycerides) - TG | Набор | 18 | 73 196 | 1 317 528 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 17 | Цинк (Zinc) - Zn | Набор | 2 | 227 498 | 454 996 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 18 | Общий белок в моче (Total protein in urine) -TPU | Набор | 3 | 179 711 | 539 133 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 19 | Амилаза (Amylase) - AMY | Набор | 14 | 376 412 | 5 269 768 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 20 | Антистрептолизин О (Anti Streptolysin O) -ASO | Набор | 1 | 260 257 | 260 257 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 21 | Панкреатическая амилаза (Pancreatic Amylase)- P-AMY | Набор | 5 | 587 989 | 2 939 945 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |

| | | | | | | |
|----|---|-------|----|---------|-----------|---|
| 22 | Хлорид (Chloride) - Cl | Набор | 1 | 39 188 | 39 188 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 23 | Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol) - HDL-C | Набор | 13 | 52 070 | 676 910 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 24 | Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)- LDL-C | Набор | 13 | 296 951 | 3 860 363 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 25 | Магний (Magnesium)- Mg | Набор | 12 | 18 428 | 221 136 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 26 | Гамма-глутамилтрансфераза (Gamma-Glutamyl Transferase) - GGT | Набор | 1 | 54 946 | 54 946 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 27 | Гликогемоглобин A1C (Glycohemoglobin A1C)-HbA1C | Набор | 1 | 503 063 | 503 063 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 28 | Натрий (Natrium) - Na | Набор | 11 | 312 422 | 3 436 642 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 29 | Калий (Potassium) - K | Набор | 13 | 338 458 | 4 399 954 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 30 | Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor) - RF | Набор | 9 | 203 875 | 1 834 875 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 31 | Ферритин (Ferritin turbilatex)-FER | Набор | 7 | 775 849 | 5 430 943 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 32 | Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum) | Набор | 8 | 193 488 | 1 547 904 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 33 | Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1) | Набор | 7 | 177 907 | 1 245 349 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 34 | Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2) | Набор | 7 | 130 841 | 915 887 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |

| | | | | | | |
|----|--|-------|----|---------|-----------|---|
| 35 | Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1) | Набор | 7 | 134 068 | 938 476 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 36 | Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2) | Набор | 7 | 134 068 | 938 476 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 37 | Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 (Lipid control serum Level 1) | Набор | 9 | 56 382 | 507 438 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 38 | Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 (Lipid control serum Level 2) | Набор | 9 | 56 382 | 507 438 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 39 | CS-Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent) | Набор | 17 | 83 231 | 1 414 927 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |
| 40 | Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent) | Набор | 12 | 83 231 | 998 772 | в течении 15 календарных дней после подписания договора по заявке заказчика |

Данные наборы реагентов предназначены на биохимический анализатор автоматический CS-T240. Обратите внимание на техническую спецификацию.

Заказчик и местонахождение: Государственное коммунальное предприятие «Хромтауская районная больница» на праве хозяйственного ведения ГУ «Управление здравоохранения Актыобинской области», Актыобинская область, город Хромтау, проспект Абая 11

Потенциальный поставщик, изъявивший желание осуществить поставку товара, являющегося предметом проводимых закупок способом запроса ценовых предложений, должен предоставить Заказчику следующую информацию: по форме, указанной в приложении 8 к Приказу Министра здравоохранения Республики Казахстан от 12 ноября 2021 года № КР ДСМ-113, ценовые предложения на каждое наименование медицинского изделия.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит:

- 1) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения,
- 2) разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа,
- 3) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным пунктом 11, главой 1, раздел 1 настоящих Правил.

Окончательный срок представления заявок **до 10.00 часов «04» апреля 2024 года** (по времени Актобе) по следующему адресу: ГКП «Хромтауская РБ» на ПХВ, Актюбинская область, город Хромтау, проспект Абая 11, кабинет бухгалтерии. Конверты с заявками будут вскрываться **в 12.00 часов «04» апреля 2024 года** по следующему адресу: ГКП «Хромтауская РБ» на ПХВ, Актюбинская область, город Хромтау, проспект Абая 11, кабинет бухгалтерии (по времени Актобе).

