

**Об утверждении правил организации и проведения закупа
лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных
лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной
медицинской помощи, дополнительного объема медицинской
помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и
учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы,
за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного
социального медицинского страхования, фармацевтических услуг
№25
от 20.11.2024 г**

на 2024 год согласно Приложению 1. (20.11.2024 год)

Заказчик: Коммунальное государственное предприятие «Аркалыкская региональная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области по адресу: 110300 Костанайская область, г.Аркалык, пр.Абая, 86, e-mail: arkhosp@yandex.kz, интернет-ресурс <https://arkrb.kz/ru/zayavki-na-ls-i-imn.html>, раздел «Запрос ценовых предложений», объявляет о проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг 2024 год согласно Приложению.

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

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

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

Окончательный срок предоставления ценовых предложений до 10 ч 00 мин 28 ноября 2024 года.

Ценовые предложения потенциальных поставщиков будут вскрываться в 11 ч 00 мин 28 ноября 2024 года в бухгалтерии.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Главный врач



Исламов С.М.

№	Наименование	Описание	Е д. и з м	Кол ичес тво	Цена за ед	Сумма
1	Набор для количественного определения тиреоид-стимулирующего гормона (TSH) (ИХЛ)	Набор для выявления и количественного определения тиреоид-стимулирующего гормона (TSH) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 1 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2х100 Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-11 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	4	208140	832560
2	Набор для количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) (ИХЛ)	Набор для выявления и количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0.5 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2х100 Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-6 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	4	208140	832560
3	Набор для количественного определения свободного тироксина (FT4) (ИХЛ)	Набор для выявления и количественного определения свободного тироксина (FT4) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0.5 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2х100 Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-6 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	5	208140	1040700
4	Набор для количественного определения ферритина (Ferritin) (ИХЛ)	Набор для выявления и количественного определения ферритина (Ferritin) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не	у п	4	208140	832560

		менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0.5 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2х100 .Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-11 мл. R3-6 мл Обязательная регистрация в Республике Казахстан.				
5	Набор для количественного определения витамина (B12)	Набор для количественного определения витамина B12 (Vitamin B12) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 50 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 1 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 50.Калибратор в комплекте. Один картридж должен содержать не менее R1-2.3 мл, R2-3.0 мл. Второй Картридж содержит РТ1-2.5 мл, РТ2-22 мл, РТ3-2.3 мл Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	4	168000	672000
6	Набор для количественного определения фолата (Folate) (ИХЛ)	Набор для количественного определения фолата (Folate) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 50 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0.5 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 50 .Калибратор в комплекте. Один Картридж должен содержать не менее R1-3.5 мл, R2-3.0 мл., R3-2.8 мл. Второй картридж содержит РТ1-2.0 мл, РТ2-22 мл, Обязательная регистрация в Республике Казахстан.	у п	5	248400	1242000
7	Набор для количественного определения 25-ОН Витамина D (25-ОН VD) (ИХЛ)	Набор для выявления и количественного определения 25-ОН Витамина D (25-ОН VD) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0.5 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2х100 . Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-6 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан.	у п	3	575000	1725000
8	Набор для выявления	Набор для выявления и количественного определения концентрации поверхностного	у	6	265800	1594800

