Протокол об итогах закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг способом запроса ценовых предложений к объявлению № 2 от 24.04.2020 г.

1. ЗАКАЗЧИК/ОРГАНИЗАТОР: ПХВ

ГКП «Областной центр крови» на

Ф.И.О. уполномоченного представителя Γ .Ж.

г. Актобе, ул. Бр.Жубановых 253 Директор Неталина

«04» мая 2020 года в 14 ч.00мин. в бухгалтерии ГКП «Областной центр крови» на ПХВ по адресу: г. Актобе, ул. Братьев Жубановых 253 проведены итоги закупок изделий медицинского назначения и лекарственных средств и расходных

в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2020 г.

2. Наименование и местонахождение потенциальных поставщиков, представивших заявки

№	Наименование организации	Адрес	Время предоставления заявок
Π/Π			
1	ТОО «Дельрус-РК»	г. Нур-Султан, пер. Шынтас 2/1	04.05.2020 г. 09:40
2	ТОО «Мелиор LTD»	г. Нур-Султан, ул. Желтоксан 38	04.05.2020 г. 09:40

№ лот ов	Наименование товаров	Ед.из м.	Объе м	Потенциальными поставщиками были предложены ценовые предложения (таблицы цен) в размере		Победите ль
				ТОО «Дельрус-РК»	ТОО «Мелиор LTD»	
1	Карта для проведения прямой и непрямой реакции Кумбса. Должна содержать не менее 8 микропробирок. На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка АНС. Каждая микропробирка карты должна содержать полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с поливалентным античеловеческим глобулином (смесь кроличьего поликлонального анти-IgG BRIC-8, MS-278 и моноклонального анти-C3d, анти-IgM антитела мыши, клон 12011 D10). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований.	Уп (50 шт в упак)	25	73694	73699	ТОО «Дельру с-РК»
2	Карта для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реагентами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с	Уп (50 штв уп)	15	50594	50599	ТОО «Дельру с-РК»

	различными реагентами. Тип					
	микропробирки указан на лицевой					
	этикетке карты: микропробирка А,					
	микропробирка В, микропробирка					
	АВ, микропробирка DVI-,					
	микропробирка DVI+,					
	микропробирка Ctl., микропробирка					
	N/A1, микропробирка N/B (A-B-AB-					
	DVIDVI+-CtlN/A1-N/B).					
	Микропробирка А должна					
	содержать моноклональный реагент					
	анти-A (IgM-антитела мышей, клон					
	BIRMA-1). Микропробирка В					
	должна содержать моноклональный					
	реагент анти-В (IgM-антитела					
	мышей, клон LB 2). Микропробирка					
	АВ должна содержать					
	моноклональный реагент анти-АВ					
	(смесь IgM-антител мышей, клоны					
	ВІRMA-1, LB-2). Микропробирка					
	DVI- должна содержать					
	моноклональный реагент анти-D					
	(IgM-антитела человека, клон RUM					
	1). Микропробирка DVI+ должна					
	содержать не менее 50 карт (50					
	тестов) в упаковке упак +2+25 °C					
	15 месяцев моноклональный реагент					
	анти-D (смесь IgG- и IgM-антител					
	человека, клоны RUM 1, P3X61, MS-					
	26). Данный моноклональный анти-					
	D реагент выявляет слабый D и					
	частичные варианты D-антигена,					
	включая вариант DVI.					
	Микропробирка Ctl. должна					
	содержать буферный раствор без					
	антител (контрольная					
	микропробирка). Микропробирки					
	N/A1 и N/B должны содержать					
	буферный раствор без антител					
	(определение группы крови АВ0					
	перекрестной реакции с					
	использованием стандартных					
	эритроцитов А1, В). Карта должна					
	иметь специальный штриховой код					
	для автоматической идентификации					
	её типа, номера партии, заводского					
	номера, срока годности и быть					
	совместима с системой					
	автоматизированной Across System					
	для иммуногематологических					
	исследований.					
3	Раствор для приготовления	флак	8	14444	14449	TOO
	суспензии эритроцитов. Флакон	флак ОН		14444	1777/	«Дельру
	содержит буферный раствор низкой	011				с-РК»
	ионной силы. Раствор должен быть					C 1 IV//
	совместим с гелевыми картами					
	Across System.					
4	Астов Зумені. Стандартные эритроциты для	1/17	12	30114	30119	TOO
4	стандартные эритроциты для скрининга антител - 4-х клеточная	уп	12	30114	30119	
	панель. Набор из четырех флаконов.					«Дельру c-PK»
						C-1 K»
	Каждый флакон должен содержать не менее 10 мл человеческих					
L	эриктроцитов группы 0 в виде 0,8%		<u> </u>	1	1	