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефонам: 8 (71336) 22298

Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

- 1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях»;
- 2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа);
- 5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения «кабинет налогоплательщика»;
- 6) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).

В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

Дата начала приема заявок:

с 28.03.2024 года время 09:00 часов местного времени

Дата окончания приема заявок:

до 04.04.2024 года время 10:00 часов местного времени

Вскрытие конвертов:

04.04.2024 года время 12:00 часов местного времени

Руководитель



Сергазин М.К.

Техническая спецификация к закупаемым ИМН

| № лота | Наименование товара | Дополнительная характеристика |
|--------|--|--|
| 1 | Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT | <p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ЛДГ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндогенетический пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста .Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ >1820ЕД/л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 60-120 секунд. Объем R1-240 мкл .Объем R2-60 мкл . Объем образца-15 мкл .Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон: 4-1000 ед/л .Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 2 | Аспаратаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST | <p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаратаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат амина-, что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспартата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; L-аспартат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис</p> |

| | | |
|---|---|--|
| | | <p>Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 120~180 секунд. Объем R1-240 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образца-15 мкл .Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/Л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 3 | Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase) - ALP | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> активности щелочной фосфатазы (ALP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Щелочная фосфатаза в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования Р-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405нм. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405нм. Компоненты: Реагент 1 - Магния ацетат 3.0 ммоль/л; Цинка сульфат 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Реагент 2 : р-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Содержит нереактивный наполнитель и стабилизатор. Время проведения теста 60~120 секунд. Объем R1-200 мкл .Объем R2-50 мкл .Объем образца-4 мкл .Количество тестов в упаковке не более 671. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~850 ед/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 4 | Альбумин (Albumin) - ALB | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации альбумина (ALB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Используемый метод анализа альбумина в сыворотке крови – это метод связывания красителя лизина (DBL). Технология DBL основывается на переносе крупнейшего пика абсорбции при связывании красителя с альбумином. Перенос пика абсорбции позволяет измерить образующийся цвет в обстоятельствах существования чрезмерного окрашивания. Точность обеспечивается за счет наличия совместной способности между красителем и альбумином, что полностью интегрирует альбумин в реакцию. Использование бромкрезолового зеленого и альбумина при рН4.0~4.2 вызывает образование зеленовато-синей комбинации, которая находится в прямой зависимости от концентрации альбумина в образце. Концентрация альбумина может быть рассчитана при измерении</p> |

| | | |
|---|--|---|
| | | <p>значения абсорбции при 580-630 нм. При использовании двойного луча света длина холостой волны может быть установлена на 600~700нм. Компоненты: Бромгексоловый зеленый 0.35 ммоль/л; Буфер янтарной кислоты 50 ммоль/л; Натрия азид 7.7 ммоль/л; Vrij-35 1%. Время проведения теста 300 сек. Объем R1-300 мкл . Объем образца- 2 мкл . Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением . Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-60 г/л(6 г/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .</p> |
| 5 | Креатинин энзиматический (Creatinine-Enzyme) - CRE-E | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации креатинина (CRE-E) в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS- T240. Креатин может образовываться при гидролизации амидо с гидролазой в образце. Креатин может быть гидролизован под действием креатин амидин гидролазы и образовывать мочевину и саркозин. Под воздействием оксидазы саркозина креатинин может образовывать глицин и пероксид водорода, который вступает в реакцию с 4 –аминоантипирином и хромогеновыми соединениями под воздействием пероксидазы, и образует пигментхинонимин. Впоследствии содержание креатинина в образце может быть рассчитано посредством контроля образованного объема пигмента хинонимина на определенной точке длины волны. Компоненты : R 1 -Трис буфер 100 ммоль/л ; N-этил-N-сульфо-гидроксипропил-интер-толуидин 2 ммоль/л ; KCl 20 ммоль/л;Креатинин амидо гидролаза 400 КЕД/Л ; Саркозин оксидаза 8 КЕД/ЛНРP 700 ЕД/Л . R 2 -Трис буфер 100 ммоль/л ;Магния ацетат 2 ммоль/л ; 4 -аминоантипирин 1.2 ммоль/л ; Креатин гидролаза амидин 40 КЕд/Л . При длине волны 540 нм . Время проведение теста 300 секунд . Объем R1-240 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образца-7,5 мкл .Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка в наборе . Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |

| | | |
|---|---|---|
| 6 | С-реактивный белок (C-Reactive Protein) - CRP | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации С-реактивного белка (CRP) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Diuі CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсибилизируется антителом против С-реактивного белка человека. Латексные частицы сталкиваются с С-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело и определенную мутность. Уровень мутности отражает уровень С-реактивного белка в образце по сравнению с калибратором, обработанным аналогичным образом, поэтому можно рассчитать концентрацию С-реактивного белка в образце. Реагенты : R1- Трис Буфер 20 ммоль/л. R2 - Антитело против С-реактивного белка человека соответствующее количество. Основная длина волны 546 нм . Время проведения теста 2 минуты. Объем R1 - 350 мкл .Объем R2 - 40мкл . Объем образца 2 мкл . Режим анализа определение по двум точкам . Количество тестов в упаковке не более 350. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических белков Уровень 1и 2 . Линейный диапазон настоящего реагента – 0 -0,80 мг/л . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 7 | Общий белок (Total Protein) - TP | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка (TP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Diuі CS-T240. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е.при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520~560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600~700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Время проведения реакции 300 секунд. Объем R1-250 мкл. Объем образца-5 мкл . Количество тестов в упаковке не более 870 . Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |

| | | |
|---|--|--|
| 8 | Общий билирубин (Total Bilirubin) –ТВ | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего билирубина (ТВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуетсяазо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на длине волны 750нм. Компоненты: R1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. R2 - Нитрит натрия 72 ммоль/л. Время проведения теста 300-600 секунд. Объем R1-250 мкл .Объем образца-25 мкл . Количество тестов в упаковке не более 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 9 | Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации прямого билирубина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфониевой кислотой в гиперщелочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. Компоненты: R 1 -Соляная кислота 165 ммоль/л; Метаниловая кислота 29 ммоль/л. R 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Длина волны 570 нм . Объем R1-250 мкл .Объем образца 25 мкл . Диапазон абсорбционной способности 0-2А. Время проведения теста 300 секунд .Количество тестов в упаковке не более 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |

| | | |
|----|----------------------------------|---|
| 10 | Мочевина (Urea) - UREA | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α-кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD . Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: R1 - α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/Л; NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. R 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/Л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Время проведения теста 60 секунд. Объем R1-240 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образца-3 мкл . Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл).Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 11 | Мочевая кислота (Uric Acid) - UA | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации мочевой кислоты (UA) в сыворотке крови или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. При катализе урата оксидазы мочевая кислота в образце преобразуется в мочевую кислоту и пероксид водорода, под воздействием пероксидазы периксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-аминоантипирина, в результате чего образуется вода и хинониминный пигмент, объем хинониминного пигмента пропорционален содержанию мочевой кислоты в образце, поэтому концентрация мочевой кислоты в образце может быть рассчитана при анализе объема пигмента при определенной длине волны.Компоненты: R1 -Пероксидаза 300ЕД/Л ; 3-бromo-бензойная кислота 2.5ммоль/л; Калия ферроцианид 0.05ммоль/л; Буфер 150ммоль/л ; 4- аминоантипирин 0.7ммоль/л. R2 - Буфер 150ммоль/л; Уриказа 500ЕД/Л. Время проведение теста 5 минут. Основная длина волны 520 нм .Объем R1-200 мкл .Объем R2-50 мкл .Объем образца-4 мкл .Количество тестов в упаковке не более 671. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-1,5 ммоль/л (25 мг/дм) .Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара</p> |