	и количественного определения концентрации поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) (ИХЛ)	антигена вируса гепатита В (HBsAg) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 1мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2х100 .Калибратор в комплекте . Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-11 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	п			
9	Набор для выявления гепатита С (HCV COMBO)(ИХЛ)	Набор для выявления гепатита С (HCV COMBO) (ИХЛ) в сыворотке и плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 1мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2х100. Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-11 мл, R3-6 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	6	312000	1872000
10	Контроль фолата (Folata) Контроль витамина В12	Контроль фолата (Folate), Контроль В12 должен состоять из не менее двух пробирок не менее 3.0 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 3.0 мл х 2. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	2	114600	229200
11	Контроль 25-ОН витамина D уровень 1(25-ОН VITAMIN D LEVEL 1)	Контроль 25-ОН витамина D Уровень 1 (25-ОН Vitamin D Level 1) должен состоять из не менее одной пробирки не менее 0.5/1 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения 25-ОН витамина D на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 1мл х 1/0.5мл х 1. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	2	68000	136000
12	Контроль 25-ОН витамина D уровень 2 (25-ОН VITAMIN D LEVEL 1)	Контроль 25-ОН витамина D Уровень 2 (25-ОН Vitamin D Level 2) должен состоять из не менее одной пробирки не менее 0.5/1 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения 25-ОН витамина D на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее	у п	2	68000	136000

		1мл х 1/0.5мл х 1. Обязательная регистрация в Республике Казахстан				
13	Контроль нескольких аналитов для иммунохемилуминесцентного анализа Уровень 1(CIM Level 1)	Контроль нескольких аналитов для иммунохемилуминесцентного анализа Уровень 1 (CIM Level 1) должен состоять из не менее одной пробирки не менее 5 мл. Универсальный контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения нескольких аналитов на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 5 мл х 1. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	2	254700	509400
14	Контроль нескольких аналитов для иммунохемилуминесцентного анализа Уровень 2(CIM Level 2)	Контроль нескольких аналитов для иммунохемилуминесцентного анализа Уровень 2 (CIM Level 2) должен состоять из не менее одной пробирки не менее 5 мл. Универсальный контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения нескольких аналитов на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 5 мл х 1. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	2	254700	509400
15	Контроль гепатита С (HCV)	Контроль гепатита С (HCV) должен состоять из не менее двух пробирок по не менее 1 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга состояния набора для выявления гепатита С (HCV COMBO) (ИХЛ) на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее. 1мл х 2. Обязательная регистрация в Республике Казахстан.	у п	1	62100	62100
16	Контроль поверхностного антигена вируса гепатита В Уровень 1 (HBSAG LEVEL 1)	Контроль поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) уровень 1 должен состоять из не менее одной пробирки не менее 2 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения HBsAg на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 2мл х 1. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	1	43000	43000
17	Контроль поверхностного антигена вируса гепатита В Уровень 2 (HBSAG LEVEL 2)	Контроль поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) уровень 3 должен состоять из одной пробирки не менее 2 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения HBsAg на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 2мл х 1. Обязательная	у п	1	43000	43000

		регистрация в Республике Казахстан				
18	Контроль поверхностного антигена вируса гепатита В Уровень 3 (HBSAG LEVEL 3)	Контроль поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) уровень 2 должен состоять из не менее одной пробирки не менее 2 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения HBsAg на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 2мл х 1.Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	1	43000	43000
19	Промывочный буфер для хемилюминесцентного анализатора	Промывочный буфер представляет собой концентрат, предназначенный для использования на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Он используется для промывки зондов и трубок в процессе обнаружения, для промывки твердофазных иммунных комплексов с целью уменьшения перекрестного загрязнения и интерференции между реагентами, а также удаления других свободных компонентов. Промывочным буфером также могут быть разбавлены некоторые образцы. Фасовка в упаковке должна быть не менее 250 мл х 2 мл Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	15	32000	480000
20	Субстратный буфер для хемилюминесцентного анализатора	Субстратный буфер должен состоять из Субстрат А в объеме не менее 500 мл. и Субстрат В в объеме не менее 500 мл. Он предназначен для использования после инкубации и промывки, для использования с набором на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000. Анализатор добавляет субстрат-буфер А для иммуноанализа. Жидкая среда будет подкислена, чтобы предотвратить слишком раннее высвобождение энергии и слипание магнитных гранул, а также отделение сложного эфира акридина (АЭ) от реакционного соединения. Затем добавляется субстрат В с помощью которого жидкая среда подщелачивается и подвергается реакции окисления эфиром акридина (АЭ), которая генерирует хемилюминесценцию. Фасовка Субстрата А должна быть не менее 500 мл х 1, Субстрата В не менее 500 мл х 1.Обязательная регистрация в Республике Казахстан	у п	3	151500	454500
21	Промывочный буфер WS	Промывочный буфер представляет собой концентрат, предназначенный для использования на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Он используется для промывки зондов и трубок в процессе обнаружения, для промывки твердофазных иммунных комплексов с целью уменьшения перекрестного загрязнения и интерференции между реагентами, а также удаления других свободных компонентов. Промывочным буфером также могут быть разбавлены некоторые образцы. Фасовка в упаковке должна быть не менее 250 мл х 2 мл Обязательная	у п	1	32000	32000

