

ПРИЛОЖЕНИЕ К ИЗВЕЩЕНИЮ О ПРОВЕДЕНИИ ОТКРЫТОГО АУКЦИОНА В ЭЛЕКТРОННОЙ ФОРМЕ

Требования к предмету муниципального контракта

№№ п/п	Наименование показателя	Требуемое значение
1.	Наименование товара, код по Общероссийскому классификатору видов экономической деятельности (ОКДП)	Поставка реактивов для нужд МУЗ «Городская больница №3»
2.	Количество товара (шт, кг, литры и т.д.)	В соответствии с приложением
3.	Требования к качеству товара	В соответствии с приложением
4.	Требования к техническим характеристикам товара (технические характеристики товара или его комплектующие)	При поставке на каждую партию товара: предоставление копии сертификата соответствия (Постановление Правительства № 1013 от 13.08.1997 г.) или декларации о соответствии (Постановление Правительства РФ № 766 от 07.07.1999г.).
5.	Требования к безопасности товара (указывается состояние товара в обычных условиях его использования, хранения, транспортировки и утилизации, при котором риск вреда жизни, здоровью и имуществу потребителя ограничен допустимым уровнем - со ссылкой на регламентирующий документ)	Товар поставляется в ненарушенной упаковке с соблюдением условий хранения.
6.	Требования к функциональным характеристикам (потребительские свойства) товара	ГОСТ в соответствии с наименованием продукции.
7.	Требования к размерам и упаковке товара	В соответствии с действующим законодательством, требованиями, установленными к упаковке.
8.	Требования к отгрузке товара (доставка до склада получателя, транспортом поставщика, разгрузка и погрузка силами и средствами поставщика, самовывоз и др.)	Поставка осуществляется транспортом поставщика до склада получателя. Разгрузка силами и средствами поставщика.
9.	Иные показатели, связанные с определением соответствия поставляемого товара требованиям главного распорядителя средств (Заказчика). (Указываются иные показатели в соответствии с действующим законодательством)	Отсутствие в реестре недобросовестных поставщиков сведений об участниках размещения заказа-

## Требования к предмету муниципального контракта

### Поставка реактивов для нужд МУЗ "Городская больница №3" г. Владимира

№ п/п	Торговое название	Производитель	Техническая характеристика		Единица измерения	Цена за единицу измерения (в руб.)	Кол-во	Сумма (в руб.)	Особые условия																								
1.	Набор реагентов для иммуноферментного определения ТИРЕОТРОПНОГО ГОРМОНА в сыворотке и плазме крови количественный	Алкор-Био, Россия	Набор состоит из: Стрипы с моноклональными антителами к ТТГ – 1 уп Калибровочные пробы – 6 фл Контрольная сыворотка – 1 фл Конъюгат Е – 1 фл Буфер Р – 1 фл Раствор ТМБ – 1 фл Стоп-реагент – 1 фл Прозрачный пластиковый пакет с замком – 1 шт  Метод: твердофазный иммуноферментный, диапазон определяемых концентраций: 0,1-12 мкМЕ/мл		наб.	2 551,00	10	25 510,00	При поставке на каждую партию товара: предоставление копии сертификата соответствия (Постановление Правительства № 1013 от 13.08.1997 г.) или декларации о соответствии (Постановление Правительства РФ № 766 от 07.07.1999г.). При заключении муниципального контракта: предоставление копии регистрационного удостоверения (Приказ МЗ и СР РФ № 735 от 30.10.2006 г.)																								
2.	Набор реагентов для иммуноферментного определения СВОБОДНОГО ТИРОКСИНА в сыворотке и плазме крови	Алкор-Био, Россия	Набор состоит из: 6.2. Стрипы с моноклональными антителами к тироксину – 1 уп 6.3. Калибровочные пробы – 6 фл 6.4. Контрольная сыворотка – 1 фл 6.5. Конъюгат Е – 1 фл 6.6. Буфер Р – 1 фл 6.7. Раствор ТМБ – 1 фл 6.8. Стоп-реагент – 1 фл 6.9. Прозрачный пластиковый пакет с замком – 1 шт  Метод: твердофазный иммуноферментный, диапазон определяемых концентраций: 2-100 пМЕ/мл		наб.	2 834,00	5	14 170,00																									
3.	Набор реагентов для иммуноферментного определения ХОРИОНИЧЕСКОГО ГОНАДОТРОПИНА в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	<table border="1"> <tr> <td>Принцип анализа</td> <td>Двухстадийный "сендвич" иммуноферментный анализ</td> </tr> <tr> <td>Количество анализов (включая контроли)</td> <td>96 анализов</td> </tr> <tr> <td>Формат планшета</td> <td>96 луночный, разделяемый: 12 стрипов по 8 лунок</td> </tr> <tr> <td>Образец для анализа</td> <td>Сыворотка, плазма</td> </tr> <tr> <td>Температура инкубации</td> <td>37°C</td> </tr> <tr> <td>Общее время инкубации</td> <td>Не более 75 минут</td> </tr> <tr> <td>Хромогенный субстрат</td> <td>Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению</td> </tr> <tr> <td>Регистрация ИФА реакции</td> <td>Фотометрический метод при длине волны: 450 нм</td> </tr> <tr> <td>Метод ИФА анализа</td> <td>Количественный</td> </tr> <tr> <td>Калибровочные пробы</td> <td>6 калибровочных проб, содержащих 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/л ХГ. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.</td> </tr> <tr> <td>Контрольная сыворотка</td> <td>Наличие</td> </tr> <tr> <td>Диапазон выявления концентраций</td> <td>10-200 МЕ/л</td> </tr> <tr> <td>Чувствительность</td> <td>&lt;5 МЕ/л</td> </tr> </table>	Принцип анализа	Двухстадийный "сендвич" иммуноферментный анализ	Количество анализов (включая контроли)	96 анализов	Формат планшета		96 луночный, разделяемый: 12 стрипов по 8 лунок	Образец для анализа	Сыворотка, плазма	Температура инкубации	37°C	Общее время инкубации	Не более 75 минут	Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению	Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм	Метод ИФА анализа	Количественный	Калибровочные пробы	6 калибровочных проб, содержащих 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/л ХГ. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.	Контрольная сыворотка	Наличие	Диапазон выявления концентраций	10-200 МЕ/л	Чувствительность	<5 МЕ/л	наб.	1 915,00	15
Принцип анализа	Двухстадийный "сендвич" иммуноферментный анализ																																
Количество анализов (включая контроли)	96 анализов																																
Формат планшета	96 луночный, разделяемый: 12 стрипов по 8 лунок																																
Образец для анализа	Сыворотка, плазма																																
Температура инкубации	37°C																																
Общее время инкубации	Не более 75 минут																																
Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению																																
Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм																																
Метод ИФА анализа	Количественный																																
Калибровочные пробы	6 калибровочных проб, содержащих 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/л ХГ. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.																																
Контрольная сыворотка	Наличие																																
Диапазон выявления концентраций	10-200 МЕ/л																																
Чувствительность	<5 МЕ/л																																

			Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.				
			Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%				
			Инструкция по использованию набора (язык)	Русский				
			Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.				
			Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие				
			Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие				
4.	Набор реагентов для иммуноферментного определения ДЕГИДРОЭПИАНДРОСТЕРОН-СУЛЬФАТА в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	Принцип анализа	Одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ	шт	2 622,00	4	10 488,00
			Количество анализов (включая контроли)	96 анализов				
			Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок				
			Образец для анализа	Сыворотка, плазма				
			Температура инкубации	37°C				
			Общее время инкубации	Не более 90 минут				
			Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению				
			Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм				
			Метод ИФА анализа	Количественный				
			Калибровочные пробы	6 калибровочных проб, содержащих 0, 0,1, 0,3, 1, 3, 10 мкг/мл ДЭАС. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.				
			контрольная сыворотка	Наличие				
			Диапазон выявления концентраций	0,1-10 мкг/мл				
			Чувствительность	0,05 мкг/мл				
			Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.				
			Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%				
			Инструкция по использованию набора (язык)	Русский				
			Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.				
			Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие				
			Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие				
5.	Набор реагентов для иммуноферментного определения ПРОГЕСТЕРОНА в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	Принцип анализа	Одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ	наб.	2 409,00	4	9 636,00
			Количество анализов (включая контроли)	96 анализов				
			Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок				
			Образец для анализа	Сыворотка, плазма				