| | | |
|----|--|---|
| | | входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 12 | Общий холестерин (Total Cholesterol)- TC | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего холестерина (TC) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинэстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксibenзойной кислотой и 4-аминоантипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: R 1 - Липопротеинлипаза > 300 ЕД/л; Пероксидаза > 750 ЕД/л; p-гидроксibenзойная кислота 45 ммоль/л; Тритон X-100 0.3%; Буфер 50 ммоль/л. R 2 - 4-аминоантипирин 0.3 ммоль/л; Холестериноксидаза > 300 ЕД/л; Буфер 50 ммоль/л. Время проведение теста 5~10 минут. Объем R1-240 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образца-15 мкл . Количество тестов в упаковке не более 587. .Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-20 ммоль/л (774 мг/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 13 | Глюкоза -оксидаза (Glucose-Oxidase) - GLU-OX | <p>Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации глюкозы (GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Глюкоза в образце при активации глюкозооксидазы (GID) реагента, образует глюконовую кислоту и пероксид водорода. При наличии пероксидазы (POD) пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-аминоантипирином, в результате чего образуется H₂O и хинониминный пигмент, образовавшийся объем хинониминового пигмента пропорционален содержанию глюкозы в образце. Расчет концентрации глюкозы в образце осуществляется за счет измерения окончательного объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R 1 - Пероксидаза 375 ед/л; 4-гидроксibenзоат 15 ммоль/л; 4-аминоантипирин 0.75 ммоль/л; PBS 110 ммоль/л. R 2- Глюкозооксидаза 6 кед/л; PBS 110 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 300~600 секунд . Объем R1-240 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образца-2 мкл . Количество тестов в упаковке не более 587.Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле</p> |

| | | |
|----|--|--|
| | | <p>Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон составляет 0-40 мкмоль на л (720мг/дл) . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 14 | Кальций-арсеназо (Calcium Arsenazo) - Ca-ARS | <p>Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации кальция в сыворотке, плазме или моче на биохимическом анализаторе Diuі CS-T240. Arsenazo III реагента связывается с ионом кальция образца и образует пурпурную комбинацию Arsenazo II-кальций. Содержание в комбинации находится в прямой пропорции к концентрации кальция в образце. Концентрация кальция может быть рассчитана за счет измерения изменения значения абсорбции при 650~660 нм. Компоненты (рабочий реагент): Буфер 150 ммоль/л; Arsenazo III 150 мкмоль/л; Поверхностно активный реагент 0,5%. Время проведения теста 60-120 секунд . Объем R1-300 мкл. Объем образца-3 мкл . Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон для данного реагента составляет 0-5,0 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 15 | Железо (FERUM) - Fe | <p>Реагент применяется для лабораторного количественного обнаружения содержания железа (Fe) в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Diuі CS-T240. В кислотных условиях, сывороточное железо Fe разлагается на составные части; ионы Fe ion реагируют на химический реагент и хромогенный реагент, формируя смесь голубого цвета; при 600 нм, измеряется изменение абсорбции; оно прямо пропорционально концентрации железа Fe .Реагенты: R1- Этиловая кислотная смесь - 200ммоль/л ; Сульфокарбамид -42 ммоль/л . R2 - хлоргидрат гидроксиламина -200 ммоль/л; Ferene -2 ммоль/л .Время проведения теста 300сек . Объем R1-200 мкл . Объем R2-40 мкл . Объем образца-20мкл . Количество тестов в упаковке не более 633. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон: 5μмоль/л—120μмоль/л . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих</p> |