		регистрация в Республике Казахстан				
22	Реакционные кюветы для хемилюминесцентного анализатора	Пластиковые кюветы в планшетах для установки в анализатор, для использования на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000. В планшете должно быть не менее 104 шт. Используются для постановки анализа. Фасовка должна быть не менее 2496 шт/упаковка. Обязательная регистрация в Республике Казахстан.	у п	60	16500	990000
23	Аланинаминотрансфераза R1: 4x35мл+ R2: 2x18мл	*(АЛТ) (Кинетический.УФ Метод) 600опр 4x35+2x18 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	8	36260	290080
24	Аспартатаминотрансфераза R1: 4x35мл+ R2: 2x18мл	*(АСТ) (Кинетический.УФ Метод) 600опр 4x35+2x18 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	10	36260	362600
25	Глюкоза R1: 4x40мл+ R2: 2x20мл	*Glu-GodPap (Глюкозидазный метод) 560 опр 4x40+2x20 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	10	30450	304500
26	Билирубин прямой R1: 4x35мл+ R2: 2x18мл	*Bil – D (Метод VOX) 4x35+2x18 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	4	54040	216160
27	Билирубин общий R1: 4x35мл+ R2: 2x18мл	*Bil –T (Метод VOX) 4x35+2x18 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	4	54040	216060
28	Мочевина R1: 4x35мл+ R2: 2x18мл	*(UREA) 4x35+2x18 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	13	30625	398125
29	Креатинин R1: 2x27мл+ R2: 1x18мл	CREA –S (Саркозиноксидазный метод) 250опр 2x27-1x18 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	10	36960	369600
30	С-реактивный белок R1: 1x40мл+ R2: 1x10мл	*(СРБ) (Метод нефелометрии) 1x40+1x10 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	4	69615	278460
31	Общий белок R 4x40 мл	*(Биуретовый метод) 4x40 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	9	21980	197820
32	Общий холестерин R 4x40 мл	*(ТС) (конечная точка, холестеролоксидаза – пероксидаза)4x40 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	9	41370	372330
33	Холестерин липопротеидов высокой плотности R1: 1x40мл+ R2: 1x14мл	*(ЛПВП - холестерин) 1x40+ 1x14 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	4	84490	337960
34	Холестерин липопротеидов низкой плотности R1: 1x40мл+ R2: 1x14мл	*(ЛПНП - холестерин) 1x40+ 1x14 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	6	115745	694470