	суспензии, в буферном растворе и с					
	консервантами. (Эритроциты во					
	флаконах в наборе отличаются по					
	составу антигенов и отобраны с					
	целью детектирования наиболее					
	клинически значимых антител.)					
	Реактив производится из материала					
	одного донора для каждого флакона.					
	Стеклянные флаконы с крышками со					
	встроенными пипетками.					
	Используемый в составе буферный					
	раствор должен быть совместим с					
	гелевыи картами Across System.					
5	Стандартные эритроциты для	уп	12		16899	TOO
	определения группы крови АВ0) 11			100//	«Дельру
	перекрестным методом. Набор из					с-РК»
						C-1 K//
	двух флаконов. Каждый флакон					
	содержит не менее 10 мл					
	человеческих эритроцитов групп А1					
	и В соответственно, в 0,8-%					
	суспензии, в буферном растворе с					
	консервантами. Реактив					
	производится из материала одного					
	донора для каждого флакона.					
	Стеклянные флаконы с крышками					
	разного цвета со встроенным					
	пипетками. Используемый в составе					
	буферный раствор должен быть					
	совместим с гелевыи картами Across			1,000.4		
	System.			16894		
6	Карта для определения антигенов	Уп	5		106846	TOO
	Dv1+(RH1), C(RH2), E(RH3), c(RH4),	(50				«Дельру
	e(RH5), Cw(RH8) и Kell(KEL1).	шт в				с-РК»
		уп)				
	Должна содержать не менее 8	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: -	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1):	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела,	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) -	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела,	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) -	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2):	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) -	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3):	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) -	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-Е (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4):	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-Е (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-С (антитела	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-33) -	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка е(RH5):	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка е(RH5): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка е(RH5): моноклональный анти-C (антитела	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка е(RH5): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69)	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка е(RH5): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка Сw(RH8):	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка е(RH5): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69)	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка е(RH5): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка Сw(RH8): моноклональный анти-Cw (антитела	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-Е (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка е(RH5): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка Сw(RH8): моноклональный анти-Сw (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка Сw(RH8): моноклональный анти-Сw (антитела IgG человека, клон MS-110) не	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Асгоѕѕ для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-Е (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка е(RH5): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка Сw(RH8): моноклональный анти-Сw (антитела IgG человека, клоны MS-110) не менее 50 карт (50 тестов) в упаковке	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Асгозз для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-Е (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка е(RH5): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка Сw(RH8): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка Сw(RH8): моноклональный анти-Сw (антитела IgG человека, клон MS-110) не менее 50 карт (50 тестов) в упаковке упак +2+25 °C 15 месяцев	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Асгозз для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка е(RH5): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка Сw(RH8): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка Cw(RH8): моноклональный анти-Cw (антитела IgG человека, клон MS-110) не менее 50 карт (50 тестов) в упаковке упак +2+25 °C 15 месяцев - Микропробирка KELL(KEL1):	уп)				
	Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Асгозз для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-Е (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка с(RH4): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка е(RH5): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка Сw(RH8): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка Сw(RH8): моноклональный анти-Сw (антитела IgG человека, клон MS-110) не менее 50 карт (50 тестов) в упаковке упак +2+25 °C 15 месяцев	уп)		106841		