| | | |
|----|-----------------------------------|---|
| | | кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 16 | Триглицериды (Triglycerides) - TG | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации триглицеридов (TG) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Триглицериды в образце катализируются липопротеин липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глицеринкиназы (GK) и аденозин трифосфата (АТР) образуется глицерин, глицерин фосфорилируется в 3-глицерофосфат. Под действием глицерин фосфат оксидазы (GPO), он вступает в реакцию с кислородом, в результате чего образуется пероксид водорода и дигидроксиацетон фосфат. Под воздействием пероксидазы периоксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего триглицеридов в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов. Компоненты: R1- Липопротеин липаза (LPL) >1250 ЕД/л; АТР 0.70 ммоль/л; ЭДТА 10 ммоль/л; ТООС 1.875 ммоль/л; Сульфат магния 12.5 ммоль/л; GPO >5000 ЕД/л; Глицерин киназа (GK) >1250 ЕД/л; Буфер 100 ммоль/л. R 2 - ПОD>750 ЕД/л; ЭДТА 10 ммоль/л; 4- аминоантипирин 2.0 ммоль/л; Буфер 100 ммоль/л. Объем R1-240 мкл . Объем R2-60 мкл . Объем образца-3 мкл . Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон реагента – 0-9,0 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 17 | Цинк (Zinc) - Zn | <p>Реагент применяется для количественного определения цинк (Zn) в условиях <i>in vitro</i> концентрации в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Нитро-РАPS-реагировать с цинком в щелочной среде решение для производства фиолетового комплекса достигает пика поглощения 570нм. Интерференция ионов Cu и Fe может полностью исключить путем корректировки рН , ценность и добавление хелатирующего агента .Реагенты: R1 - Боратный буфер -370 mmol L; Салицилальдоксим -12,5 mmol L ; Диметилглиоксимовая соль - 1,25 mmol L ; Поверхностно- активное вещество - 0,05%. R2 : Нитро- РАPS-0,4 mmol L . Объем R1: 60 мл. Объем R2: 15 мл . Объем пробы 60 мкл. Время проведения теста 300s. Количество тестов в упаковке не более 51. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением.</p> |

| | | |
|----|---|---|
| | | <p>Линейность диапазон : 500 µg/dl . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 18 | <p>Общий белок в моче (Total protein in urine) -TPU</p> | <p>Реактивов применяется для количественного определения in vitro содержания бщий белок в моче(TPU) на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Образец инкубируют в щелочном растворе, содержащем ЭДТА, для денатурации белка и устранения воздействия ионов магния. Затем добавляют бензетония хлорид для получения помутнения, и считывают результат при 505 нм. Реагенты: R1 : натрия гидроксид- 500 ммоль/л ; ЭДТА -70 ммоль/л. R2: бензетония хлорид- 30 ммоль/л . Время проведения теста 300 с. Объем R1-80 мл. Объем R2-36 мл. Объем образца-15 мкл . Количество тестов в упаковке не более 280. Калибратор и контроль в наборе .Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон: 40 мг/л - 2000 мг/л . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 19 | <p>Амилаза (Amylase) - АМУ</p> | <p>Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилаза (АМУ) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Данный реагент действует методом, рекомендованному Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-рNP-G7 (E-pNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения эктоэнзима. Компоненты: R1- Глюкозидаза >4500 у./л.; Сульфат магния 10 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Буфер HEPES 50 ммоль./л. R2 - E pNP-G7 5.5 ммоль./л.; уфер HEPES 50 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Компоненты не могут быть взаимозаменяемы в различных комплектах. Время проведения теста 60 сек. Объем R1-240 мкл . Объем R2-60 мкл . Объем образца-7,5 мкл . Количество тестов в упаковке не более 783. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон реагента: свыше 1500 у/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |

| | | |
|----|---|---|
| 20 | Антистрептолизин О (Anti Streptolysin O) -ASO | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации анти-стрептолизина О (ASO) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Частицы поверхности латекса с антистрептолизин О к антителам человека вступают в реакцию агглютинации с анти-стрептолизин О в сыворотке крови. Ее мутность измеряют значением абсорбции при определенной длине волны. Содержание ASO в сыворотке может быть рассчитано по калибрационной кривой в качестве стандарта. Длина волны 570нм .Реагенты : R1- Буфер 20 ммоль/л.R2- Частицы латекса, покрытые антителом ASO к антителам человека. Время проведения теста 5 минут. Объем R1- 40 мл . Объем R2 - 10 мл . Объем образца 3 мкл. Диапазон абсорбционной способности 0~3,2A . Количество тестов в упаковке не более 112. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических белков Уровень 1и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 20 - 800 мЕд/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 21 | Панкреатическая амилаза (Pancreatic Amylase)- P-AMY | <p>Реагент применяется для количественного измерения в <i>in vitro</i> каталитической активности альфа-амилазы сыворотки, плазмы или мочи человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240.</p> <p>Ферментативный колориметрический метод: альфа-амилаза расщепляет субстрат 4,6-этилиден-а-д-мальто-гептазид-паранитрофенол (EPS-G7) на несколько видов сегментов, сегменты будут гидролизваны альфа-глюкозидазой на втором этапе с образованием глюкозы и п-нитрофенол [1,2]. В прединкубационный период изофермент амилазы слюны будет избирательно ингибироваться комплексом двух моноклональных антител. Следовательно, увеличение степени абсорбции пропорционально активности альфа-амилазы в образце [3,5]. 5EPS-G7+ H₂ O α- амилазы > 2 метилен -G5+2 G2PNP+2- метилен -G4+2 G3PNP +метилен- G3+ G4PNP 2G3+ G2PNP + 2G3PNP+G4PNP+ 14 H₂ O α- NAG 5PNP+ 14G (PNPпароитрофенал ; G : глюкоза) . Реагенты: R1:- Гуде буфер -100 mmol/L ; Nacl-50mmol/L; Mg Cl₂-10 mmol/L; α- глюкозидаза ≥ 2000 U/L ; антислюнная амилаза моноклональная антитело ≥ 25 mg/L . R2 : Гуде буфер -100 mmol/L ; EPS- G7- 1,6 mmol/L . Объем R1: 200 мл . Объем R2: 50 мл .Объем пробы 5 мкл. Время проведения теста 120 -180 секун.. Количество тестов в упаковке не более 783. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейность диапазон : 1500 U/L . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. В закуп товара</p> |

| | | |
|----|---|---|
| | | входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 22 | Хлорид (Chloride) - Cl | <p>Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации хлорида (Cl) в сыворотке, плазме или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Хлорид вступает в реакцию с ртутью и образуется хлорид ртути, при этом объединяются высвобождающиеся ионы тиоцианата и железа, и после смешивания хлорида и раствора нераспадающегося тиоцианата ртути в образце образуется темный тиоцианат железа. Чувствительность реакции и линейный диапазон могут быть откорректированы за счет дополнительного количества ионов ртути. Реакция тиоцианата железа очень чувствительна к температуре, поэтому необходимо поддерживать постоянную температуру в целях получения точных результатов.</p> <p>Компоненты: Тиоцианат ртути 1.3 ммоль/л; Сульфат железа 59 ммоль/л; Нитрат ртути 0.26 ммоль/л; Метанол > 4 ммоль/л. Время проведения теста 120 секунд. Объем R1-250 мл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон для данного реагента составляет 80-120 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 23 | Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol) - HDL-C | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-X), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: R1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 1 кед/л; Пероксидаза 4 кед/л; Неионное ПАВ 0.5 %; Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. R2 - DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста</p> |

| | | |
|----|--|--|
| | | <p>300 секунд. Объем R1-300 мкл . Объем R2-100 мкл . Объем образца-4 мкл .Количество тестов в упаковке не более 366. .Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 мг/дл . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 24 | Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)- LDL-C | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0.5 % Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2- DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-300 мкл .Объем R2-100 мкл .Объем образца-4 мкл . Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Линейный диапазон настоящего реагента – 0-450 мг/дл . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 25 | Магний (Magnesium)- Mg | <p>Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации магния (Mg) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Магний в сыворотке крови вступает в реакцию с ксилидиловым синим индикатором в щелочном растворе и образует пурпурный комплекс диазо-магний. Изменения абсорбции комплекса на длине волны 546 нм (520 ~ 550 нм) пропорциональны концентрации магния в образце. Добавление ЭГТА</p> |