35	Магний R1: 4x40мл	*(Mg) (Ксилидил – синий (магоновый) метод) 4x40 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	3	41370	124110
36	Мочевая кислота R1: 4x40мл+ R2: 2x20мл	*(UA) (уриказно – пероксидазный метод) 4x40+2x20 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	4	46375	185500
37	Лактатдегидрогеназа R1: 4x35мл+ R2: 2x18мл	*(ЛДГ) (Кинетический, УФ Метод) (IFCC) 4x35+2x18 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	3	62300	186900
38	Щелочная фосфатаза R1: 4x35мл+ R2: 2x18мл	*(ЩФ) (Кинетический, модифицированный УФ метод) 4x35+2x18 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	3	28140	84420
39	Фосфор R1: 4x40мл	*(P) (Кинетический модифицированный УФ метод) 4x35+2x18 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	3	26355	79065
40	Альфа – амилаза R1: 1x38мл+ R2: 1x10мл	*(AMY)(Кинетический, УФ Метод) 155опр 1x38+1x10 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	2	55055	110110
41	Ревматоидный фактор II с калибратором R1:1x40мл+R2; 1x11мл +Calibrator 5x0.5мл	R1:1x40мл+R2; 1x11мл+Calibrator 5x0.5мл для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	3	275000	825000
42	Липаза с калибратором и контролем R1:1x35мл+R2; 1x9мл +Calibrator 1x3мл +Quality control 1x5мл	R1:1x35мл+R2; 1x9мл +Calibrator 1x3мл +Quality control 1x5мл для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	1	223875	223875
43	Трансферрин R1: 2x32мл+ R2: 2x6мл	R1: 2x32мл+ R2: 2x6мл для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	2	281400	562800
44	Калибратор Трансферрина 1x5 уровнейx1мл	1x5 levels x1мл для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	1	276325	276325
45	Контроль Трансферрина 1x2 levels x1мл	1x2 levels x1мл для автоматического биохимического анализатора Mindray DS - 600M	у п	1	167895	167895
46	Моющий раствор CD80(1л*1)	для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	25	45500	1137500
47	Мультикалибратор 10x3мл	(ALB.ALP.ALT.AMY.AST.DBVOX.TB-VOX.Ca.TC.CK.Crea-jaff.Crea-S.GLU.O/GGT.LDH-L.Mg.P.TP.TG.Urea.UA.CHE)10x3 для автоматического биохимического	у п	2	227430	454860

		анализатора Mindray DS -600M				
48	Калибратор специфических белков 5x1мл(C3.C4.CRP.Ig A.IgG.IgM)	*5x1 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	2	272055	544110
49	Калибратор липидов 5x1мл (HDL.C.LDL.C)	*5x1 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	2	199325	398650
50	Железо с калибратором и контролем R1:2x40мл+R2; 1x16мл +Calibrator 1x1,5мл +Control 1x5мл	*(Fe) (C and Q) 260 опр. 2x40+1x16 (incl. cal 1x1.5+Control 1x5) для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	3	71960	215880
51	Ферритин R1: 2x18мл+ R2: 2x10мл	R1: 2x18мл+ R2: 2x10мл для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	2	464100	928200
52	Мультиконтроль Клин Чем уровень 1,6x5мл	*ALB.ALP.ALT.AMY.AST.DB-DSA.DB-VOX.TB-DSA.TB-VOX.Ca.TC.CK.Crea-S.GLU-HK.GLU-O.GGT.HBDH.IgA.IgG.IgM.LDH.Mg.P.T P.TG.Urea.UA.Fe.CHE.LIP.Na+.K+.Cl.C 3.C4.CRP.HS-CRP.Apo-A1.Apo-B для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	1	255570	255570
53	Мультиконтроль Клин Чем уровень 2,6x5мл	PA.CK.MB.ASO.TRF.FER.UIBC для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	1	302400	302400
54	Триглицериды R1: 4x40мл	*(TG) (Ферментативный колориметрический тест) 4x40 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	3	83020	249060
55	Гамма-Глутамилтрансфераза R1: 4x35мл+ R2: 2x18мл	*(GGT) (Кинетический метод Szasz, стандартный кинетический УФ метод) 600опр 4x35+2x18 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	2	51870	103740
56	Альбумин R1: 4x40мл	*(ALB) (Метод с бромкрезоловым - зеленым) 490опр 4x40 для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	2	22750	45500
57	ТриплКонтроль 1 3x1мл H.3x1мл (ASO.CRP.RF)	*13x1мл H 3X1 ML для автоматического биохимического анализатора Mindray DS -600M	у п	1	491190	491190