			<table border="1"> <tr><td>Температура инкубации</td><td>37°C</td></tr> <tr><td>Общее время инкубации</td><td>Не более 75 минут</td></tr> <tr><td>Хромогенный субстрат</td><td>Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению</td></tr> <tr><td>Регистрация ИФА реакции</td><td>Фотометрический метод при длине волны: 450 нм</td></tr> <tr><td>Метод ИФА анализа</td><td>Количественный</td></tr> <tr><td>Калибровочные пробы</td><td>6 калибраторов: 0, 1, 4, 10, 40, 100 нмоль/л прогестерона. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.</td></tr> <tr><td>Контрольная сыворотка</td><td>Наличие</td></tr> <tr><td>Диапазон выявления концентраций</td><td>1-100 нмоль/л</td></tr> <tr><td>Чувствительность</td><td>0,3нмоль/л</td></tr> <tr><td>Комплектация</td><td>Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.</td></tr> <tr><td>Остаточный срок годности на момент поставки</td><td>Не менее 80%</td></tr> <tr><td>Инструкция по использованию набора (язык)</td><td>Русский</td></tr> <tr><td>Упаковка</td><td>Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.</td></tr> <tr><td>Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.</td><td>Наличие</td></tr> <tr><td>Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680</td><td>Наличие</td></tr> </table>	Температура инкубации	37°C	Общее время инкубации	Не более 75 минут	Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению	Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм	Метод ИФА анализа	Количественный	Калибровочные пробы	6 калибраторов: 0, 1, 4, 10, 40, 100 нмоль/л прогестерона. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.	Контрольная сыворотка	Наличие	Диапазон выявления концентраций	1-100 нмоль/л	Чувствительность	0,3нмоль/л	Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.	Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%	Инструкция по использованию набора (язык)	Русский	Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.	Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие	Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие					
Температура инкубации	37°C																																					
Общее время инкубации	Не более 75 минут																																					
Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению																																					
Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм																																					
Метод ИФА анализа	Количественный																																					
Калибровочные пробы	6 калибраторов: 0, 1, 4, 10, 40, 100 нмоль/л прогестерона. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.																																					
Контрольная сыворотка	Наличие																																					
Диапазон выявления концентраций	1-100 нмоль/л																																					
Чувствительность	0,3нмоль/л																																					
Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.																																					
Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%																																					
Инструкция по использованию набора (язык)	Русский																																					
Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.																																					
Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие																																					
Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие																																					
6.	Набор реагентов для иммуноферментного определения КОРТИЗОЛА в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	<table border="1"> <tr><td>Принцип анализа</td><td>Одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ</td></tr> <tr><td>Количество анализов (включая контроли)</td><td>96 анализов</td></tr> <tr><td>Формат планшета</td><td>96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок</td></tr> <tr><td>Образец для анализа</td><td>Сыворотка, плазма</td></tr> <tr><td>Температура инкубации</td><td>37°C</td></tr> <tr><td>Общее время инкубации</td><td>Не более 75 минут</td></tr> <tr><td>Хромогенный субстрат</td><td>Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению</td></tr> <tr><td>Регистрация ИФА реакции</td><td>Фотометрический метод при длине волны: 450 нм</td></tr> <tr><td>Метод ИФА анализа</td><td>Количественный</td></tr> <tr><td>Калибровочные пробы</td><td>6 калибровочных проб, содержащих 0, 40, 80, 200, 600, 2000 нмоль/л Кортизола. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.</td></tr> <tr><td>контрольная сыворотка</td><td>Наличие</td></tr> <tr><td>Диапазон выявления концентраций</td><td>40-2000 нмоль/л</td></tr> <tr><td>Чувствительность</td><td>25 нмоль/л</td></tr> <tr><td>Комплектация</td><td>Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.</td></tr> <tr><td>Остаточный срок годности на момент поставки</td><td>Не менее 80%</td></tr> </table>	Принцип анализа	Одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ	Количество анализов (включая контроли)	96 анализов	Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок	Образец для анализа	Сыворотка, плазма	Температура инкубации	37°C	Общее время инкубации	Не более 75 минут	Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению	Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм	Метод ИФА анализа	Количественный	Калибровочные пробы	6 калибровочных проб, содержащих 0, 40, 80, 200, 600, 2000 нмоль/л Кортизола. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.	контрольная сыворотка	Наличие	Диапазон выявления концентраций	40-2000 нмоль/л	Чувствительность	25 нмоль/л	Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.	Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%	наб.	2 352,00	3	7 056,00	
Принцип анализа	Одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ																																					
Количество анализов (включая контроли)	96 анализов																																					
Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок																																					
Образец для анализа	Сыворотка, плазма																																					
Температура инкубации	37°C																																					
Общее время инкубации	Не более 75 минут																																					
Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению																																					
Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм																																					
Метод ИФА анализа	Количественный																																					
Калибровочные пробы	6 калибровочных проб, содержащих 0, 40, 80, 200, 600, 2000 нмоль/л Кортизола. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.																																					
контрольная сыворотка	Наличие																																					
Диапазон выявления концентраций	40-2000 нмоль/л																																					
Чувствительность	25 нмоль/л																																					
Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.																																					
Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%																																					

			Инструкция по использованию набора (язык)	Русский				
			Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.				
			Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие				
			Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие				
7.	Набор реагентов для иммуноферментного определения ЛЮТЕОТРОПНОГО ГОРМОНА в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	Образец для анализа	Сыворотка, плазма	наб.	2 508,00	4	10 032,00
			Температура инкубации	37°C				
			Общее время инкубации	Не более 135 минут				
			Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению				
			Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм				
			Метод ИФА анализа	Количественный				
			Калибровочные пробы	5 калибровочных проб, содержащих 0, 5, 25, 50, 100 МЕ/л ЛГ. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.				
			Контрольная сыворотка	Наличие				
			Диапазон выявления концентраций	5-100 МЕ/л				
			Чувствительность	<2 МЕ/л				
			Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.				
			Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%				
			Инструкция по использованию набора (язык)	Русский				
			Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.				
			Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие				
			Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие				
8.	Набор реагентов для иммуноферментного определения Антигена СА-125 в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	Принцип анализа	Одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ	наб.	2 885,00	3	8 655,00
			Количество анализов (включая контроли)	96 анализов				
			Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок				
			Образец для анализа	Сыворотка, плазма				
			Температура инкубации	37°C				
			Общее время инкубации	Не более 60 минут				
			Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению				
			Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм				
			Метод ИФА анализа	Количественный				
			Калибровочные пробы	6 калибровочных проб, содержащих 0, 25,50, 100, 200, 400 Ед/мл СА-125. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.				
			Контрольная сыворотка	Наличие				

			Диапазон выявления концентраций	25-400 Ед/мл					
			Чувствительность	10 Ед/мл					
			Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.					
			Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%					
			Инструкция по использованию набора (язык)	Русский					
			Упаковка	Прозрачная zipперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.					
			Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие					
			Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие					
9.	Набор реагентов для иммуноферментного определения ОБЩЕГО ПРОСТАТСПЕЦИФИЧЕСКОГО АНТИГЕНА в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	Принцип анализа	Одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ	наб.	1 928,00	3	5 784,00	
			Количество анализов (включая контроли)	96 анализов					
			Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок					
			Образец для анализа	Сыворотка, плазма					
			Температура инкубации	37°С					
			Общее время инкубации	Не более 75 минут					
			Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению					
			Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм					
			Метод ИФА анализа	Количественный					
			Калибровочные пробы	5 калибровочных проб, содержащих 0, 1,5, 5, 10, 50, 30, нг/мл Об ПСА. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.					
			Контрольная сыворотка	Наличие					
			Диапазон выявления концентраций	1,5-30 нг/мл					
			Чувствительность	0,3 нг/мл					
			Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.					
			Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%					
			Инструкция по использованию набора (язык)	Русский					
			Упаковка	Прозрачная zipперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.					
			Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие					
			Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие					
10.	Набор реагентов для иммуноферментного определения ГОРМОНА РОСТА в сыворотке и плазме	Хема, Россия	Принцип анализа	Двухстадийный "сендвич" иммуноферментный анализ	наб.	3 960,00	3	11 880,00	
			Количество анализов (включая контроли)	96 анализов					

	крови		<table border="1"> <tr><td>Формат планшета</td><td>96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок</td></tr> <tr><td>Образец для анализа</td><td>Сыворотка, плазма</td></tr> <tr><td>Температура инкубации</td><td>18-25°C</td></tr> <tr><td>Общее время инкубации</td><td>Не более 120 минут</td></tr> <tr><td>Хромогенный субстрат</td><td>Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению</td></tr> <tr><td>Регистрация ИФА реакции</td><td>Фотометрический метод при длине волны: 450 нм</td></tr> <tr><td>Метод ИФА анализа</td><td>Количественный</td></tr> <tr><td>Калибровочные пробы</td><td>5 калибровочных проб, содержащие 0, 1, 10, 25, 50 мМЕ/л ГР. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.</td></tr> <tr><td>Контрольная сыворотка</td><td>Наличие</td></tr> <tr><td>Диапазон выявления концентраций</td><td>1-50 мМЕ/л</td></tr> <tr><td>Чувствительность</td><td>0,25 мМЕ/л</td></tr> <tr><td>Комплектация</td><td>Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.</td></tr> <tr><td>Остаточный срок годности на момент поставки</td><td>Не менее 80%</td></tr> <tr><td>Инструкция по использованию набора (язык)</td><td>Русский</td></tr> <tr><td>Упаковка</td><td>Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.</td></tr> <tr><td>Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.</td><td>Наличие</td></tr> <tr><td>Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680</td><td>Наличие</td></tr> </table>	Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок	Образец для анализа	Сыворотка, плазма	Температура инкубации	18-25°C	Общее время инкубации	Не более 120 минут	Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению	Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм	Метод ИФА анализа	Количественный	Калибровочные пробы	5 калибровочных проб, содержащие 0, 1, 10, 25, 50 мМЕ/л ГР. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.	Контрольная сыворотка	Наличие	Диапазон выявления концентраций	1-50 мМЕ/л	Чувствительность	0,25 мМЕ/л	Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.	Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%	Инструкция по использованию набора (язык)	Русский	Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.	Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие	Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие						
Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок																																										
Образец для анализа	Сыворотка, плазма																																										
Температура инкубации	18-25°C																																										
Общее время инкубации	Не более 120 минут																																										
Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению																																										
Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм																																										
Метод ИФА анализа	Количественный																																										
Калибровочные пробы	5 калибровочных проб, содержащие 0, 1, 10, 25, 50 мМЕ/л ГР. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.																																										
Контрольная сыворотка	Наличие																																										
Диапазон выявления концентраций	1-50 мМЕ/л																																										
Чувствительность	0,25 мМЕ/л																																										
Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.																																										
Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%																																										
Инструкция по использованию набора (язык)	Русский																																										
Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.																																										
Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие																																										
Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие																																										
11.	Набор реагентов для иммуноферментного определения ЭСТРАДИОЛА в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	<table border="1"> <tr><td>Принцип анализа</td><td>Одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ</td></tr> <tr><td>Количество анализов (включая контроли)</td><td>96 анализов</td></tr> <tr><td>Формат планшета</td><td>96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок</td></tr> <tr><td>Образец для анализа</td><td>Сыворотка, плазма</td></tr> <tr><td>Температура инкубации</td><td>37°C</td></tr> <tr><td>Общее время инкубации</td><td>Не более 120 минут</td></tr> <tr><td>Хромогенный субстрат</td><td>Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению</td></tr> <tr><td>Регистрация ИФА реакции</td><td>Фотометрический метод при длине волны: 450 нм</td></tr> <tr><td>Метод ИФА анализа</td><td>Количественный</td></tr> <tr><td>Калибровочные пробы</td><td>6 калибровочных проб, содержащих 0, 0,1, 0,3, 1, 3, 20 нмоль/л Эстрадиола. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.</td></tr> <tr><td>Контрольная сыворотка</td><td>Наличие</td></tr> <tr><td>Диапазон выявления концентраций</td><td>0,1-20,0 нмоль/л</td></tr> <tr><td>Чувствительность</td><td>0,05 нмоль/л</td></tr> <tr><td>Комплектация</td><td>Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.</td></tr> <tr><td>Остаточный срок годности на момент поставки</td><td>Не менее 80%</td></tr> </table>	Принцип анализа	Одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ	Количество анализов (включая контроли)	96 анализов	Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок	Образец для анализа	Сыворотка, плазма	Температура инкубации	37°C	Общее время инкубации	Не более 120 минут	Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению	Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм	Метод ИФА анализа	Количественный	Калибровочные пробы	6 калибровочных проб, содержащих 0, 0,1, 0,3, 1, 3, 20 нмоль/л Эстрадиола. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.	Контрольная сыворотка	Наличие	Диапазон выявления концентраций	0,1-20,0 нмоль/л	Чувствительность	0,05 нмоль/л	Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.	Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%	наб.	4 092,00	3	12 276,00						
Принцип анализа	Одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ																																										
Количество анализов (включая контроли)	96 анализов																																										
Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок																																										
Образец для анализа	Сыворотка, плазма																																										
Температура инкубации	37°C																																										
Общее время инкубации	Не более 120 минут																																										
Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению																																										
Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм																																										
Метод ИФА анализа	Количественный																																										
Калибровочные пробы	6 калибровочных проб, содержащих 0, 0,1, 0,3, 1, 3, 20 нмоль/л Эстрадиола. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.																																										
Контрольная сыворотка	Наличие																																										
Диапазон выявления концентраций	0,1-20,0 нмоль/л																																										
Чувствительность	0,05 нмоль/л																																										
Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.																																										
Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%																																										