| | | |
|----|--|--|
| | | <p>помогает предотвратить помехи, создаваемые кальцием; добавление поверхностно активного агента позволяет предотвратить помехи, создаваемые белками сыворотки. Компоненты: Буфер 100 ммоль/л; Ксилидиловый синий индикатор 0.1 ммоль/л; ЭГТА 0.5 ммоль/л; Triton X-100 1%. Время проведения теста 180 секунд. Объем R1-300 мкл .Объем образца-3 мкл .Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон для данного реагента составляет 2,5 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 26 | Гамма-глутамилтрансфераза (Gamma-Glutamyl Transferase) - GGT | <p>Реактив используется для количественного определения глутаматдегидрогеназа (GLDH) в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. α- кетоглутарат и аммиак катализируются глутаматом в образце присутствует NADH. Образуя L-глутаминовая кислота и H₂O одновременно окисляется NADH . Значение абсорбции уменьшается на 340 nm. Скорость снижения абсорбции 340 nm можно использовать для расчета активности глутамата дегидрогеназы с ее реактивным принципом . Компонент : Реактив 1 : NH₄-100mmol/L ; Буфер - 100mmol/L; EDTA-0,2 mmol/L . Реактив 2 : α- кетоглутарат - 10,5mmol/L ; Буфер - 100mmol/L; NADH-0,3 mmol/L . Объем R1-240 мкл . Объем R2-15 мкл . Объем образца -15мкл . Время проведения теста 60-120 с . Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейность диапазона вплоть до 100UL . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .</p> |
| 27 | Гликогемоглобин A1C (Glycohemoglobin A1C)-HbA1C | <p>Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> содержания гликогемоглобина (HbA1C) в крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 . Настоящий метод применяется для определения процентного содержания HbA1c в общем Hb непосредственно после реакции антиген-антитело. Общий Hb и HbA1c с латексом имеет аналогичную неспецифичную адсорбцию технологии твердой фазы, добавляя специфичность моноклонального антитела формы HbA1c к латекс-HbA1c-мышинному HbA1c моноклональному комплексу антител. Этот комплекс формирует агглютинацию в связи с антителами козы против мышинных иммуноглобулинов IgG, объем агглютинации изменяется в связи с</p> |

| | | |
|----|-----------------------|--|
| | | <p>поверхностью объема твердой фазы HbA1c .При измерении абсорбции и сравнения стандартной кривой процентного соотношения концентрации HbA1c, высчитывается процентное содержание HbA1c в образце от всего объема Hb . Длина основной волны 660 нм . Реагенты R1 : Латекс 0.10% . Глициновый буфер 15 ммоль/л . Реагент 2 :R2-A : Антитела козы против мышинных иммуноглобулинов IgG 0.08 мг/мл ; Глициновый буфер 60 ммоль/л ; R2-B : Мышиное антитело к HbA1c человека 0.05 мг/мл ; Моноклональное антитело ; Глициновый буфер 60 ммоль/л ; Гемолизат H2O ; Калибратор гликогемоглобина Эритроциты человека в наборе. Контроль уровень 1; 2 в наборе . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Время проведения теста 5 минут . Объем R1-15mL×2 , Lyse: 50mL×2мл . Объем R2-A - 0.5mL×1, R2-B : 9.5mL×1 мл . Объем образца 8 мкл . Количество тестов в упаковке не более 75. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 2-15% . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 28 | Натрий (Natrium) - Na | <p>Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации натрия (Na) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. О-нитрофинол β-Д-галактопирано катклизируется натрий зависимым β-галактозидаза проводить О-нитрофинол поглощает при 405 нм прямо пропорционально концентрации иону натрия . Реагенты : R1-- β-галактозид ≥0.70 U/ml ;R2- О-нитрофинол β-Д-галактопиран-≥ 5.2 mmol/l .Калибровачный образец - раствор содержащий ионы натрия -на этикетке . Объем R1: 180 мкл . Объем R2 : 60 мкл . Объем пробы 8 мкл. Время проведения теста 120 s. Количество тестов в упаковке не более 424. Калибровка и контроль в наборе . Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейность диапазон : 80-180 mmol/l . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 29 | Калий (Potassium) - K | <p>Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации калии (Ka) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Калии определяется фермативной реакцией фосфоенолпирувате субстрат катализируемый калий зависея пируваткиназы .Продукт пируват прореагировал с NADH под действием лактата дегидрогеназы для производства NAD⁺ и его значение поглощения 340 нм . Реагенты : R1-пируват фрефорной кислоты , разбавленный спиртом ≥ 3,0 mmol/l ; ADP -≥ 3,0 mmol/l ; α-кетон глутаровая кислота -≥ 1,0 mmol/l ; NADH-≥ 0,30 mmol/l;</p> |