Отращательный контрольный образен Карта должи вметт специальной птриховой код для цигиматической вдентириского помера, срока голиссти и быть совместим с системой дизматиченов помера, срока голиссти и быть совместим с системой дизматиченов помера, срока голиссти и быть сомместим с системой дизматиченов помера (50 должи коследований. 7. Гелевая карта Авресе с уп с небразания и быть сострежать не мене 8 должи содержать не мене 8 должи содержать не мене 8 дикропробирис в каждой микропробирис карта должи должи содержать не мене 8 дикропробирис карта должи должи должи содержать не мене 8 дикропробирис карта должи должи должи содержать не не правымый гель в буферной среде с консервантами, смещаним с разлачивым пред удариах цигнет и неденом сомуствения должи дигнет должи			1	1		Т	ı
образен Карта должна иметь специальный итрихомов код для внягомитической выентификации её типы, номера партиц, заводского номера, срока годиости и быть сомместим с системой автоматизированной Асток System для имумогоматопенческих исследований. 7 Гелевая карта Акрое с испераньным телем Должна содержать не менее 8 игр в микропробирко. В кождой микропробирко. В кождой микропробирко в кождой микропробирко в кождой микропробирко в кождой игр уп) и пределениями. Тип микропробиркы ухузан на яписе об этикстке карты Проба на индивидуальную сомместивате с разлитивыми решентильным и решентильным и пределение трупны в лицеов упискостиры ферментативным методом, скрипшит и и дентификации вреугурных аптигел и петрамос определение групны роми по системульных аптигел и непрамос определение групны роми по системульных за исменных ручными распора с комсервантами. Эни распора и состае с уписидиять годунны О в виде 0,8% суспепны, в буферном расторое с консервантами. Эритроциты во факосия в присутелии исследуюмо образие. Киждом использоваться натичелем до соответствующее основным жинического значимым антигистим и быть отобряны таким образом, чтобы анализируя в сомохупности реакции агтиотивации эритрошитов и каждого фразие. Киждом противется значимым антигистива и комсторы и каждого фразие. Киждом прити притиводите из материала одного должна согроможено быть соможеном с техной притивором указан состав антигистом на котором указан состав антигистом в каждом факоси. Реактив прогиводите и материала одного должна бытроском образие. Киждом притиводите и материала одного должна бытроском сосмостим с техной притиводите и материала одного должна бытроском сосмостим с техной притиводите и материала одного должна бытроском образие. Киждом притиводите и материала одного должна бытроском образие. Киждом притиводительным притиводительным постажующей притив		56) - Микропробирка Ctl.:					
пенивлинай штриховой код два вагома пической пратим, яводского момера, срома гоцности и быть совместная с истемой автоматизированной Асток System для иммуютематилистических исседержать во месе в микропробиров. В каждой укр укр и шт в микропробиров. В каждой укр укр укр и шт в микропробиров. В каждой укр укр укр и шт в микропробиров. В каждой укр укр укр и шт в микропробиров. В каждой укр укр укр и шт в микропробиров. В каждой укр укр укр укр и шт в коментации с различилыми согрежаться нейтральный тель в буферкой среде с консервантами, смещащиме с различилыми реагентичный тель в буферкой среде с консервантами, смещащиме с различилыми реагентичный тель и мую контроль ферментативным методом. скрипшиг и преизменение трушны вроми по системе АВО. В Стандиричные пригромента для определение трушны вроми по системе АВО. Стандиричные пригромента для определение трушны вроми по системе АВО. Стандиричные пригромента для определение трушны вроми по системе АВО. В Стандиричные пригромента для определение трушны вроми по системе АВО. В Стандиричные пригромента для определение трушны вроми по системе АВО. В Стандиричные пригромента для определение трушны друшным дражовов. Каждый факамо должен согрожать не менее 5 ми теловетсках зуптрошитов трушны О в виде Одубс суспении, в буферном расторе с консервантами. Зунтрошита в офакамовах в наборе отпичаются по составу виничемо, должны сосрожата античены и багь отобраны таким образом, чтобы анализируя в совожупности реакции аттлогивации эритрошитов на каждом факамов. Составу виничемо, должны острому указан состав ангиченомеческим глюбущном методом мектором указан состав ангиченомеческим глюбущном методом мектором указан состав ангиченомеческим глюбущном методом наконов сротнетьства дистемы производится совменть с совменть с состав ангиченомеческим глюбущном методом наконов состав ангиченомеческим глюбущном методом наконов образов с состав ангиченомеческим глюбущном методом наконов с состав ангиченомеческим глюбущном методом наконов с образоваться с совменть на постав в постав вы							
автоматической вдентификации её нивы, можра партиц, заводского номера, срока годности и быть солместима с системой ватоматизированной Астозя System для иммунотематохотических исследований. 7							
типа, номера партии, зводского номера, срока годиссти и быть совместима с системой дагоматицированной Астокя System для имируютечаталогических исселерований. 7 Гелевая карта Акросе с нейтральным телем Должин (50 ил в миропробирке карты должин согрержаться нейтральный гель в буферной среде с консервантами, сменанинае с различными реагентами. Тим миропробирки указан на лиценой этикстик карты Проба на видинируальную совместимость и аутоконтроль ферментативным методом, скринии и надентификация и дитител. Набор из неменее одинилациати флаконов, Кождый флакон должен содержать не менее 8 ми еновеческих эригродилов группы до в виде 0,8% суспении, в буферной растовере консерватами. Эригродитов и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя с совокупности реакции аттиогинации эригроцитов по составу витителья, должны состемуат антигелы и бать отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции аттиогинации эригроцитов из каждого факова в присуствии исселедуемого образца в гелевой карте с антученовеческим глобузином методом исключения с больной вероятность кождым гартин должна согроматься. Петитель и кеспедуемого образца в гелевой карте с антученовеческим глобузином методом исключения с больной вероятность кождым гартин должна согроматься лителев и кеспедуемого образца в гелевой карте с антученовеческим глобузином методом исключения с больной вероятность кождым гартин должна согроматься лителев и кеспедуемого образца в кеждого факова в присуствии с сележная партина должна согромажаться лителев и кеспедуемого образца в кеждого факова в присуствии с сележная партина должна согроможаться лителев и кеспедуемого образца в кеждого факова в присуствии с сележная партина должна согроможаться лителев и кеспедуемого образца в кеждого факова в сесемом образца в сесемой гартинами призиром установить с пецифичность антигиев в кеспедуемого образца в кеспедуемого образда в кеспедуемого образда в кеспедуемого образда в кеспедуемого о		специальный штриховой код для					
номера, срока годности и бать сомместика системы с теменой автоматизированной Асгозя System для имимуютематологических исследований. Телевая карта Акросс с нейтрыльным телем Должна (50 согрержать пеменое 8 игг в микропробирок в каждой микропробирок карты должны содержать пеменое 8 игг в буферной среде с консервантами, смениванные с различными реагентами. Тил микропробирки указан на лицевой этиметек карты Проба на индивидуальную сомместимость и аутоконтроль ферментативным метором, серининг и деличности деличности и деличности деличности деличности и деличности и деличности делич		автоматической идентификации её					
номера, срока годности и бать сомместика системы с теменой автоматизированной Асгозя System для имимуютематологических исследований. Телевая карта Акросс с нейтрыльным телем Должна (50 согрержать пеменое 8 игг в микропробирок в каждой микропробирок карты должны содержать пеменое 8 игг в буферной среде с консервантами, смениванные с различными реагентами. Тил микропробирки указан на лицевой этиметек карты Проба на индивидуальную сомместимость и аутоконтроль ферментативным метором, серининг и деличности деличности и деличности деличности деличности и деличности и деличности делич		типа, номера партии, заводского					
озмостима с системой автоматизированной Астовя System для иммуногематологических исследований. 7 Певвия карта Акросс с упереживания (50 макропробирок В какдой макропробирок В какдой макропробирок карта должны содержаться нейтральный гель в буферной средс с консервантами, смещанные с различными реагентами. Тли микропробирок карты должны содержаться нейтральный гель в буферной средс с консервантами, смещанные с различными реагентами. Тли микропробирок уразла на лицевой этикстке карты Проба на индивидуальную совмествмость, и аутоконтрол ферментатилиным методом, скрининг и дертинирикация перечулярных автигел и непрямое определение группы вкроин по систем АНО. 8 Стандартные эригрошиты для определение группы вкроин по систем АНО. 8 Стандартные эригрошиты для определение группы вкроин по систем АНО. 6 (11*5 мл) числовеческих эригрошитый факазона. Кождый факазон должен содержать не менее 5 мл человеческих эригрошитов группы 0 в выде 0,8% суспеняци, в буферном рыстворе с консервантами. Эригроцита в офаказона и титель на при сустановы и состаетствующие основным клинически значимым антигелам и быть тогобраны таким образом, чтобы анализируя в совокущности реаким аттигиствами и состаетствующие основным клинически значимым антигелам и быль отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокущности реаким аттигиствами и состаетствующие основным клинически значимым антигелам и быль образом, чтобы анализируя в совокущности реаким аттигиствами притоком образом, чтобы анализируя в совокущности реаким аттигиствами притоком образом, чтобы анализируя в совокущности в каждого факазом образом, чтобы анализируя в совокущности в каждого факазом образом, чтобы выдативной образом обр							
аптоматизирований. Астов System для иммуно семпотовических исследований. 7 Пелевая карта Акроес с небгражавым содержать не менее 8 микропробирок в выжаюй микропробирок в какжой микропробирок в микропробирок в какжой микропробирок в микропроб							
Для иммуносматологических исседероватий. Исседероватий и постремать пе метее 8 проференов (50 пл. микропробиров. В кождой микропробиров. В кождой микропробиров. В кождой микропробиров. В кождой микропробирем в крив должны содержаться нейтральный тель в буферной среде с консервантами, смешвиные с резличными реагентами. Тим имкропробирки указан на лицевой этикстке карты Проба на индивидуальную совместимость и аутоконтроль ферментативным методом, скрининг и идентификации меренумирых аптител и непрамо сопределение группы крови по системе АВО. 8 Стапдартные эритроциты для определения с неитрома соределение группы крови по системе АВО. Каждый флакон должен содержать не менее 5 ли человечских эритроцитов руппы да в выде д.8% суспентици, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по состему античены соответствующие основным клинически значимым античелам и багть отобраны таким образом, чтобы выадивируя в совокущности неспедуамого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином мегодом исключения с большой перотностстьсь можно было установить, специфичность, античета в неспецифичность античета в неспециом образие. Каждая партия должна сопровождаться днегом образие каждом флакона с установить специфичность античета в неспецифичность образи в гелевой карте с античенные флаконы с крыниками со всероенными инистками. Используемый в составе буферный раствор должен быть сомместим с евсероенными инистками. Используемый в составе буферный раствор должен быть сомместим с телевым картами Асков System. 9 Карта для определения фенотим по							
Пессастовний Песта на пределать на пределаты должны содержать не предельный гель в буферной среде с консервантами, смещанные с различными реагентами. Тип микропробирки ужазан на лидеой этикстве карты Проба на индивидуальную совместимость в аутоконтроль ферментативнам меропределение труппы крови по системе АВО. В Стандартные эригроприты для при не менее одиниалитител. Набор из не менее одиниалитител. Набор из не менее одиниалитител на бер из не менее одиниалити флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мг человеческих эригроцитов группы об выде 6,8% суспеняция, в буферном растворе с консервантами. Эригроциты по флаковах в наборе отличнога по составу антителя, должны образом, чтобы анализируя в совокунности ревкими атлючивании эригроцитов из каждого флакона в присутствии косперсумого образы в гелевой карте с античеловеческих двогомограть и предусмого образы в гелевой карте с античеловеческим глобуннию методом исключения с больной пероятностью можно было установить специфичность антител в коспедуемом образов, изака по столе в присутствии оссарежом образые. Каждам партия должна сопровождаться дактом, на которо для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пинетками. Непользуемый в составе буферный раствор должем быть совместим с телевым картами Асгово System. 9 Карта для определения фенотили по Уп 1 122994 122999 ТОО							
Телевая карта Акроес с нейгральным геме М Дожна содержить ие менее 8 микропробовре карта должны содержиться мейгральный гель в буферной ереле с консеранитами, смещанные с различными реагентами. Тин микропробоврех карта должны содержиться мейгральный гель в буферной ереле с консеранитами, смещанные с различными реагентами. Тин микропробоврям указан на лицевой этикстке карты Пробо на индивидальную совместимость и аутоконтроль ферменативными кором по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для определение группы кром по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для определения специфичносты и (п.т. т.							
нейтральным гелем Должна (50 ппт в микропробирок. В каждой микропробирок. В каждой микропробирок. В каждой микропробирок карты должны содержаться нейтральный гель в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лиценой этичестве карты Проба на индивидуальную совместимость и аутоконтроль ферментативным методом, скрининг и идентификация нерегулирымх антител и непрямое определение группы крови по системе АВО. 8 Стандартные эригрошты для или определения специфичности (циентификации) антител. Набор из исменсе одиниалцати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 ми человеческих эригроциты во флаконах в наборе остатичаются по составуать нетительным содержать внически значимым антителам и быть отобрявы таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции аглюгивации эригроцитов из каждого флакона в присустативни сесперуемого образила в геленой карте с античеловеческих длюбулином местолом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образом, чтобы анализируя в совокупности реакции аглюгивации эригроцитов из каждого флакона в присустативно и каждого флакона в присустативно и каждом флаконе. Стеклянные флаконы скланичелы и сесперуемом образом, чтобы панализируя в совокупности реакции аглюгивации эригроцитов из каждого флакона в присустативно и каждого флакона. Стеклянные флаконы с кранижами со встроенными пинетками. Используемый в составе буферный раствор, должен быть сояместим с гелевыи картями Астов буферный раствор, должен быть сояместим с гелевыи картями Астов буферный раствор, должен быть сояместим с гелевыи картями Астов буферный раствор, должен быть сояместим с гелевыи картями Астов буферный раствор, должен быть сояместим с гелевыи картями Астов буферный раствор, должен быть сояместим с гелевыи картями Астов буферный раствор, должен быть сояместим с гелевыи картями Астов в буферный раствор, должен быть сояместь в тотом	7		Vп	2		63800	TOO
содержать ие менее 8 ун) микропробирок. В каждой ун) микропробирок важдой должны содержаться нейтральный гель в буферной среде с консервантами, деменанные с различными реагентами. Тим инкропробирки указан на лицевой этинстек карты Проба на видивидуальную совместимость и аутоконтроль ферментативным методом, скрининг и идентификации врем но системе АВО. 8 Стандартные эритроцита для определения специфичности (идентификации) антигел. Набор из не менее одинидиати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритрошитов рунны до в виде 0,8% сустветили, в буферном растворе с консервантами. Эритрошиты во флаконах в наборе отличаются по составу антигелов, должны содержать вити сень должны содержать вити сень должны тимочески взачимым антигелам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в сопокупности реакции агглютивации эритрошитов из каждого флакона в присустатии исследуемого образда в гелевой карте с античеловеческим глобудимом методом исслючения с больной пероятностью мождю было установить специфичность антигел в исследуемом образце. Каждая партия должна согроведьствоя длягом, на котором указан состав антигелов в каждом флаконе. Реактив производител и материала одного долора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крыпиками со встроенными пипетками. Используемый в состав буферный раствор должем быть совместим с гелевым картами Астов System. 9 Карта для определеным фенотиви в Ун 1 122994 122999 ТОО	,					03077	
микропробирке карты должны содержаться пейтральный гель в буферной среде с консервантами, смешанные с различимым реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этинетке карты Проба на индивидуальную совместимость и аутоконтроль ферментативным методом, скрининг и идентификация нерегулярных аптигел и непрямое определение группы крови по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для определение пруппы крови по системе АВО. 8 Каждый флакоп должен содержать не менее с одинациали флаконов. Каждый флакоп должен содержать не менее с эми неполеческих эритроцитов рушны 0 в выде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отпичаются по составу антигель должны содержать антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокунности реакции агглютивации эритроцитов и каждого флакона в трисутствии исследуемого образиа в гелевой карте с античеловеческим плобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антигел в исследуемом образие. Каждая партия должяю согровождалься листом, на котором указан состав антигелов в каждом флаконе. Реактив производителя и эмителя в исследуемом образие. Каждая партия должяю согров жидаться должно образов, стемы производителя и затителе в исследуемом образие. Каждая партия должяю согров жидаться должно образов, стемы пистемами. Стеклянные флаковы с крыпками с со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевым картами Астов System. 9 Карта для огределения фенотиви о Ун 1 122994 122999 ТОО			,				
микропробирке карты должны содержаться интролиты для указан на лицевой этикетке карты Проба на индивидуальную совместимость и зугоконтроль ферментативилым методом, скрининг и пуснтификация перегулярных антител и непрямое определение группы врови по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для определение группы врови по системе АВО. (11*5 (плентификация) антител набор из не менее одиниалцати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее одиниалцати флаконов. Каждый флакон должены содержать антителы в флаконах в наборе отличаются по составу антитель до выде одолжены содержать антителы в флаконах в наборе отличаются по составу антитель должны содержать антителы и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокунности реакции атглютивации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образда в телевой карте с античеловеческим глобулином методом исслючения с большой вероятностью можко было установить специфиность антител в исследуемом образца в телевой карте с античеловеческим партия должна сопровождаться длягом, на котором указан состав антигелы в маждого флакона. Стеклянные флаконы с крыпиками со встроенными пинетками. Используемый в составе буферный расткор должен быть совместим с гелевым картами Астов System. 9 Карта для определения фенотиви о Уп 1 122994 122999 ТОО							C-1 K#
содержаться нейтральный гель в буферной среде с консервантами, смещанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикстке карты Проба на индивидуальную совместность и дуатконтроль ферментативным методом, скрининг и идентификации перетулярных антигел и непрямое определение группы крови по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для Уп (11*5 (идентификации) антител. Набор из не менее одиниалиати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по состам загитиелы соответствующие основным клинически значимым антигелам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокунности реакции аттигогинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античелонеческим глобулином методом неключения с большой в кортором указана осстав анатитель в исследуемого образца в гелевой карте с античелонеческим глобулином методом пеключения с большой в котором указана осстав анатитель в исследуемого образца в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крыпками со встроенными пинетками. Используемый в состаме буферный раствор должен быть совместим с гелевым картами Астозя System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО			yii)				
буферной средс с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикстек карты Проба на индивидуальную совместимость и аутоконтроль ферментативным методом, скрининг и идентификация перегулярных аптител и непрямое определение группы крови по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для определения специфичности (даснтификации) антител. Набор из не менее одиниадиати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее эм человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по состаем уантигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакция атглогинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия дожна сопромождаться дистом, на котором указан состав антителов в кажхом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стекхариные флаконы с крыпками се встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевый картами Астозя System. 9 Карта для определения фенотица по Ул 1 122994 122999 ТОО		микропрооирке карты должны					
смещанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикстве карты Проба на индивидуальную совместимость и артоконтроль ферментативным методом, скрининг и изентификация реергулярных антител и непрямое определение группы крови по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для уп (11*5 (идентификация) антител. Набор из ине менее одиннадцати флаконов. Каждый флакон должен содержать е менее 5 мл человеческих эритроциты вы флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать е менее 5 мл человеческих эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены клинически значимым антигелам и быть отгобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции аттлютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антигет в исследуемом образца. Каждая партия должна сопровождаться дистом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стекляные флаконы с крышками со вторенными пипетками. Используемый в состаме буферный раствор должен быть совместим с гелевый картами Астозя бумен. 9 Карта для определенная фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
реагентами. Тіп микропробирки указан на лицевой этикетке карты Проба па индивидуальную совместимость и аутоконтроль ферментативным методом, скрининг и идентификация нерегулярных антител и испрямое определение группы крови по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для определения специфинациати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензия, в буферном растворе с копсервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антителы соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакция аттителнами эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образие. Каждая паргия должна сопровождаться дистом, на котором указан состав антителов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаком флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого фраконе. Стеклянные флакомы с крыпками со второенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с телевии картами Астозе System. 9 Карта для определення фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
указан на лицевой этикетке карты Проба на индивидуальную совместимость и аутоконтроль ферментативным методом, скринии и илентификация реоргулярных антител и непрямое определение группы крови по системе АВО. 8 Стандртные эриторциты для определение группы крови по системе АВО. 8 Стандртные эриторциты для определения спруппы крови по системе АВО. 8 Стандртные эриторциты для определение группы крови по системе АВО. 8 Стандриные эриторциты для определение группы крови по системе АВО. 8 Стандриные эриторциты для определение голоржать ие менее одиниадцати фиакопов. Каждый флакоп должен содержать не менее 5 ми человеческих эритроцитов руппы 0 в виде 0,8% суспеняци, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигены состержать антигены состержать антигены состержать антигены и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакция атглютившии эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антигел в исследуемом образца. Каждая партия должив сопровождаться листом, на котором указан состав антигелов в каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевым картами пределения (степевым картами дестовым сотаме буферный раствор должен быть совместим с гелевым картами дестова объеменными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевым картами дестова объеменными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевым картами дестовать по тото и тот							
Проба на индивидуальную совместимость и аутокоптроль ферментативным методом, скрининг и идентификация нерегулярных антител и непрямое определение группы крови по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для определения специфичности (идентификации) антител. Набор из не менее одиннадцати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции атглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образда в телеой карте с античеловеческим глобулном методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антигел в исследуемом образца в телеой карте с античеловеческим глобулном методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антигел в исследуемом образца. Каждая партия должна согоровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен бать совместим с гелевыи картами Астовs System. 9 Карта для определения фенотита по							
совместимость и аутоконтроль ферментативным методом, скрининг и идентификация нерегулярных антигел и непрямое определение группы крови по системе АВО. 8							
ферментативным методом, скрининг и идентификация неретулярных антител и непрямое определение группы крови по систем АВО. 8 Стандартные эритроциты для определения специфичности (идентификации) антител. Набор из не менее одиннадцати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов и руцпы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты в о флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции агтлютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образие. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан осотав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составь буферный раствор должен быть совместим с гелевы картами Астовs System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
и идентификация нерегулярных антигел и непрямое определение группы крови по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для определение прилы крови по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для определения специфичности (идентификации) антигел. Набор из из менеее одиннадцати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции агтлютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевы картами Астовѕ System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
антител и непрямое определение группы крови по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для определения специфичности (идентификации) антител. Набор из не менее одинивдиати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции антлютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флакона. Стекляные флаконы с крышками со встроеными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Астоss System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 12299 ТОО		ферментативным методом, скрининг					
антител и непрямое определение группы крови по системе АВО. 8 Стандартные эритроциты для определения специфичности (идентификации) антител. Набор из не менее одинивдиати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции антлютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флакона. Стекляные флаконы с крышками со встроеными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Астоss System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 12299 ТОО		и идентификация нерегулярных					
Труппы крови по системе АВО. 53894 115499 ТОО определения специфичности (идентификации) антител. Набор из не менее одиннадцати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспентим. В буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены сответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции атглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в телевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антигел в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного допора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пинетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Астовя System. 115494 12299 ТОО							
8					63894		
определения специфичности (идентификации) антител. Набор из не менее одиннапдати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены состветствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции атглютивации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятность оможно было установить специфичность антител в исследуемом образие. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Астокя System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО	8	** *	Уп	1		115499	TOO
(идентификации) антител. Набор из не менее одиннадцати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигеныь соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции антлютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антигел в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флаконы. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пилетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Астокя System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО				-		110.,,,	
не менее одиннадцати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипстками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Астовѕ System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО			`				
Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов руппы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены соответствующие основным клинически значимым антигелам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, иа котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Астовх System.			WIJI)				C-1 I(//
не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигеныя содержать антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна соютрам состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции антлютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Астохѕ Ѕуstem. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эригроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигеныв, должны содержать антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции англютинации эригроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Асгоѕя System.							
консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Асгоѕя System.							
флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены доответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Асгозя System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
составу антигенов, должны содержать антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции антлютинации эригроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стекляные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Астовѕ System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
содержать антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции агтлютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антигел в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Астояс System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО		· ·					
соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции англютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Асгоss System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО		=					
быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции агглютинации эригроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стекляные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Астоѕѕ System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
чтобы анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крыпиками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Асгоss System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
реакции агтлютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Асгоss System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО		реакции агглютинации эритроцитов					
исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Асгоss System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Асгоss System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
Встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 115494 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. 115494 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
гелевыи картами Across System. 115494 9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
9 Карта для определения фенотипа по Уп 1 122994 122999 ТОО							
антигенам системы Резус: С, с, Е, е. (50 «Лепът	9			1	122994	122999	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		антигенам системы Резус: С, с, Е, е.	(50				«Дельру

Должна содержать не менее 8	шт в		с-РК»
микропробирок. В каждой	уп)		
микропробирке карты должны			
содержаться полимеризованные			
декстраны в буферной среде с			
консервантами, смешанные с			
различными реагентами. Тип			
микропробирки указан на лицевой			
этикетке карты: микропробирка С,			
микропробирка Е, микропробирка с,			
микропробирка е (С-Е-с-е С-Е-с-е).			
Микропробирка С должна			
содержать моноклональный реагент			
анти-C (IgM-антитела человека, клон			
MS-24) Микропробирка Е должна			
содержать моноклональный реагент			
анти-Е (IgM-антитела человека,			
клоны MS-258, MS-80)			
Микропробирка с должна содержать			
моноклональный реагент анти-с			
(IgM-антитела человека, клон MS-			
33) Микропробирка е должна			
содержать моноклональный реагент			
анти-е (IgM-антитела человека,			
клоны MS-16, MS-69). Одна карта			
рассчитана на проведение не менее			
двух тестов. Карта должна иметь			
специальный штриховой код для			
автоматической идентификации её			
типа, номера партии, заводского			
номера, срока годности и быть			
совместима с системой			
автоматизированной Across System			
для иммуногематологических			
исследований.			

3. Список потенциальных поставщиков, подавших ценовое предложение

По результатам рассмотрения комиссия приняла решение:

- по лотам №1 №2, №3, №4, №5, №6, №7, №8, №9, признан победителем потенциальный поставщик ТОО «Дельрус РК» предложившему наименьшую цену, в срок до 18 мая 2020 г. предоставить документы подтверждающие соответствие квалификационным требованиям потенциального поставщика. Заказчик в течение трех календарных дней после дня определения победителя соответствующим квалификационным требованиям или получения протокола итогов направляет потенциальному поставщику ТОО «Дельрус РК» подписанный договор закупа на общую сумму 4 181 389 тг (четыре миллиона сто восемьдесят одна тысяча триста восемьдесят девять) тенге, оставляемый по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Председатель комиссии:	Неталина Г.Ж.
Главная медсестра:	Торежанова З.А.
Главный бухгалтер:	Уайсбаева Н.К.
Заместитель директора по мед. Части:	Абдрахманова Г.Б.
Юрист	Темиргалиев Т.Ж.
Секретарь комиссии:	Аманова Д.Е.