			Инструкция по использованию набора (язык)	Русский				
			Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.				
			Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие				
			Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие				
12.	Набор реагентов для иммуноферментного определения общего ТЕСТОСТЕРОНА в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	Принцип анализа	Одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ	наб.	2 442,00	5	12 210,00
			Количество анализов (включая контроли)	96 анализов				
			Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок				
			Образец для анализа	Сыворотка, плазма				
			Температура инкубации	37°C				
			Общее время инкубации	75 минут				
			Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению				
			Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм				
			Метод ИФА анализа	Количественный				
			Калибровочные пробы	6 калибровочных проб, содержащих 0, 1, 5, 10, 20, 40 нмоль/л Тестостерона. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.				
			Контрольная сыворотка	2 контрольные сыворотки				
			Диапазон выявления концентраций	0,1-40 нмоль/л				
			Чувствительность	2,5 нмоль/л				
			Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.				
			Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%				
			Инструкция по использованию набора (язык)	Русский				
			Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.				
			Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие				
			Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие				
13.	Набор реагентов для иммуноферментного определения ФОЛЛИКУЛОСТИМУЛИРУЮЩЕГО ГОРМОНА в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	Принцип анализа	Одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ	наб.	2 508,00	5	12 540,00
			Количество анализов (включая контроли)	96 анализов				
			Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок				
			Образец для анализа	Сыворотка, плазма				
			Температура инкубации	37°C				
			Общее время инкубации	Не более 135 минут				
			Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению				
			Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм				

			<table border="1"> <tr> <td>Метод ИФА анализа</td> <td>Количественный</td> </tr> <tr> <td>Калибровочные пробы</td> <td>5 калибровочных проб, содержащие 0, 5, 25, 50, 100 МЕ/л ФСГ. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.</td> </tr> <tr> <td>Контрольная сыворотка</td> <td>Наличие</td> </tr> <tr> <td>Диапазон выявления концентраций</td> <td>5-100 МЕ/л</td> </tr> <tr> <td>Чувствительность</td> <td>&lt;2 МЕ/л</td> </tr> <tr> <td>Комплектация</td> <td>Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.</td> </tr> <tr> <td>Остаточный срок годности на момент поставки</td> <td>Не менее 80%</td> </tr> <tr> <td>Инструкция по использованию набора (язык)</td> <td>Русский</td> </tr> <tr> <td>Упаковка</td> <td>Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.</td> </tr> <tr> <td>Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.</td> <td>Наличие</td> </tr> <tr> <td>Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680</td> <td>Наличие</td> </tr> </table>	Метод ИФА анализа	Количественный	Калибровочные пробы	5 калибровочных проб, содержащие 0, 5, 25, 50, 100 МЕ/л ФСГ. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.	Контрольная сыворотка	Наличие	Диапазон выявления концентраций	5-100 МЕ/л	Чувствительность	<2 МЕ/л	Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.	Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%	Инструкция по использованию набора (язык)	Русский	Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.	Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие	Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие																		
Метод ИФА анализа	Количественный																																										
Калибровочные пробы	5 калибровочных проб, содержащие 0, 5, 25, 50, 100 МЕ/л ФСГ. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.																																										
Контрольная сыворотка	Наличие																																										
Диапазон выявления концентраций	5-100 МЕ/л																																										
Чувствительность	<2 МЕ/л																																										
Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.																																										
Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%																																										
Инструкция по использованию набора (язык)	Русский																																										
Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.																																										
Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие																																										
Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие																																										
14.	Набор реагентов для иммуноферментного определения АЛЬФА-ФЕТОПРОТЕИНА в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	<table border="1"> <tr> <td>Принцип анализа</td> <td>Одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ</td> </tr> <tr> <td>Количество анализов (включая контроли)</td> <td>96 анализов</td> </tr> <tr> <td>Формат планшета</td> <td>96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок</td> </tr> <tr> <td>Образец для анализа</td> <td>Сыворотка, плазма</td> </tr> <tr> <td>Температура инкубации</td> <td>37°C</td> </tr> <tr> <td>Общее время инкубации</td> <td>Не более 75 минут</td> </tr> <tr> <td>Хромогенный субстрат</td> <td>Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению</td> </tr> <tr> <td>Регистрация ИФА реакции</td> <td>Фотометрический метод при длине волны: 450 нм</td> </tr> <tr> <td>Метод ИФА анализа</td> <td>Количественный</td> </tr> <tr> <td>Калибровочные пробы</td> <td>5 калибровочных проб, содержащих 0, 10, 20, 100, 200 Ед/мл АФП. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.</td> </tr> <tr> <td>Контрольная сыворотка</td> <td>Наличие</td> </tr> <tr> <td>Диапазон выявления концентраций</td> <td>10-200 Ед/мл</td> </tr> <tr> <td>Чувствительность</td> <td>5 Ед/мл</td> </tr> <tr> <td>Комплектация</td> <td>Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.</td> </tr> <tr> <td>Остаточный срок годности на момент поставки</td> <td>Не менее 80%</td> </tr> <tr> <td>Инструкция по использованию набора (язык)</td> <td>Русский</td> </tr> <tr> <td>Упаковка</td> <td>Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.</td> </tr> <tr> <td>Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.</td> <td>Наличие</td> </tr> </table>	Принцип анализа	Одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ	Количество анализов (включая контроли)	96 анализов	Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок	Образец для анализа	Сыворотка, плазма	Температура инкубации	37°C	Общее время инкубации	Не более 75 минут	Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению	Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм	Метод ИФА анализа	Количественный	Калибровочные пробы	5 калибровочных проб, содержащих 0, 10, 20, 100, 200 Ед/мл АФП. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.	Контрольная сыворотка	Наличие	Диапазон выявления концентраций	10-200 Ед/мл	Чувствительность	5 Ед/мл	Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.	Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%	Инструкция по использованию набора (язык)	Русский	Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.	Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие	наб.	1 927,00	2	3 854,00
Принцип анализа	Одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ																																										
Количество анализов (включая контроли)	96 анализов																																										
Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок																																										
Образец для анализа	Сыворотка, плазма																																										
Температура инкубации	37°C																																										
Общее время инкубации	Не более 75 минут																																										
Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению																																										
Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм																																										
Метод ИФА анализа	Количественный																																										
Калибровочные пробы	5 калибровочных проб, содержащих 0, 10, 20, 100, 200 Ед/мл АФП. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.																																										
Контрольная сыворотка	Наличие																																										
Диапазон выявления концентраций	10-200 Ед/мл																																										
Чувствительность	5 Ед/мл																																										
Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.																																										
Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%																																										
Инструкция по использованию набора (язык)	Русский																																										
Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.																																										
Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие																																										

			Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие					
15.	Набор реагентов для иммуноферментного определения АУТОАНТИТЕЛ К ТИРЕОГЛОБУЛИНУ в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	Принцип анализа	Непрямой двустадийный иммуноферментный анализ	наб.	2 442,00	3	7 326,00	
			Количество анализов (включая контроли)	96 анализов					
			Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок					
			Образец для анализа	Сыворотка, плазма					
			Температура инкубации	18-25°C					
			Общее время инкубации	Не более 75 минут					
			Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению					
			Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм					
			Метод ИФА анализа	Количественный					
			Калибровочные пробы	5 калибровочных проб, содержащих 0, 100, 300, 1000, 3000 МЕ/мл АТ-ТГ. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.					
			контрольная сыворотка	Наличие					
			Диапазон выявления концентраций	100 -3000 МЕ/мл					
			Чувствительность	30 МЕ/мл					
			Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.					
			Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%					
			Инструкция по использованию набора (язык)	Русский					
			Упаковка	Прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.					
			Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие					
			Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие					
16.	Набор реагентов для иммуноферментного определения АУТОАНТИТЕЛ К ТИРЕОПЕРОКСИДАЗЕ в сыворотке крови	Хема, Россия	Принцип анализа	Непрямой двустадийный иммуноферментный анализ	наб.	2 442,00	3	7 326,00	
			Количество анализов (включая контроли)	96 анализов					
			Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок					
			Образец для анализа	Сыворотка, плазма					
			Температура инкубации	18-25°C					
			Общее время инкубации	Не более 75 минут					
			Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению					
			Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм					
			Метод ИФА анализа	Количественный					
			Калибровочные пробы	5 калибровочных проб, содержащих 0, 30, 100, 300, 1000 МЕ/мл АТ-ТПО. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.					
			контрольная сыворотка	Наличие					
			Диапазон выявления концентраций	30 -100 МЕ/мл					
			Чувствительность	10 МЕ/мл					

			Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.				
			Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%				
			Инструкция по использованию набора (язык)	Русский				
			Упаковка	Прозрачная zipперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.				
			Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие				
			Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие				
17.	Набор реагентов для иммуноферментного определения ПРОЛАКТИНА в сыворотке и плазме крови	Хема, Россия	Принцип анализа	Одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ	наб.	2 268,00	8	18 144,00
			Количество анализов (включая контроли)	96 анализов				
			Формат планшета	96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок				
			Образец для анализа	Сыворотка, плазма				
			Температура инкубации	37°C				
			Общее время инкубации	Не более 135 минут				
			Хромогенный субстрат	Раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению				
			Регистрация ИФА реакции	Фотометрический метод при длине волны: 450 нм				
			Метод ИФА анализа	Количественный				
			Калибровочные пробы	0, 100, 200, 1000, 2000 мМЕ/л ПР. Калибровочные пробы имеют фиксированные значения концентрации аналита.				
			Контрольная сыворотка	Наличие				
			Диапазон выявления концентраций	100-2000 МЕ/л				
			Чувствительность	<50 МЕ/л				
			Комплектация	Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, стоп-реагент, конъюгат, готовые к употреблению, 1 x 96-луночный планшет.				
			Остаточный срок годности на момент поставки	Не менее 80%				
			Инструкция по использованию набора (язык)	Русский				
			Упаковка	Прозрачная zipперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета.				
			Цветовая индикация внесения реагентов в лунку.	Наличие				
			Протокол адаптации к анализатору Bio-Rad 680	Наличие				
18.	Гормокон набор контролей для иммуноанализа	Хема, Россия	<b><u>Перечень используемых производителей тест-систем и анализаторов</u></b> Хема-Медика (ИФА), Россия Алкор-Био (ИФА), Россия Вектор-Бест (ИФА), Россия НВО Иммунотех (ИФА), Россия Abbott Laboratories (Abbott Axsym), США		наб.	2 910,00	1	2 910,00

			Bayer Diagnostics (Bayer Advia Centaur), США Diagnostic Products Corporation (DPC Immulite 2000), США Roche Diagnostics GmbH (Roche Elecsys 2010), Германия								
			Описание		К-во	Ед-цы					
			Контроль N (средний уровень), по 2мл		2	шт					
			Контроль H (высокий уровень), по 2 мл		2	шт					
			Инструкция Набор контролей ГормоКон, русская		1	шт					
			Паспорт контроля качества Набор контролей ГормоКон		1	шт					
			Аналит	Единицы	Контроль N			Контроль H			
					среднее	диапазон		среднее	диапазон		
			ТТГ	мМЕд/л	1,76	1,58	1,94	8,2	7,38	9,02	
			ЛГ	МЕд/л	9,9	8,91	10,89	26,3	23,67	28,93	
			ФСГ	МЕд/л	31,6	28,44	34,76	>50	>50	>50	
			ХГ	МЕд/л	2,5	2,25	2,75	32,5	29,25	35,75	
			Гормон роста	мМЕ/л	26	23,40	28,60	>50	>50	>50	
			Пролактин	мМЕ/л	163	146,70	179,30	1678	1510,20	1845,80	
			ТЗ	нмоль/л	3,3	2,97	3,63	10,02	9,02	11,02	
			св ТЗ	пмоль/л	7,5	6,75	8,25	23,9	21,51	26,29	
			Т4	нмоль/л	85	76,50	93,50	261	234,90	287,10	
			св Т4	пмоль/л	16,2	14,58	17,82	57,9	52,11	63,69	
			Прогестерон	нмоль/л	16,2	14,58	17,82	>100	>100	>100	
			Эстрадиол	нмоль/л	0,27	0,24	0,30	4,91	4,42	5,40	
			Тестостерон	нмоль/л	3,52	3,17	3,87	25,6	23,04	28,16	
			Кортизол	нмоль/л	299,3	269,37	329,23	982,4	884,16	1080,64	
			ДЭАС	мкг/мл	0,81	0,73	0,89	17,3	15,57	19,03	
			17-ОН-Прогестерон	нмоль/л	2,1	1,89	2,31	23,8	21,42	26,18	
			IgE	МЕд/мл	125,00	112,50	137,50	290,0	261,0	319,0	
19.	Изотонический раствор	Реамед, Россия	Пластиковая непрозрачная канистра, объемом 10 литров с жидким раствором, предназначенным для гематологического анализатора Адвия 60.					уп.	843,00	10	8 430,00
20.	Промывающий раствор	Реамед, Россия	Пластиковый непрозрачный флакон, объемом 1 литр с жидким раствором, предназначенным для гематологического анализатора Адвия 60.					уп.	526,90	10	5 269,00
21.	Лизирующий раствор	Реамед, Россия	Пластиковый непрозрачный флакон, объемом 1 литр с жидким раствором, предназначенным для гематологического анализатора Адвия 60.					уп.	1 859,50	5	9 297,50
22.	Р-р по Романовскому	Минимед, Россия	Пластиковый непрозрачный флакон, объемом 1 литр с жидким раствором					л	240,00	10	2 400,00
23.	Р-р по Май-Грюнвальду	Минимед, Россия	Пластиковый непрозрачный флакон, объемом 1 литр с жидким раствором					л	145,00	10	1 450,00
24.	Системный гемолизирующий раствор	Диакон, Россия	Пластиковый непрозрачный флакон, объемом 1 литр с жидким раствором					уп.	1 100,00	4	4 400,00
25.	АЛАТ-ALAT-GPT 118	Биокон, Германия	Набор состоит из: 110 мл - буфер, 10 фл x 10 мл ферментный реагент					наб.	965,00	6	5 790,00
26.	АСАТ-ASAT-GOT 117	Биокон, Германия	Набор состоит из: 110 мл - буфер, 10 фл x 10 мл ферментный реагент					наб.	965,00	6	5 790,00
27.	Набор для определения креатинина кин.	Диакон, Россия	Принцип метода Метод основан на реакции Яффе. Креатинин в щелочной среде взаимодействует с пикриновой кислотой с образованием окрашенного комплекса, интенсивность окраски которого прямо пропорциональна концентрации креатинина в образце и измеряется					наб.	965,00	5	4 825,00

			<p>фотометрически при длине волны 500 (490 - 510) нм.  Состав набора:  3x100 мл + 3x100 мл + 2x3 мл стандарт  Реагент 1:  Пикриновая кислота, ммоль/л 35,2  Реагент 2:  Гидроокись натрия, моль/л 0,32  Реагент 3:  Калибратор, мкмоль/л 177  Аналитические характеристики  Набор обеспечивает линейную область определения концентрации креатинина в диапазоне от 35,4 до 1062 мкмоль/л, отклонение от линейности не превышает 5%. Чувствительность – не более 25 мкмоль/л, коэффициент вариации результатов определений – не более 5%.</p>				
28.	Набор для определения мочевины кин.	Диакон, Россия	<p>Принцип метода  Уреаза катализирует гидролиз мочевины с образованием аммиака и углекислого газа. При взаимодействии аммиака с а-кетоглутаратом в присутствии глутаматдегидрогеназы происходит окисление НАДН. Скорость окисления НАДН прямо пропорциональна концентрации мочевины и измеряется фотометрически.  Состав набора  5x80 мл + 1x100 мл + 2x3,0 мл стандарт  Реагент 1:  Трис-буфер рН, ммоль/л 120  а-кетоглутарат, ммоль/л 7  АДФ, ммоль/л 0,6  Уреаза, Е/л 6000  Глутаматдегидрогеназа, Е/л 1000  Азид натрия, г/л 0,95  Реагент 2:  НАДН, ммоль/л 0,25  Азид натрия, г/л 0,95  Реагент 3:  Калибратор, ммоль/л 8,3  Аналитические характеристики  Набор обеспечивает линейную область определения концентрации мочевины в диапазоне от 2,0 до 50 ммоль/л, отклонение от линейности не превышает 5%. Чувствительность – не более 1,0 ммоль/л, коэффициент вариации результатов определений – не более 5%.</p>	наб.	2 390,00	10	23 900,00
29.	Набор для определения холестерина	Диакон, Россия	<p>Принцип метода  При гидролизе эфиров холестерина холестеринэстеразой образуется свободный холестерин. Образовавшийся в результате гидролиза и имеющийся в пробе холестерин окисляется кислородом воздуха под действием холестериноксидазы с образованием эквивалентных количеств перекиси водорода. Под действием пероксидазы перекись водорода окисляет хромогенные субстраты с образованием окрашенного соединения, интенсивность окраски которого прямо пропорциональна концентрации холестерина в пробе и измеряется фотометрически.  Состав набора  6x100 мл + 2x3,0 мл стандарт  Реагент 1:  Фосфатный буфер, ммоль/л 50  Фенол, ммоль/л 5  4-аминоантипирин, ммоль/л 0,3  Холестеринэстераза, Е/л 200  Холестериноксидаза, Е/л 100  Пероксидаза, Е/л 3000  Реагент 2:  Калибратор, ммоль/л 5,2</p>	наб.	2 055,00	5	10 275,00

			Аналитические характеристики Набор обеспечивает линейную область определения концентрации холестерина в диапазоне от 1,0 до 19,4 ммоль/л, отклонение от линейности не превышает 5%. Чувствительность – не более 0,5 ммоль/л, коэффициент вариации результатов определений – не более 5%.				
30.	Набор для определения концентрации общего холестерина энзиматическим колориметрическим методом.	Витал, Россия	<p>При гидролизе эфиров холестерина холестероэстеразой образуется свободный холестерин. Образовавшийся и имеющийся в пробе холестерин окисляется кислородом воздуха под действием холестеролоксидазы с образованием эквиволярного количества перекиси водорода. Под действием пероксидазы перекись водорода окисляет хромогенные субстраты с образованием окрашенного продукта. Интенсивность окраски пропорциональна концентрации холестерина в пробе.</p> <p>Состав набора: Буфер 2x250мл, лиофилизат 2фл, калибратор 1x1,5мл Реагент 1- буфер, pH 7,3: Фосфатный буфер, ммоль/л 100 Фенол, ммоль/л 20 Реагент 2- лиофилизат Холестеролэстераза, У/л 400 Холестеролоксидаза, У/л 250 POD, У/л 500 Хромогены, активаторы, стабилизаторы Реагент 3- калибратор Холестерин, ммоль/л 5,17</p> <p>Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 5% Чувствительность: не более 0.3 ммоль/л Коэффициент вариации: не более 5% Время проведения анализа: 5 мин</p>	наб.	1 380,00	5	6 900,00
31.	Набор для определения глюкозы	Диакон, Россия	<p>Принцип метода Глюкозооксидаза катализирует окисление x-D-глюкозы кислородом воздуха с образованием эквиволярных количеств глюколактона и перекиси водорода. Пероксидаза катализирует окисление хромогенных субстратов перекисью водорода в присутствии фенола с образованием окрашенного соединения, интенсивность окраски которого прямо пропорциональна концентрации глюкозы в пробе и измеряется фотометрически.</p> <p>Состав набора 1x1000 мл+ 1x10 мл стандарт Реагент 1: Калий-фосфатный буфер, ммоль/л pH 7,5 250 Фенол, ммоль/л 5 4-аминоантипирин, ммоль/л 0,5 Глюкозооксидаза, Е/л 10000 Пероксидаза, Е/л 1000 Реагент 2: Калибратор, ммоль/л 5,55</p> <p>Аналитические характеристики Набор обеспечивает линейную область определения концентрации глюкозы в диапазоне от 1 до 22 ммоль/л, отклонение от линейности не превышает 5%. Чувствительность – не более 0,5 ммоль/л, коэффициент вариации результатов определений – не более 5%.</p>	наб.	910,00	2	1 820,00
32.	Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в биологических жидкостях энзиматическим колориметрическим методом	Витал, Россия	<p>Состав набора: Реагент №1 – буфер, pH 7.5 Конечная концентрация в рабочем реагенте Фосфат, ммоль/л 150 Фенол, ммоль/л 10 Реагент №2 – лиофилизат GOD, У/л 25 000</p>	наб.	507,50	5	2 537,50

			POD, U/л Хромогены, стабилизаторы Реагент №3 – калибратор Глюкоза, ммоль/л Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 5% Чувствительность: не более 05 моль/л Коэффициент вариации: не более 5% Время проведения анализа: 15 мин	1500					
33.	Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания С-реактивного белка в сыворотке методом латекс-агглютинации	Ольвекс, Россия	Состав набора: 100 опр Реагент 1. антиСРБ-латекс суспензия (2 мл); Реагент 2. Разбавитель (10 мл); Реагент 3. Положительный контроль (0,1 мл) - ([СРБ] > 6 мг/л); Реагент 4. Отрицательный контроль (0,2 мл) - ([СРБ] < 6 мг/л); Реагент 5. Слабоположительный контроль (0,2 мл) - ([СРБ] ~ 6 мг/л). В состав набора входит также тест-пластины (слайды).		наб.	454,00	4	1 816,00	
34.	Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови методом латекс-агглютинации	Ольвекс, Россия	Состав набора: 100 опр Реагент 1. антиРФ-латекс суспензия (2 мл); Реагент 2. Разбавитель (10 мл); Реагент 3. Положительный контроль (0,1 мл) - ([РФ] > 8 МЕ/мл); Реагент 4. Отрицательный контроль (0,2 мл) - ([РФ] < 8 МЕ/мл); Реагент 5. Слабоположительный контроль (0,2 мл) - ([РФ] ~ 8 МЕ/мл). В состав набора входит также тест-пластины (слайды).		наб.	396,00	3	1 188,00	
35.	Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания антистрептолизина О в сыворотке крови методом латекс-агглютинации	Ольвекс, Россия	Состав набора: 100 опр Реагент 1. АСО-латекс суспензия (2 мл); Реагент 2. Разбавитель (10 мл); Реагент 3. Положительный контроль (0,1 мл) - ([АСО] > 200 МЕ/мл); Реагент 4. Отрицательный контроль (0,2 мл) - ([АСО] < 200 МЕ/мл); Реагент 5. Слабоположительный контроль (0,2 мл) - ([АСО] ~ 200 МЕ/мл). В состав набора входит также тест-пластины (слайды).		наб.	467,00	1	467,00	
36.	Набор реагентов для определения активности альфа-амилазы в сыворотке (плазме) крови и моче оптимизированным энзиматическим кинетическим методом	Витал, Россия	Состав набора: 2x60мл Реагент №1 – буфер, pH 7.1 Конечная концентрация в рабочем реагенте НЕРЕС, ммоль/л NaCl, ммоль/л MgCl2, ммоль/л Альфа-глюкозидаза, U/л Реагент №2 – субстрат EPS, ммоль/л реагент 1 - 40 мл, реагент 2 - 10 мл Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 5% Чувствительность: не более 40 U/л Коэффициент вариации: не более 5% Время проведения анализа: 3 мин	100 50 10 2500 5		наб.	2 170,00	4	8 680,00
37.	Набор для определения активности гамма-глутамилтрансферазы оптимизированным кинетическим методом	Витал, Россия	Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 5% Чувствительность: не более 6U/л Коэффициент вариации: не более 5% Время проведения анализа: 4 мин		наб.	375,00	10	3 750,00	
38.	Набор реагентов для	Витал, Россия	Состав набора:		наб.	510,00	5	2 550,00	

	определения концентрации мочевой кислоты в биологических жидкостях энзиматическим колориметрическим методом.		реагент 1 - 2x50 мл, реагент 2 - 2 фл с сухим лиофилизатом, реагент 3 - 1.5 мл Реагент №1 – буфер Фосфат, ммоль/л 150 3,5-дифлоро-2-фенолсульфонат, ммоль/л 2,5 Детергенты Реагент №2 – Лиофилизат Уриказы, У/л 300 Аскорбатоксидаза, У/л 250 Пероксидаза, У/л 250 4-аминоантипирин, ммоль/л 0,25 Реагент №3 – калибратор Мочевая кислота, мкмоль/л 357 Альбумин, г/л 50 Стабилизаторы Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 5% Чувствительность: не более 40 мкмоль/л Коэффициент вариации: не более 5% Время проведения анализа: 5 мин				
39.	Набор реагентов для определения концентрации железа в сыворотке и плазме крови колориметрическим методом без депротеинизации	Витал, Россия	Состав набора: реагент 1 - 96 мл, реагент 2 - 5,6 мл, реагент 3 - 1 мл Реагент №1 Гуанидин гидрохлорид, моль/л 2,5 Nitro-PAPS, ммоль/л 3,6 Детергенты, стабилизаторы Реагент №2 Хелатор, ммоль/л 40 Ацетатный буфер, ммоль/л 30 Реагент №3 – калибратор Железо, мкмоль/л 30 Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 5% Чувствительность: не более 5 мкмоль/л Коэффициент вариации: не более 5% Время проведения анализа: 10 мин	наб.	1 262,00	2	2 524,00
40.	Набор реагентов для определения концентрации хлоридов в сыворотке (плазме) крови в моче колориметрическим методом	Витал, Россия	Состав набора: реагент 1- 2x100 мл, реагент 2- 1,5 мл Реагент №1 – монореагент Hg(SCN)2, ммоль/л 2 Fe(NO3)3, ммоль/л 30 HNO3, ммоль/л 4 Реагент №2 – калибратор Хлорид-ионы, ммоль/л 100 Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 5% Чувствительность: не более 5 ммоль/л Коэффициент вариации: не более 5% Время проведения анализа: 5 мин	наб.	283,70	2	567,40
41.	Контрольная сыворотка "Норма"	Диасис, Германия	1 фл x5 мл Описание TruLab N – лиофилированная, универсальная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки. Значения параметров аналитов находятся или в нормальных пределах, или на границе патологических значений. Хранение	фл.	450,00	10	4 500,00

			<p>Универсальная контрольная сыворотка Trulab N в нераскрытых флаконах должна храниться при температуре 2–8°C.</p> <p>Стабильность</p> <p>В нераскрытых флаконах универсальная сыворотка TruLab N стабильна до конца срока годности. Стабильность параметров анализов в растворенной сыворотке указана в таблице.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>-20°C*</th> <th>+4°C</th> <th>+25°C</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Билирубин (при хранении в темноте)</td> <td>14 дней</td> <td>2 дня</td> <td>–</td> </tr> <tr> <td>АЛТ, АСТ</td> <td>–</td> <td>2 дня</td> <td>2 ч</td> </tr> <tr> <td>Креатинкиназа</td> <td>–</td> <td>–</td> <td>4 ч</td> </tr> <tr> <td>СК-НАС, СК-МВ</td> <td>–</td> <td>–</td> <td>4 ч</td> </tr> <tr> <td>Другие анализы</td> <td>30 дней</td> <td>7 дней</td> <td>8 ч</td> </tr> </tbody> </table> <p>*Замораживание возможно только один раз.</p>		-20°C*	+4°C	+25°C	Билирубин (при хранении в темноте)	14 дней	2 дня	–	АЛТ, АСТ	–	2 дня	2 ч	Креатинкиназа	–	–	4 ч	СК-НАС, СК-МВ	–	–	4 ч	Другие анализы	30 дней	7 дней	8 ч					
	-20°C*	+4°C	+25°C																													
Билирубин (при хранении в темноте)	14 дней	2 дня	–																													
АЛТ, АСТ	–	2 дня	2 ч																													
Креатинкиназа	–	–	4 ч																													
СК-НАС, СК-МВ	–	–	4 ч																													
Другие анализы	30 дней	7 дней	8 ч																													
42.	Тропонин-I	Ведалаб, Франция	<p>Тип анализа: одностадийная иммунохроматография. Тип образца: сыворотка, плазма (с цитратом или ЭДТА). Набор на 20 определений. Комплектация набора: тест-кассеты в индивидуальной упаковке – 20 шт., одноразовые пластиковые пипетки-капельницы – 20 шт. Захватывающие агенты – поликлональные антитела к тропонину I. Условия хранения 4-30 °С. Требуемое количество образца сыворотки или плазмы – не более 200 мкл. Предварительное разведение образцов – не требуется. Время анализа – не более 20 мин. Учет результатов – визуальный. Внутренний контроль процедуры анализа имеется. Чувствительность – 1 нг/мл</p>	уп.	6 873,00	51	350 523,00																									
43.	Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ)	Ренам, Россия	<p>Принцип метода.</p> <p>Инкубирование плазмы с оптимальным стандартизованным соотношением фосфолипидов и каолина активирует факторы внутреннего пути свертывания. Добавление в систему ионов кальция купирует цитрат плазмы и позволяет получить фибриновый сгусток. В процессе измерения АЧТВ регистрируют время от момента добавления ионов кальция до момента образования сгустка.</p> <p>Состав набора.</p> <p>Коагуло-реагент лиофилизированный (2 мл) - 8 флаконов; 0,025 М раствор кальция хлорида (10 мл) - 2 флакона на 280 опр.) (АЧТВ-реагент 4 мл - 7 фл., СаСl 10 мл - 3 фл.</p>	наб.	1 190,00	17	20 230,00																									
44.	Ренампластин W (ТКС).	Ренам, Россия	<p>Прозрачные стеклянный флаконы с закатанной зеленой пробкой, с готовой к употреблению леофильно высушенной смесью с СаСl<sub>2</sub>, аттестованной по МИЧ (1.1 - 1.2)</p> <p>Состав набора: 10фл x 80 опр.</p>	наб.	2 376,00	17	40 392,00																									
45.	Набор для ускоренного качественного и полуколичественного определения ассоциированных с сифилисом реактивных антител в сыворотке крови человека.	ДС, Россия	<p>Выпускается в виде неокрашенной суспензии для проведения реакции микропреципитации на стекле. Время анализа -10 мин. Срок годности – 6 мес.</p>	наб.	1 480,00	5	7 400,00																									
46.	Набор реагентов для количественного определения содержания общего и прямого БИЛИРУБИНА в сыворотке крови	Диакон, Россия	<p>Принцип метода</p> <p>Прямой (конъюгированный) билирубин взаимодействует с диазотированной сульфаниловой кислотой с образованием окрашенного азосоединения, интенсивность окраски которого измеряется фотометрически при длине волны 546 нм. Общий билирубин (прямой и неконъюгированный) в присутствии диазотированного дихлоранилина вступает в реакции азосочетания и образует красный окрашенный комплекс азокрасителя в кислом растворе, интенсивность окраски которого прямо пропорциональна содержанию билирубина в пробе и измеряется фотометрически при длине волны 546 нм.</p> <p>Состав набора</p> <p>3x100 мл + 3x3,0 мл + 3x100 мл + 1x1,0 мл стандарт</p> <p>Реагент 1:</p> <p>2,4-дихлоранилин, ммоль/л</p> <p>0,75</p>	наб.	459,00	3	1 377,00																									

			Соляная кислота, ммоль/л 20 Тезит, г/л 15 Реагент 2: Нитрит натрия, ммоль/л 75 Реагент 3: Сульфаниловая кислота, ммоль/л 29 Соляная кислота, ммоль/л 17 Реагент 4: Калибратор (лиофилизат билирубина, концентрация указана на этикетке флакона), мкмоль/л "а" Аналитические характеристики Набор обеспечивает линейную область определения концентрации билирубина в диапазоне от 4,0 до 510 мкмоль/л общего и до 137 мкмоль/л прямого билирубина, отклонение от линейности не превышает 7%. Чувствительность – не более 3,0 мкмоль/л, коэффициент вариации результатов определений – не более 7%.				
47.	Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови унифицированным методом Райтмана-Френкеля	Витал, Россия	Состав набора: 1000 опр. Реагент №1 – субстратная смесь D, L-аланин, моль/л 0,2 Альфа-кетоглутаровая кислота, ммоль/л 2 Фосфатный буфер, pH 7,4, моль/л 0,1 Реагент №2 – раствор 2,4-ДНФГ ммоль/л 1,0 Реагент №3 – калибратор Пируват натрия, ммоль/л 1,0 Реагент №4 – натрий едкий NaOH моль/л 4,0 Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 10% Чувствительность: не более 0,05 ммоль/л Коэффициент вариации: не более 10% Время проведения анализа: 60 мин	наб.	620,00	2	1 240,00
48.	Набор реагентов для определения концентрации триглицеридов в сыворотке и плазме крови энзиматическим колориметрическим методом	Витал, Россия	Состав набора: 2x50мл Реагент №1 – буфер, pH 7,5 TRIS буфер, ммоль/л 50 4-хлорфенол, ммоль/л 4 Mg2, ммоль/л 1 Детергенты, активаторы, стабилизаторы Реагент №2 – лиофилизат АФТ, ммоль/л 2 Пероксидаза, U/л 5000 Липаза, U/л 150 Глицерокиназа, U/л 1200 Глицерофосфатоксидаза, U/л 4000 4-аминоантипирин, ммоль/л 0,4 Детергенты, активаторы, стабилизаторы Реагент №3 – калибратор Триглицериды, ммоль/л 2,85 Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 5% Чувствительность: не более 0,25 ммоль/л Коэффициент вариации: не более 5% Время проведения анализа: 10 мин	наб.	902,30	5	4 511,50

49.	Набор реагентов для определения концентрации липопротеидов высокой плотности в сыворотке и плазме крови методом селективной преципитации	Витал, Россия	Состав набора: 2x50мл Реагент №1 – осаждающий реагент Фосфорновольфрамная кислота, ммоль/л 0,55 Магния хлорид, ммоль/л 25 Реагент №2 – калибратор Холестерин, ммоль/л 1,29 Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 5% Чувствительность: не более 0,15 ммоль/л Коэффициент вариации: не более 5% Время проведения анализа: 25-30 мин	наб.	594,00	3	1 782,00
50.	Набор для определения общей активности креатинкиназы оптимизированным кинетическим методом	Витал, Россия	Состав набора: 5x10мл Реагент №1 – буфер, pH 6,7 Реагент №2 – лиофилизат Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 5% Чувствительность: не более 20 U/л Коэффициент вариации: не более 5% Время проведения анализа: 3-6 мин	наб.	991,00	2	1 982,00
51.	Набор для определения активности лактатдегидрогеназы оптимизированным кинетическим UV методом	Витал, Россия	Состав набора: Реагент №1 – буфер, pH 7,5 Реагент №2 – лиофилизат Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 5% Чувствительность: не более 100 U/л Коэффициент вариации: не более 5% Время проведения анализа: 4 мин	наб.	250,00	5	1 250,00
52.	Набор для определения активности МВ изоэзима креатинкиназы высокочувствительным кинетическим иммунологическим методом	Витал, Россия	Состав набора: Реагент №1 – буфер, pH 6,7 Реагент №2 – лиофилизат Аналитические характеристики: Линейность: отклонение не более 5% Чувствительность: не более 4,5 U/л Коэффициент вариации: не более 5% Время проведения анализа: 3-6 мин	наб.	3 211,00	1	3 211,00
53.	Раствор	Диакон, Россия	Контрольный раствор 3x25мл для анализатора Super GL	уп.	1 440,00	1	1 440,00
54.	Раствор	Диакон, Россия	Калибровочный раствор. 100мл - реагент 2. Для анализатора Super GL	уп.	593,00	2	1 186,00
55.	Набор для определения щелочной фосфатазы	Витал, Россия	Состав: реагент 1 - 200 мл, реагент 2 - 50 мл	наб.	755,50	4	3 022,00
56.	Цоликлоны Анти-А	Медиклон, Россия	Флакон-капельница матового цвета, объемом – 10 мл.	мл	5,10	100	510,00
57.	Цоликлоны Анти-В	Медиклон, Россия	Флакон-капельница матового цвета, объемом – 10 мл.	мл	5,10	100	510,00
58.	Цоликлоны Анти-Дсупер	Медиклон, Россия	Флакон-капельница матового цвета, объемом – 10 мл.	мл	12,00	100	1 200,00
59.	Латексный агглютинационный тест на Д-Димер полный н-р, полуколичественный.	Тринити, Ирландия	80 анализов СОСТАВ НАБОРА 1. Латексный реагент (1x1,7 мл) Суспензия латексных частиц, покрытых моноклональными антителами 8D3 к Д-димеру фибрина, в HEPES-буфере, pH=8,2, азид натрия 0,02%. 2. Буферный раствор (2x8 мл) Забуференный физраствор, pH=7,3, азид натрия 0,02%. 3. Положительный контроль (1x0,2 мл) Лиофилизованная плазма человека, обогащенная Д-димером фибрина. 4. Отрицательный контроль (1x0,2 мл)	наб.	11 677,90	13	151 812,70

			Лиофилизированная плазма человека. 5. Палочки для перемешивания 50 палочек для перемешивания. 6. Тестовые слайды 16 тестовых слайдов, по 6 тестовых ячеек на каждом.						
60.	ВИЧ1/ВИЧ2	ACON, Китай	50 опр. Метод – иммунохроматография. Набор для определения ВИЧ.	шт	5 987,00	1	5 987,00		
61.	Гепатит С	ACON, Китай	50 опр. Метод – иммунохроматография. Набор для определения гепатита С	наб.	5 987,00	1	5 987,00		
62.	Гепатит В	ACON, Китай	50 опр. Метод – иммунохроматография. Набор для определения гепатита В	наб.	5 987,00	1	5 987,00		
63.	Сенсор глюкозы и лактата 10000	Др.Мюллер, Германия	Матовая пластиковая емкость с жидкостью. 6000 опр. 2 мес.эксплуат.	шт	5 296,50	2	10 593,00		
64.	Серная кислота	Мосреактив, Россия	Жидкость прозрачного цвета, квалификация - хч 1л-1.8кг	кг	110,00	18	1 980,00		
<b>Итого сумма общая, в рублях:</b>								<b>951761,60</b>	

# МУНИЦИПАЛЬНЫЙ КОНТРАКТ №

На поставку товаров

«\_\_\_» \_\_\_\_\_ 200\_\_ г.

Муниципальное учреждение здравоохранения «Городская больница № 3» г. Владимир, именуемый в дальнейшем Заказчик, в соответствии с Уставом, утвержденным УЗАГВ, в лице главного врача Повха М.Е., с одной стороны, и, именуемый в дальнейшем Поставщик, в лице \_\_\_\_\_, действующий на основании с другой стороны, руководствуясь ст. 525 - 532 ГК РФ, с соблюдением требований Федерального закона от 21.07.2005 N 94-ФЗ "О размещении заказов на поставки товаров, выполнение работ, оказание услуг для государственных и муниципальных нужд", на основании результатов размещения заказа на поставки товаров для муниципальных нужд города Владимира путем проведения открытого аукциона в электронной форме № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_ г. заключили настоящий муниципальный контракт (далее - Контракт) о нижеследующем:

## 1. ПРЕДМЕТ КОНТРАКТА

1.1. Поставщик обязуется поставить Заказчику реактивы (далее именуемый Товар), в количестве согласно приложению \_\_\_\_\_, а Заказчик обеспечить оплату данного Товара.

1.2. Передача Товара Заказчику осуществляется по накладным и счетам-фактурам.

## 2. ЦЕНА КОНТРАКТА

2.1. Цена единицы поставляемой продукции не может превышать цену единицы продукции в рублевом эквиваленте на момент объявления по результатам открытого аукциона в электронной форме на размещение заказа на поставки товаров для муниципальных нужд города Владимира (приложение 1 к Контракту).

2.2. Количество и цена Товара указываются в накладных и счетах-фактурах.

2.3. Цена Контракта составляет \_\_\_\_\_ руб. (цифрами и прописью).

## 3. ПОРЯДОК ПОСТАВКИ ТОВАРА

3.1. Поставка Товара осуществляется Поставщиком в установленные сторонами сроки поставки путем отгрузки (передачи) Товара Заказчику.

3.2. Товар считается сданным Поставщиком и принятым Заказчиком с момента подписания акта приема-передачи поставленного Товара.

3.3. Товар, не соответствующий требованиям, указанным в спецификации поставляемых товаров (приложение 1 к Контракту), а также некомплектный Товар считаются недопоставленными.

## 4. ПОРЯДОК ПРИЕМКИ ПОСТАВЛЯЕМОГО ТОВАРА

4.1. Приемка Товара осуществляется в сроки, определенные муниципальным контрактом. При приемке Товара ответственное лицо:

4.1.1. Проверяет соответствие Товара по количеству, комплектности и качеству требованиям, установленным муниципальным контрактом, а также сведениям, указанным в транспортных и сопроводительных документах.

4.1.2. Проводит анализ отчетных документов и материалов, представленных Поставщиком, на предмет соответствия их оформлению требованиям законодательства Российской Федерации и условиям муниципального контракта, проверяет комплектность и количество экземпляров представленной документации.

4.1.3. При необходимости запрашивает от Поставщика недостающие документы и материалы, а также получает разъяснения по представленным документам и материалам.

4.1.4. При выявлении несоответствий или недостатков поставленного Товара незамедлительно оформляет акт, перечисляющий недостатки и устанавливающий сроки их устранения, при устранении недостатков оформляет акт устранения недостатков.

4.1.5. Осуществляет иные действия для всесторонней оценки (проверки) соответствия Товара условиям муниципального контракта и требованиям законодательства Российской Федерации.

4.2. По результатам приемки поставленного Товара оформляется акт приема-передачи поставленного Товара по формам № ОС- 1, ОС- 16, утвержденным постановлением Госкомстата России от 21.01.2003 № 7.

## 5. ПОРЯДОК РАСЧЕТОВ И СРОКИ ПОСТАВКИ

5.1. Оплата по Контракту осуществляется по безналичному расчету платежными поручениями путем перечисления Заказчиком денежных средств на расчетный счет Поставщика, указанный в настоящем Контракте. В случае изменения его расчетного счета Поставщик обязан в однодневный срок в письменной форме сообщить об этом Заказчику с указанием новых реквизитов расчетного счета. В противном случае все риски, связанные с перечислением Заказчиком денежных средств на указанный в настоящем Контракте счет Поставщика несет Поставщик.

5.2. Оплата Товара производится в течение 30 календарных дней после сдачи Поставщиком и приемки Заказчиком Товара, оформленного актом приема-передачи.

5.3. В рамках исполнения настоящего Контракта поставка Товара Заказчику осуществляется в соответствии с графиком поставки (приложение 2 к Контракту), являющимся неотъемлемой частью настоящего Контракта.

5.4. Датой поставки партии Товара считается дата подписания Заказчиком товарных накладных.

5.5. В случае несоответствия количества или ассортимента Товара, указанного в накладной и счете-фактуре, Заказчик обязан составить в 2 экземплярах акт о недостатке или пересортице.

5.6. Право собственности на Товар переходит от Поставщика к Заказчику в момент передачи Товара.

## 6. ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ УСЛОВИЯ

6.1. Основанием для финансовой оплаты на поставленный товар является настоящий муниципальный контракт, заключенный между Поставщиком и Заказчиком. При заключении муниципального контракта Поставщик обязан предоставить копию регистрационного удостоверения (Приказ МЗ и СР РФ №735 от 30.10.2006г.)

6.2. Для подтверждения качества поставляемого товара согласно п.п. 7.2.3 и 7.2.6. настоящего Контракта и во исполнение ФЗ от 27.12.2002 № 184 «Закон о техническом регулировании» при поставке Товара Поставщик обязан предоставить документы, подтверждающие качество поставляемого товара. (Сертификат соответствия или декларация о соответствии).

6.3. Товар поставляется в ненарушенной упаковке, доставка и разгрузка товара осуществляется силами Поставщика.

6.4. Остаточный срок годности поставляемого товара на момент поставки должен составлять не менее 80 %.

6.5. Поставка товара производится после подписания Контракта в сроки, указанные в п.п. 5.3. настоящего Контракта.

## 7. ОБЯЗАННОСТИ СТОРОН

7.1. Заказчик обязан:

7.1.1. Принять и оплатить Товар согласно условиям настоящего Контракта.

7.1.2. Осуществлять в установленные настоящим Контрактом сроки проверку Товара по количеству, ассортименту и качеству, составить и подписать соответствующие документы (накладную и т.д.).

7.2. Поставщик обязан:

7.2.1. Передать Заказчику Товар на условиях и в сроки, предусмотренные настоящим

Контрактом.

7.2.2. Поставить Товары Заказчику собственным транспортом или с привлечением транспорта третьих лиц за свой счет и обеспечить его разгрузку .

7.2.3. Предоставить сертификаты, обязательные для данного вида Товара, и иные документы, подтверждающие качество Товара, оформленные в соответствии с законодательством Российской Федерации.

7.2.4. Устранять недостатки Товара и некомплектность в течение 10 (десяти) дней с момента заявления о них Заказчиком.

Расходы, связанные с устранением недостатков Товара и некомплектности, несет Поставщик.

7.2.5. По требованию Заказчика заменить Товар на Товар, соответствующий по качествам условиям настоящего Контракта.

7.2.6. На поставляемый Товар Поставщик дает гарантию качества в соответствии с нормативными документами на данный вид Товара.

## 8. ОБСТОЯТЕЛЬСТВА НЕПРЕОДОЛИМОЙ СИЛЫ

8.1. Стороны освобождаются от ответственности за полное или частичное неисполнение своих обязательств по настоящему Контракту, в случае наступления форс-мажорных обстоятельств. Форс-мажорные обстоятельства должны быть документально подтверждены.

8.2. При наступлении таких обстоятельств срок исполнения обязательств по настоящему Контракту отодвигается соразмерно времени действия данных обстоятельств, поскольку эти обстоятельства значительно влияют на исполнение настоящего Контракта в срок.

8.3. Сторона, для которой надлежащее исполнение обязательств оказалось невозможным вследствие возникновения обстоятельств непреодолимой силы, обязана в течение 5 (пяти) календарных дней с даты возникновения таких обстоятельств уведомить в письменной форме другую сторону об их возникновении, виде и возможной продолжительности действия.

8.4. Если данные обстоятельства будут длиться более двух календарных месяцев с даты соответствующего уведомления, каждая из сторон вправе расторгнуть настоящий Контракт без требования возмещения убытков, понесенных в связи с наступлением таких обстоятельств.

## 9. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН

9.1. За неисполнение или ненадлежащее исполнение своих обязательств по настоящему Контракту стороны несут ответственность в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

9.2. В случае просрочки исполнения Заказчиком обязательства, предусмотренного настоящим Контрактом, Поставщик вправе потребовать уплаты неустойки. Неустойка начисляется за каждый день просрочки исполнения обязательства, начиная со дня, следующего после дня истечения установленного срока исполнения обязательства по настоящему Контракту. Размер такой неустойки устанавливается в размере одной трехсотой действующей на день уплаты неустойки ставки рефинансирования Центрального банка Российской Федерации.

Заказчик освобождается от уплаты неустойки, если докажет, что просрочка исполнения указанного обязательства произошла вследствие непреодолимой силы или по вине Поставщика.

9.3. Заказчик расторгает настоящий Контракт в одностороннем порядке в следующих случаях:

9.3.1. В случае установления недостоверности сведений, содержащихся в документах, представленных Поставщиком на этапе размещения заказа.

9.3.2. В случае установления факта проведения ликвидации Поставщика или проведения в отношении него процедуры банкротства.

9.3.3. В случае установления факта приостановления деятельности Поставщика в порядке, предусмотренном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях.

9.3.4. Если у Поставщика имеется задолженность по начисленным налогам, сборам и иным обязательным платежам в бюджеты любого уровня или государственные внебюджетные фонды за прошедший календарный год, размер которой превышает двадцать пять процентов

балансовой стоимости активов Поставщика по данным бухгалтерской отчетности за последний завершённый отчетный период.

9.4. В случае несоблюдения условий поставки Товара Поставщик уплачивает Заказчику пеню в размере 0,1% стоимости Товара за каждый день просрочки.

9.5. Уплата санкций не освобождает стороны от выполнения принятых обязательств, если это не урегулировано дополнительным соглашением.

9.6. Все иные противоречия, возникающие между сторонами, регулируются действующим законодательством.

9.7. Во всем, что не предусмотрено настоящим Контрактом, стороны руководствуются действующим законодательством Российской Федерации.

## 10. ПОРЯДОК РАЗРЕШЕНИЯ СПОРОВ

10.1. Все споры и разногласия между сторонами, возникающие в период действия настоящего Контракта, разрешаются путем переговоров.

10.2. В случае неурегулирования споров и разногласий путем переговоров спор подлежит разрешению в арбитражном суде.

10.3. Во всем остальном, что не предусмотрено настоящим Контрактом, стороны руководствуются действующим законодательством Российской Федерации.

## 11. СРОК ДЕЙСТВИЯ КОНТРАКТА

11.1. Настоящий Контракт вступает в силу с момента его подписания и действует до полного исполнения сторонами своих обязательств по Контракту.

11.2. Контракт может быть расторгнут в случаях, предусмотренных действующим законодательством Российской Федерации.

## 12. ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ

12.1. Настоящий Контракт составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, по одному экземпляру для каждой из сторон.

12.2. Любые изменения и дополнения к настоящему Контракту действительны при условии, если они совершены в письменной форме и подписаны надлежаще уполномоченными на то представителями сторон.

## 13. АДРЕСА И РЕКВИЗИТЫ СТОРОН

Поставщик:

Заказчик: МУЗ «Городская больница № 3»  
600020 г. Владимир, ул. Каманина, д.25  
тел./факс 43-15-66  
р/сч 40404810400000030008 в ГРКЦ ГУ Банка России по Владимирской области г. Владимир  
ИНН 3329007615 КПП 332801001  
БИК 041708001 ОКПО 01919478

## ПОДПИСИ СТОРОН:

Поставщик:

Заказчик:

\_\_\_\_\_  
М.П. \_\_\_\_\_

/ /

\_\_\_\_\_  
М.П. \_\_\_\_\_

/ М.Е.Повх /

### СПЕЦИФИКАЦИЯ ПОСТАВЛЯЕМЫХ ТОВАРОВ

№ п/п	Наименование товара	Ед. изм.	Цена за ед., в руб.	Кол-во	Сумма, в руб.
	<b>Торговое название</b>				
1	Набор реагентов для иммуноферментного определения ТИРЕОТРОПНОГО ГОРМОНА в сыворотке и плазме крови количественный	Наб.		10	
2	Набор реагентов для иммуноферментного определения СВОБОДНОГО ТИРОКСИНА в сыворотке и плазме крови	Наб.		5	
3	Набор реагентов для иммуноферментного определения ХОРИОНИЧЕСКОГО ГОНАДОТРОПИНА в сыворотке и плазме крови	Наб.		15	
4	Набор реагентов для иммуноферментного определения ДЕГИДРОЭПИАНДРОСТЕРОН-СУЛЬФАТА в сыворотке и плазме крови	Наб.		4	
5	Набор реагентов для иммуноферментного определения ПРОГЕСТЕРОНА в сыворотке и плазме крови	Наб.		4	
6	Набор реагентов для иммуноферментного определения КОРТИЗОЛА в сыворотке и плазме крови	Наб.		3	
7	Набор реагентов для иммуноферментного определения ЛЮТЕОТРОПНОГО ГОРМОНА в сыворотке и плазме крови	Наб.		4	
8	Набор реагентов для иммуноферментного определения Антигена СА-125 в сыворотке и плазме крови	Наб.		3	
9	Набор реагентов для иммуноферментного определения ОБЩЕГО ПРОСТАТСПЕЦИФИЧЕСКОГО АНТИГЕНА в сыворотке и плазме крови	Наб.		3	
10	Набор реагентов для иммуноферментного определения ГОРМОНА РОСТА в сыворотке и плазме крови	Наб.		3	
11	Набор реагентов для иммуноферментного определения ЭСТРАДИОЛА в сыворотке и плазме крови	Наб.		3	
12	Набор реагентов для иммуноферментного определения общего ТЕСТОСТЕРОНА в сыворотке и плазме крови	Наб.		5	
13	Набор реагентов для иммуноферментного определения Фолликулостимулирующего Гормона в сыворотке и плазме крови	Наб.		5	
14	Набор реагентов для иммуноферментного определения Альфа-Фетопротейна в сыворотке и плазме крови	Наб.		2	
15	Набор реагентов для иммуноферментного определения Аутоантител к Тиреоглобулину в сыворотке и плазме крови	Наб.		3	
16	Набор реагентов для иммуноферментного	Наб.		3	

	определения АУТОАНТИТЕЛ К ТИРЕОПЕРОКСИДАЗЕ в сыворотке крови				
17	Набор реагентов для иммуноферментного определения ПРОЛАКТИНА в сыворотке и плазме крови	Наб.		8	
18	Гормокон набор контролей для иммуноанализа	Наб.		1	
19	Изотонический раствор	Уп.		10	
20	Промывающий раствор	Уп.		10	
21	Лизирующий раствор	Уп.		5	
22	Р-р по Романовскому	Л		10	
23	Р-р по Май-Грюнвальду	л		10	
24	Системный гемолизирующий раствор	Уп.		4	
25	АлАТ-ALAT-GPT 118	Наб.		6	
26	АсАТ-ASAT-GOT 117	Наб.		6	
27	Набор для определения креатинина кин.	Наб.		5	
28	Набор для определения мочевины кин.	Наб.		10	
29	Набор для определения холестерина	Наб.		5	
30	Набор для определения концентрации общего холестерина энзиматическим колориметрическим методом.	Наб.		5	
31	Набор для определения глюкозы	Наб.		2	
32	Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в биологических жидкостях энзиматическим колориметрическим методом	Наб.		5	
33	Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания С-реактивного белка в сыворотке крови методом латекс-агглютинации	Наб.		4	
34	Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови методом латекс-агглютинации	Наб.		3	
35	Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания антистрептолизина О в сыворотке крови методом латекс-агглютинации	Наб.		1	
36	Набор реагентов для определения активности альфа-амилазы в сыворотке (плазме) крови и моче оптимизированным энзиматическим кинетическим методом	Наб.		4	
37	Набор для определения активности гамма-глутамилтрансферазы оптимизированным кинетическим методом	Наб.		10	
38	Набор реагентов для определения концентрации мочевой кислоты в биологических жидкостях энзиматическим колориметрическим методом.	Наб.		5	
39	Набор реагентов для определения концентрации железа в сыворотке и плазме крови колориметрическим методом без депротеинизации	Наб.		2	
40	Набор реагентов для определения концентрации хлоридов в сыворотке (плазме) крови в моче колориметрическим методом	Наб.		2	
41	Контрольная сыворотка «Норма»	Фл.		10	
42	Тропонин-1	Уп.		51	
43	Набор реагентов для определения активированного частичного тромбoplastинового времени (АЧТВ)	Наб.		17	
44	Ренампластин W (ТКС)	Наб.		17	
45	Набор для ускоренного качественного и полуколичественного определения ассоциированных с сифилисом реактивных	Наб.		5	

	антител в сыворотке крови человека				
46	Набор реагентов для количественного определения содержания общего и прямого БИЛИРУБИНА в сыворотке крови	Наб.		3	
47	Набор для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови унифицированным методом Райтмана-Френкеля	Наб.		2	
48	Набор реагентов для определения концентрации триглицеридов в сыворотке и плазме крови энзиматическим колориметрическим методом.	Наб.		5	
49	Набор реагентов для определения концентрации липопротеидов высокой плотности в сыворотке в сыворотке и плазме крови методом селективной преципитации	Наб.		3	
50	Набор для определения общей активности креатинкиназы оптимизированным кинетическим методом	Наб.		2	
51	Набор реагентов для определения лактатдегидрогеназы оптимизированным кинетическим UV методом.	Наб.		5	
52	Набор для определения активности МВ изоэстера креатинкиназы высокочувствительным кинетическим иммунологическим методом	Наб.		1	
53	Раствор	Уп.		1	
54	Раствор	Уп.		2	
55	Набор для определения щелочной фосфатазы	Наб.		4	
56	Цоликлоны Анти-А	Мл.		100	
57	Цоликлоны Анти-В	Мл.		100	
58	Цоликлоны Анти-Дсупер	Мл.		100	
59	Латексный агглютинационный тест на Д-Димер полный н-р, полуколичественный.	аб.		13	
60	ВИЧ1/ВИЧ2	т		1	
61	Гепатит С	аб.		1	
62	Гепатит В	аб.		1	
63	Сенсор глюкозы и лактата 10000	Шт		2	
64	Серная кислота	Кг.		18	
	<b>Итого сумма общая, в рублях:</b>				

ЗАКАЗЧИК

ПОСТАВЩИК

\_\_\_\_\_ М.Е.Повх  
"\_\_\_" \_\_\_\_\_ 200 г.

\_\_\_\_\_ "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 200 г.

М.П.

М.П.

### ГРАФИК ПОСТАВКИ

NN	Наименование товара	Ед. изм.	Кол-во	Срок исполнения, поставки	Примечание
1	Набор реагентов для иммуноферментного определения ТИРЕОТРОПНОГО ГОРМОНА в сыворотке и плазме крови количественный	Наб.	10	4 квартал 2009 г.	
2	Набор реагентов для иммуноферментного определения СВОБОДНОГО ТИРОКСИНА в сыворотке и плазме крови	Наб.	5		
3	Набор реагентов для иммуноферментного определения ХОРИОНИЧЕСКОГО ГОНАДОТРОПИНА в сыворотке и плазме крови	Наб.	15		
4	Набор реагентов для иммуноферментного определения ДЕГИДРОЭПИАНДРОСТЕРОН-СУЛЬФАТА в сыворотке и плазме крови	Наб.	4		
5	Набор реагентов для иммуноферментного определения ПРОГЕСТЕРОНА в сыворотке и плазме крови	Наб.	4		
6	Набор реагентов для иммуноферментного определения КОРТИЗОЛА в сыворотке и плазме крови	Наб.	3		
7	Набор реагентов для иммуноферментного определения ЛЮТЕОТРОПНОГО ГОРМОНА в сыворотке и плазме крови	Наб.	4		
8	Набор реагентов для иммуноферментного определения Антигена СА-125 в сыворотке и плазме крови	Наб.	3		
9	Набор реагентов для иммуноферментного определения ОБЩЕГО ПРОСТАТСПЕЦИФИЧЕСКОГО АНТИГЕНА в сыворотке и плазме крови	Наб.	3		
10	Набор реагентов для иммуноферментного определения ГОРМОНА РОСТА в сыворотке и плазме крови	Наб.	3		
11	Набор реагентов для иммуноферментного определения ЭСТРАДИОЛА в сыворотке и плазме крови	Наб.	3		
12	Набор реагентов для иммуноферментного определения общего ТЕСТОСТЕРОНА в сыворотке и плазме крови	Наб.	5		
13	Набор реагентов для иммуноферментного определения	Наб.	5		

	ФОЛЛИКУЛОСТИМУЛИРУЮЩЕГО ГОРМОНА в сыворотке и плазме крови			
14	Набор реагентов для иммуноферментного определения АЛЬФА-ФЕТОПРОТЕИНА в сыворотке и плазме крови	Наб.	2	
15	Набор реагентов для иммуноферментного определения АУТОАНТИТЕЛ К ТИРЕОГЛОБУЛИНУ в сыворотке и плазме крови	Наб.	3	
16	Набор реагентов для иммуноферментного определения АУТОАНТИТЕЛ К ТИРЕОПЕРОКСИДАЗЕ в сыворотке крови	Наб.	3	
17	Набор реагентов для иммуноферментного определения ПРОЛАКТИНА в сыворотке и плазме крови	Наб.	8	
18	Гормокон набор контролей для иммуноанализа	Наб.	1	
19	Изотонический раствор	Уп.	10	
20	Промывающий раствор	Уп.	10	
21	Лизирующий раствор	Уп.	5	
22	Р-р по Романовскому	Л	10	
23	Р-р по Май-Грюнвальду	л	10	
24	Системный гемолизирующий раствор	Уп.	4	
25	АлАТ-ALAT-GPT 118	Наб.	6	
26	АсАТ-ASAT-GOT 117	Наб.	6	
27	Набор для определения креатинина кин.	Наб.	5	
28	Набор для определения мочевины кин.	Наб.	10	
29	Набор для определения холестерина	Наб.	5	
30	Набор для определения концентрации общего холестерина энзиматическим колориметрическим методом.	Наб.	5	
31	Набор для определения глюкозы	Наб.	2	
32	Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в биологических жидкостях энзиматическим колориметрическим методом	Наб.	5	
33	Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания С-реактивного белка в сыворотке крови методом латекс-агглютинации	Наб.	4	
34	Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови методом латекс-агглютинации	Наб.	3	
35	Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания	Наб.	1	



	высококчувствительным кинетическим иммунологическим методом			
53	Раствор	Уп.	1	
54	Раствор	Уп.	2	
55	Набор для определения щелочной фосфатазы	Наб.	4	
56	Цоликлоны Анти-А	Мл.	100	
57	Цоликлоны Анти-В	Мл.	100	
58	Цоликлоны Анти-Дсупер	Мл.	100	
59	Латексный агглютинационный тест на Д-Димер полный н-р, полуколичественный.	наб.	13	
60	ВИЧ1/ВИЧ2	шт	1	
61	Гепатит С	наб.	1	
62	Гепатит В	наб.	1	
63	Сенсор глюкозы и лактата 10000	Шт	2	
64	Серная кислота	Кг.	18	

ЗАКАЗЧИК

ПОСТАВЩИК

\_\_\_\_\_ М.Е.Повх  
" \_\_\_ " \_\_\_\_\_ 200 г.

\_\_\_\_\_ " \_\_\_ " \_\_\_\_\_ 200 г.

М.П.

М.П.