| | | |
|----|--|---|
| | | <p>пируваткиназа - $\geq 1,0$ U/ml . R2-лактатдегидрогеназа ≥ 60 U/ml . Калибровочный образец калия = раствор содержащий ион калия - на этикетке . Объем R1: 180 мкл. Объем R2: 60 мкл . Объем пробы 5 мкл. Время проведения теста 120 s. Калибровка и контроль в наборе . Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейность диапазон : 2,10 mmol/l . Количество тестов в упаковке не более 424. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 30 | Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor) - RF | <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> содержания ревматоидного фактора (RF) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Diui CS-T240. Принцип теста: γ-глобулин человека, покрытый латексными частицами, может производить иммунные комплексы при агглютинации с ревматоидным фактором в сыворотке крови. Уровень мутности пропорционален уровню РФ в сыворотке крови. Измерение значений абсорбции на определенной длине волны света, руководствуясь справочной калибрационной кривой можно рассчитать концентрацию РФ в сыворотке крови. Реагенты : R1- Буфер хлорида аммония. R2- Латексные частицы, покрытые γ-глобулином . Время проведения теста 5 минут. Первичная длина волны 570 нм . Вторичная длина волны 750 нм . Объем R1-240 мкл . Объем R2- 60 мкл . Объем образца -5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 112. Калибратор в наборе . Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Линейный диапазон настоящего реагента – 3-160 мЕ/мл. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
| 31 | Ферритин (Ferritin turbilatex)-FER | <p>Реагент применяется для количественного определения <i>in vitro</i> содержания ферритина - Fer в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Diui CS-T240 . Реактив использует иммунотурбидиметрический анализ с латексным усилением. Антитело к человеческому Fer объединяют с частицами латекса путем химического соединения. Если образец содержит соответствующий антиген, они объединяются с частицами латекса-антитела с образованием соединений частиц антиген-антитело-латекс . Длина основной волны 570 нм/700 нм . Линейный диапазон: 10 нг/мл - 1000 нг/мл . Реагенты : R1: Глициновый буфер- 160 ммоль/л ; R2: Глициновый буфер- 160 ммоль/л ; Частицы латекса, покрытые антителами к человеческому Fer- 0,05 . Объем R1- 160 мл; Объем R2- 80 мл ; Объем пробы -7 мкл .Время реакции 300 с . Количество тестов в упаковке не менее 866. Калибратор и контроль в наборе . Линейный диапазон: 10 нг/мл - 1000 нг/мл . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет</p> |

| | | |
|----|---|---|
| | | индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Изделие стабильно в течение 30 дней при температуре 2°C - 8°C после вскрытия. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 32 | Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum) | Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 33 | Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1) | Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1", лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN(UREA), Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 34 | Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2) | Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2 ", лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 35 | Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1) | «Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень№1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP. 1*1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 36 | Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2) | «Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень№2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP. 1*1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |

| | | |
|----|---|---|
| 37 | Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 (Lipid control serum Level 1) | «Контрольная сыворотка липидов» (уровень №1) жидкая готова к использованию . Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: АРО А1/АРО В/ТС/НДЛ-С/ЛДЛ-С/ЛР(а)/ТГ\RF. Фасовка: 1мл х 1 . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 38 | Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 (Lipid control serum Level 2) | «Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) жидкая готова к использованию . Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: АРО А1/АРО В/ТС/НДЛ-С/ЛДЛ-С/ЛР(а)/ТГ\RF. Фасовка: 1мл х 1 . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 39 | CS-Антибактериальный безфосфорный детергент (CS- Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent) | Антибактериальный безфосфорный детергент для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Dirui CS-T240. Поверхностно-активное вещество гидроксид натрия может удалять органические вещества, такие как белок, а бактериостаты могут подавлять рост бактерий.Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество, бактериостаты.Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 40 | Щелочной детергент (CS- Alkaline Detergent) | Щелочной детергент для очистки пробоотборного зонда и реакционной кюветы автохимического анализатора серии Dirui CS-T240. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество . Объем 2000 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |