

Протокол № 17
об итогах закупок способом проведения тендера

г. Нур-Султан

12 часов 00 минут
«21» февраля 2020 года

1. Организатор закупок ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, находящееся по адресу: г. Нур-Султан, ул. А. Молдагуловой, 28 планирует провести закупки в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в соответствии с требованиями главы 6 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи (далее - Правила).

2. Обоснование применения осуществления закупок способом проведения тендера - необходимость исполнения требований пункт 38, Параграф 1, главы 9 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи (далее - Правила)».

1. Наименование, краткое описание лекарственных средств, профилактических, дезинфицирующих препаратов, изделий медицинского назначения:

Указано в приложении № 1 к протоколу (Прилагается).

2. Заявку на участие в закупках «Реагенты для ИФА и ПЦР» способом проведения тендера в установленный срок представили следующие потенциальные поставщики:

№	Наименование потенциального поставщика	Адрес	Дата регистрации потенциального поставщика
1	ТОО «БионМедСервис»	г. Караганда, р-н им. Казыбек би, проспект Строителей строение 6	17.02.2020 – 10.13
2	ТОО «Sivital Казахстан»	г. Алматы, ул. Ратушного 64 А	17.02.2020 – 13.00
3	ПК «Витанова»	г. Караганды, ул. Ленина 71	18.02.2020 – 09.40

3. Ценовые предложения представили следующие потенциальные поставщики:

- ТОО «БионМедСервис», г. Караганда, р-н им. Казыбек би, проспект Строителей строение 6;
- ТОО «Sivital Казахстан», г. Алматы, ул. Ратушного 64 А;
- ПК «Витанова», г. Караганды, ул. Ленина 71.

Указано в приложении № 2 к протоколу (Прилагается).

4. Комиссия по результатам оценки и сопоставления путем открытого голосования **РЕШИЛА:**

1. Признать тендер несостоявшимся по лотам № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43.

44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62 - согласно пункта 83, параграф 4, Главы 9 Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729.
2. Отклонена заявка - ТОО «БионМедСервис», г. Караганда, р-н им. Казыбек би, проспект Строителей строение 6, по лотам № 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 51, 52, 53, 54 - согласно подпункта 13, пункта 81, параграф 4, Главы 9 Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729.
3. Отклонена заявка - ТОО «Sivital Казахстан», г. Алматы, ул. Раушановского 64 А, по лотам № 1, 7, 10 - согласно подпункта 12, пункта 81, параграф 4, Главы 9 Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729.

5. 1. Заказчику – закупок ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, находящееся по адресу: г. Нур-Султан, ул. А. Молдагуловой, 28 - тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку, согласно пункту 83, Параграф 4, Главы 9 Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729.

Председатель:

Хамидуллина Зайтуна Гадировна, заместитель директора _____

Члены комиссии:

Садвакасова Макпал Асанхановна, главная медицинская сестра акушерского блока _____

Касенова Дина Ахметовна, заведующая аптеки _____

Құрақ Асылбек Мирамбекұлы, инженер-метролог _____

Скорикова Галина Леонидовна, провизор стационарной аптеки _____

Секретарь комиссии:

Турсунбай Батырбек Нуржанұлы, бухгалтер по государственным закупкам _____

№ лотов	Наименование товара	Техническая спецификация	Ед. изм.	Кол-во	Цена, в тенге	Сумма
1	ВВП 1,2 – IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (ВВП-1,2) в сыворотке (плазме) и сыворотке (плазме) крови человека антигена класса G к вирусу простого герпеса за счет их взаимодействия с очищенными антигенами, сорбированными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выполняется с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроль. Объем анализируемого образца 10 мл. Аналитические и диагностические характеристики:</p> <p>Специфичность выявления иммуноглобулинов класса G к ВВП 1 и 2 типов составляет 100%. Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса G к ВВП 1 и 2 типов составляет 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результат ИФА регистрируется с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами ВВП – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; слаболобляющийся контрольный образец (К-слаб) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 3,0 мл; конъюгат антигена к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 2 фла., по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; планшетная ванночка для планшетов – 1 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации определена с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЭУРИТ</p>	Набор	30	40 700,00	1 221 000,00
2	ВВП – IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (ВВП-1,2) в сыворотке (плазме) и сыворотке (плазме) крови человека антигена класса M к вирусу простого герпеса за счет их взаимодействия с очищенными антигенами, сорбированными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выполняется с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроль. Объем анализируемого образца 10 мл. Аналитические и диагностические характеристики:</p> <p>Специфичность выявления иммуноглобулинов класса M к ВВП 1 и 2 типов составляет 100%. Специфичность выявления иммуноглобулинов класса M к ВВП 1 и 2 типов – соответствие результатов определений набором IgM к ВВП 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предпринятия – составляет 100%. Специфичность выявления иммуноглобулинов класса M к ВВП 1 и 2 типов – соответствие результатов определений набором IgM к ВВП 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предпринятия – составляет 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результат ИФА регистрируется с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами ВВП – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антиген к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 2 фла., по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; планшетная ванночка для планшетов – 2 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации определена с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЭУРИТ</p>	Набор	30	43 700,00	1 311 000,00
3	ВВП – 1,2 – IgG – avidность (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 6x8 определений (крови)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения avidности иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (ВВП-1,2) в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антиген к ВВП 1 и 2-го типа сыворотки крови с иммобилизованными антигенами ВВП 1 и 2-го типа, а затем получаемый комплекс диссоциирует с высвобождением IgG с более низкими константами связывания (низкой avidностью) под действием белок-диссоциирующего агента. Связавшиеся антигены взаимодействуют с конъюгатом моноклональных антиген против IgG человека с пероксидазой хрена. Количество связывающегося конъюгата определяет цветную реакцию с использованием субстрата пероксидазы – пероксида водорода и хромогена – тетраметилбензидамина. Количество определений: 48 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мл. Специфичность выявления иммуноглобулинов IgG к ВВП 1 и 2 типов по сывороткам стандартной панели предпринятия СПП, содержащим низкоavidные IgG, % – 100. Специфичность выявления иммуноглобулинов IgG к ВВП 1 и 2 типов по сывороткам стандартной панели предпринятия СПП, содержащим высокоavidные IgG, % – 100. Длительность анализа: 100 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами ВВП 1 и 2 типов – 1 шт.; положительный контрольный образец, содержащий высокоavidные IgG к ВВП (К+ВА) – 1 фла., 3,0 мл; положительный контрольный образец, содержащий низкоavidные IgG к ВВП (К-НА) – 1 фла., 3,0 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антиген к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 2 фла., по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор сравнения (РС) – 1 фла., 8,0 мл; раствор белок-диссоциирующего агента (БДА) – 1 фла., 8,0 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) для разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; планшетная ванночка для планшетов – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации определена с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЭУРИТ</p>	Набор	1	48 600,00	48 600,00

<p>12</p> <p>Токсо-IgG - avidность (Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности к Toxoplasma gondii. Характеристика набора: антиген к Toxoplasma gondii, а затем полученный комплекс диссоциирует с высвобождением IgG с. де низкими константами связывания (низкой авидностью) под действием белок-диссоциирующего агента. Связавшиеся антитела взаимодействуют с конъюгатом моноклонального антитела против IgG человека с пероксидазой хрена. Количество связавшегося конъюгата определяется по оптической плотности при 405 нм. Количество связавшегося конъюгата определяется по оптической плотности при 405 нм. Специфичность при проверке сывороток стандартной панели предрегистратора Toxoplasma gondii – 100%. Чувствительность при проверке сывороток стандартной панели предрегистратора Toxoplasma gondii – 100%. Регистратора и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами Toxoplasma gondii – 1 шт.; положительный контрольный образец, содержащий высокоavidные IgG (K-BA) – 1 фла., 1,7 мл; положительный контрольный образец, содержащий низкоavidные IgG (K-NA) – 1 фла., 1,7 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фла., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Т-25) – 2 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 шт.; планшетная ванночка для реагентов – 2 шт.; ванночки для заклеивания образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют шестую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор JAZZURIT</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления индекса авидности иммуноглобулинов класса G к трибам рода Sarcidia и сыворотке (плазме) крови. Характеристика набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови и лунках стрипов с сорбированными рекомбинантными антигенами Sarcidia albicans происходит связывание специфических антиген-антител на поверхности лунки. После добавления в лунку планшет конъюгата моноклональных антител к IgG человека и пероксидазы хрена происходит включение ферментной метки в иммуный комплекс. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgG к антигенам Sarcidia albicans в анализируемом образце сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 96 определений (стрип). Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность и специфичность – 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предрегистратора Toxoplasma gondii – 100%. Регистратора и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами Sarcidia albicans – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фла., 2,5 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченые пероксидазой хрена) – 1 и 2 фла., 10 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 шт.; планшетная ванночка для реагентов – 2 шт.; ванночки для заклеивания образцов – 1 шт.; планшет для заклеивания образцов – 1 шт.; планшетная ванночка для идентификации. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор JAZZURIT</p>	<p>13</p> <p>Иммуноглобулинов класса G к трибам рода Sarcidia в сыворотке крови) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления индекса авидности иммуноглобулинов класса G к антигенам Musoriplasma hominis в сыворотке (плазме) крови. Характеристика набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированными рекомбинантными антигенами Musoriplasma hominis происходит связывание специфических антиген-антител на поверхности лунки. После добавления в лунку планшет конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммуный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип). Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по СНИ 100%, специфичность по СНИ 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистратора и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантным конъюгатом (PK) – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фла., 1 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 13 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 шт.; планшетная ванночка для реагентов – 2 шт.; ванночки для заклеивания образцов – 1 шт.; планшет для заклеивания образцов – 1 шт.; планшетная ванночка для идентификации. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор JAZZURIT</p>	<p>14</p> <p>Мусориплазма hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Musoriplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления индекса авидности иммуноглобулинов класса G к антигенам Musoriplasma hominis в сыворотке (плазме) крови. Характеристика набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированными рекомбинантными антигенами Musoriplasma hominis происходит связывание специфических антиген-антител на поверхности лунки. После добавления в лунку планшет конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммуный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип). Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по СНИ 100%, специфичность по СНИ 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистратора и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантным конъюгатом (PK) – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фла., 1 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 13 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 шт.; планшетная ванночка для реагентов – 2 шт.; ванночки для заклеивания образцов – 1 шт.; планшет для заклеивания образцов – 1 шт.; планшетная ванночка для идентификации. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор JAZZURIT</p>	<p>15</p> <p>Мусориплазма hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Musoriplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления индекса авидности иммуноглобулинов класса A к антигенам Musoriplasma hominis в сыворотке (плазме) крови. Характеристика набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированными рекомбинантными антигенами Musoriplasma hominis происходит связывание специфических антиген-антител на поверхности лунки. После добавления в лунку планшет конъюгата моноклональных антител к IgA человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммуный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип). Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по внутренней панели положительных образцов предрегистратора Toxoplasma gondii – 100%, специфичность по внутренней панели положительных образцов предрегистратора Toxoplasma gondii – 100%. Регистратора и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Musoriplasma hominis – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фла., 1 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 13 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 шт.; планшетная ванночка для реагентов – 2 шт.; ванночки для заклеивания образцов – 1 шт.; планшет для заклеивания образцов – 1 шт.; планшетная ванночка для идентификации. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор JAZZURIT</p>
--	---	--	---	---	--	---	--	--

16	<p>антител к IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса М к Треропетра pallidum) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса М к Треропетра pallidum. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса М к Треропетра pallidum за счет их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антител-антигенов» выявляют с помощью иммуноферментного колытата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: на сыоротках стандартной панели предприятия (СПП+), содержащих антитела к Треропетра pallidum, 100%. Специфичность: на сыоротках стандартной панели предприятия (СПП-), не содержащих антитела к Треропетра pallidum, 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплекция набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Треропетра pallidum – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 2 фла., по 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фла., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фла., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; планка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночки для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток с реагентами имеют шестую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ</p>	Набор	20	37 400,00	748 000,00
17	<p>антител к IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Треропетра pallidum) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Треропетра pallidum. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса G к Треропетра pallidum за счет их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антител-антигенов» выявляют с помощью иммуноферментного колытата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: по результатам ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплекция набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Треропетра pallidum – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 2 фла., по 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фла., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фла., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; планка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночки для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток с реагентами имеют шестую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ</p>	Набор	20	25 300,00	506 000,00
18	<p>Трихомонас vaginalis – IgG-ИФА Набор реагентов для иммуноферментного выявления</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Triomonas vaginalis. Характеристика набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением антигена трихомонас vaginalis, который иммобилизован в лунках полистироловых планшетов. Во время первой инкубации происходит связывание специфических IgG к Triomonas vaginalis, содержащихся в исследуемых образцах сыоротков крови, с иммобилизованным на поверхности лунки стрипов антигеном Triomonas vaginalis. На втором этапе антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена, связываются с комплексом «антител-антигенов». Во время третьей инкубации в растворе тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих комплекс «антител-антигенов». Количество определений: Набор рассчитан на проведение 96 анализов. Возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждый, включая контроль (по 3 лунки используют для постановки контролей). Анализируемые образцы: Допускается использование образцов, хранящихся при температуре (2-8) °С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±3) °С, если необходимо более длительное хранение. Объем анализируемого образца: 20 мкл; Чувствительность по IgG к Triomonas vaginalis по стандартной панели предприятия: 100%. Специфичность по IgG к Triomonas vaginalis по стандартной панели предприятия: 100%. Длительность анализа: 90 минут.</p> <p>Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, измерия ОП в двухканальном режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620 – 650 нм. Допустима регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Выделение спектрофотометра на нулевой уровень, (с-blank) осуществлять по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованным антигеном Triomonas vaginalis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инактивированный – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-), инактивированный – 1 фла., 1 мл; колытат, лиофилизированный – 1 фла., 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном – 1 фла., 28 мл; раствор для предвариельного разведения (РПР) – 1 фла., 3 мл; раствор для разведения сыоротков (РС) – 1 фла., 13 мл; раствор для разведения колытата (ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пеленками для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 4-200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют шестую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2-8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Замораживание не допускается. Хранение набора в упаковке предпрятия-изготовителя должно проводиться при температуре (2-8) °С. Замораживание не допускается. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ</p>	Набор	25	50 000,00	1 250 000,00
19	<p>IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum. Основным свойством набора является способность выявлять в сыоротке (плазме) крови человека специфические антитела класса А к Ureaplasma urealyticum за счет их взаимодействия с очищенными рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса «антител-антигенов» выявляют с помощью иммуноферментного колытата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулину класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum – 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплекция набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 1 мл; колытат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фла., 13 мл; раствор для разведения колытата (ТМБ) – 1 фла., 3 мл; разведенный буфер для сыоротков (РСБ) – 1 фла., 13 мл; раствор для разведения колытата (РК) – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; планка для заклеивания планшета – 3 шт.; пеленки для заклеивания планшета – 3 шт.; наконечники для пипеток – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют шестую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Замораживание не допускается. Хранение набора в упаковке предпрятия-изготовителя должно проводиться при температуре (2-8) °С. Замораживание не допускается. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ</p>	Набор	30	52 500,00	1 575 000,00

20	<p>ИФА (Тест-система Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к Ureaplasma urealyticum за счёт их взаимодействия с очищенными рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений - 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца - 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулинам класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum — 100%. Длительность анализа - 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплексация набора: планшет разборный (K-) - 1 фл., 1 мл; колыягат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) - 1 фл., 3 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 фл., 28 мл; раствор буфера для разведения конъюгата (РК) - 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) - 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент - 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета - 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов - 2 шт.; наклейки для пипеток - 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов - 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ</p>	Набор	30	50 000,00	1 500 000,00
21	<p>Хлами С. trachomatis - IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis. Характеристика набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса G к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений - 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца - 20 мкл. Чувствительность: по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сывороток, содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Специфичность: по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сывороток, не содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплексация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis - 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) - 1 фл., 1 мл; колыягат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) - 1 фл., 3 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) - 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент - 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета - 3 шт.; ванночка для реагентов - 2 шт.; наклейки для пипеток - 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ</p>	Набор	30	36 500,00	1 095 000,00
22	<p>Хлами С. trachomatis - IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M к Chlamydia trachomatis. Характеристика набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса M к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений - 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца - 10 мкл. Чувствительность: по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели положительных образцов предприятия СПП 05-2-181, 100%. Специфичность: по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели отрицательных образцов предприятия СПП 05-2-181, 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплексация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis - 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) - 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) - 1 фл., 1 мл; колыягат (антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрена) - 1 фл., 3 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) - 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент - 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета - 3 шт.; ванночка для реагентов - 2 шт.; наклейки для пипеток - 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ</p>	Набор	30	40 500,00	1 215 000,00
23	<p>Хлами С. Trachomatis - IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса A к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса A к Chlamydia trachomatis. Характеристика набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса A к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с иммобилизованными на поверхности лунки стрипов рекомбинантными антигенами. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений - 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца - 20 мкл. Чувствительность по видоспецифическим IgA к Chlamydia trachomatis - 100%. Длительность анализа - 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплексация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами С. trachomatis - 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) - 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) - 1 фл., 1 мл; колыягат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) - 1 фл., 3 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 фл., 28 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) - 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент - 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета - 3 шт.; ванночка для реагентов - 2 шт.; наклейки для пипеток - 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ</p>	Набор	30	40 500,00	1 215 000,00

24	<p>ИФА антигалактуциемии (Набор реагентов для выявления антител к Тетролепа raiIidum в реакции пассивной геммаглотинации) 100 определений</p>	<p>Набор реагентов для выявления антител к Тетролепа raiIidum в реакции пассивной геммаглотинации. Характеристики набора. Принцип метода заключается во взаимодействии специфических антител, присутствующих в исследуемых образцах, с антигеном Тетролепа raiIidum, фиксированным на поверхности эритроцитов, с их последующей характерной агглютинацией. Количество определений: 100 определений, включая контроль. Объем анализируемого образца: качественный тест: 10 мкл сыворотки или 50 мкл ликвора, количественный тест: 25 мкл образца. Чувствительность: выявления антител к Тетролепа raiIidum 100%. Специфичность: выявления антител к Тетролепа raiIidum 100%. Длительность анализа: 60 мин. Регистрация и оценка результатов: Результаты оцениваются визуально и интерпретируются согласно таблице. За титр антител принимают максимальное разведение образца, при котором наблюдается агглютинация эритроцитов. Комплектация набора: положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 0,5 мл; тест-эритроциты (ТЭр) – 1 фла., 8,5 мл.; контрольные эритроциты (КЭр) – 1 фла., 8,5 мл.; разводящий раствор (РР) – 1 фла., 21 мл.; планшет с U-образными лунками – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	<p>Набор</p>	<p>20</p>	<p>35 000,00</p>	<p>700 000,00</p>
25	<p>Лямблии IgM-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к антигенам лямблий) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к антигенам лямблий в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами лямблий происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антитело-антиген» на поверхности лунки. После добавления колыбата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммуный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Титр стандартного образца преларитария СОП+ 1:3200. Чувствительность выявления IgM к антигенам лямблий по стандартной панели положительных образцов преларитария, 100%. Специфичность выявления IgM к антигенам лямблий по стандартной панели отрицательных образцов преларитария, 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами лямблий – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 2,5 мл; колыбат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфата титано-содового буферного раствора с твинем (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбеладина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; планшет для заквашивания планшетов для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАХУРИТ.</p>	<p>Набор</p>	<p>3</p>	<p>52 200,00</p>	<p>156 600,00</p>
26	<p>Лямблии-антитела-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов А, М, G к антигенам лямблий) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов А, М, G к антигенам лямблий в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами лямблий происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антитело-антиген» на поверхности лунки. После добавления в лунку планшетов компонента: антител к IgG, IgM и IgA человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммуный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитическое и диагностическое характеристики: Возможен перекрест иммунологических реакций при заблаговременном токсозе, токсокариозе, трихинеллезе, что может быть связано как с совместной инвазией, так и со взаимодействием антител с гетерологичным антигеном за счет иммунологических перекрестов между антигенами. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами лямблий – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 2,5 мл; колыбат антител к IgG, IgM, IgA человека с пероксидазой хрена – 1 шт.; колыбат фосфата титано-содового буферного раствора с твинем (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 10 мл; концентрат – 1 фла., 1,5 мл; концентрат фосфата титано-содового буферного раствора с твинем (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; планшет для заквашивания планшетов для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 9 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАХУРИТ.</p>	<p>Набор</p>	<p>3</p>	<p>50 300,00</p>	<p>150 900,00</p>
27	<p>Ористорх-IgG-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам ористорхов в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам ористорхов в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами ористорхов происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антитело-антиген» на поверхности лунки. После добавления колыбата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммуный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитическое и диагностическое характеристики: В ряде случаев возможен перекрест иммунологических реакций при заблаговременном токсозе, токсокариозе, трихинеллезе, что может быть связано как с совместной инвазией, так и со взаимодействием антител с гетерологичным антигеном за счет иммунологических перекрестов между антигенами. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами ористорхов – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 2,5 мл; колыбат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 шт.; колыбат фосфата титано-содового буферного раствора с твинем (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 10 мл; концентрат – 1 фла., 1,5 мл; концентрат фосфата титано-содового буферного раствора с твинем (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; планшет для заквашивания планшетов для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАХУРИТ.</p>	<p>Набор</p>	<p>3</p>	<p>45 900,00</p>	<p>137 700,00</p>

28	<p>Онисторх – IgM – ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к антигенам онисторхов)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулина G к антигенам онисторхов и сыvorотке (плазме) крови. Характер исследования: в ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сыvorоток (плазма) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами онисторхов происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунки. После добавления в лунку планшет колыгата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммуный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип). Объем анализируемого образца: 10 мл. Чувствительность выявления IgM к антигенам онисторхов: 100%. Специфичность выявления IgM к антигенам онисторхов: 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами онисторхов – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 2,5 мл; колыгата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор для предварительного разведения сыvorотка (РПС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сыvorотка (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пластика для закаливания планшетов – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют шестую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЭУРИТ</p>	3	49 400,00	1 48 200,00
29	<p>Токсокар IgG ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам токсокар)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам токсокар в сыvorотке (плазме) крови. Характеристика набора: в ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сыvorотка (плазма) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами токсокар происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунки. После добавления в лунку планшет колыгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммуный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мл. Аналитические и диагностические характеристики: возможен перекрест иммунологических реакций при заболевании онисторхом, трихинеллезом и эхинококкозом, что может быть связано как с совместной инвазией, так и со взаимодействием антител с гетерологичным антигеном за счет иммунологических перекрестов между антигенами. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами токсокар – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 2,5 мл; колыгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор для предварительного разведения сыvorотка (РПС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сыvorотка (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пластика для закаливания планшетов – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют шестую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЭУРИТ</p>	3	47 600,00	1 42 800,00
30	<p>Трихинелла IgG ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам трихинеллы)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам трихинеллы в сыvorотке (плазме) крови. Характеристика набора: в ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сыvorотка (плазма) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами трихинеллы происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунки. После добавления в лунку планшет колыгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммуный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мл. Аналитические и диагностические характеристики: возможен перекрест иммунологических реакций при заболевании онисторхом, токсокаром и эхинококкозом, что может быть связано как с совместной инвазией, так и со взаимодействием антител с гетерологичным антигеном за счет иммунологических перекрестов между антигенами. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами трихинеллы – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 2,5 мл; колыгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор для предварительного разведения сыvorотка (РПС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сыvorотка (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пластика для закаливания планшетов – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют шестую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЭУРИТ</p>	3	32 400,00	137 200,00
31	<p>Аскарида – IgG – ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Аскариды)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Аскариды в сыvorотке (плазме) крови. Характеристика набора: в ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сыvorотка (плазма) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами Аскариды происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунки. После добавления в лунку планшет колыгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммуный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мл. Аналитические и диагностические характеристики: возможен перекрест иммунологических реакций при заболевании онисторхом, токсокаром, трихинеллезом и эхинококкозом, что может быть связано как с совместной инвазией, так и со взаимодействием антител с гетерологичным антигеном за счет иммунологических перекрестов между антигенами. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами Аскариды – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 2,5 мл; колыгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор для предварительного разведения сыvorотка (РПС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сыvorотка (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пластика для закаливания планшетов – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют шестую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЭУРИТ</p>	3	65 300,00	195 900,00

<p>35</p> <p>анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристика набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений - 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-021П). Специфичность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-021П). Длительность анализа: от 75 минут. Регистрации и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектиация набора: Планшет цельный или планшет разборный - 1 шт., Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Конъюгат - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Тx25) - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, Конъюгат - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Тx25) - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, Субстратный буферный раствор (СБР) - 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 3 шт., Ванночка для реагентов - 2 шт., Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт.; Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Концентрированный раствор конъюгата (в предельно допустимых количествах) подлежит хранению при (-2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 24 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАУЗУРИТ</p>	<p>Набор</p>	<p>3</p>	<p>19 500,00</p> <p>58 500,00</p>
<p>36</p> <p>анти-ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 48 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристика набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроль. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 1 анализируемого образца до 45). Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Возможно использование набора в автоматических ИФА анализаторах открытого типа. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2-8) °С не более 5 суток, либо при минус (20±3) °С если необходимо более длительное хранение. Любопытно высушенные препараты крови перед исследованием использовать с инструкцией по применению данного препарата. Жидкие препараты крови, за исключением препаратов иммуноглобулинов, исследовать неразделенными. Препараты иммуноглобулинов перед исследованием разводить в 10 раз дистиллированной водой. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: Результат качественного выявления набором иммуноглобулинов классов G и M к ВГС должен соответствовать требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С - чувствительность по антигенам к ВГС - 100%, специфичность по антигенам к ВГС - 100%. Диагностическая чувствительность, клинические испытания, проведенные на положительных образцах сывороток и плазмы крови, взяты от больных гепатитом С в острой и хронической форме, показали 100% чувствительность. При смешивании РС с исследуемым образцом (контролем) происходит изменение цвета раствора в лунке планшета. Степень изменения цвета у различных образцов может отличаться. Возможен контроль внесения образцов (контроль) в лунки с РС с помощью спектрофотометра, при длине волны 620 нм. Отличная плотность в каждой из лунок, содержащих РС, и исследуемый образец должна быть больше 0,400 о.е. Длительность анализа: от 75 минут. Регистрации и оценка результатов: Результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр - 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620-650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Комплектиация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования - 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования - 1 фла., 1 мл; отрицательный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования - 1 фла., 1 мл; конъюгат (смесь антител к IgG и IgM человека, меченых пероксидазой хрена), концентрат - 1 фла., 1,5 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 фла., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РС) - 1 фла., 10 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат - 1 фла., 1,5 мл; субстратный буферный раствор (СБР) - 1 фла., 13 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Тx25) - 1 фла., 28 мл; стоп-реагент, готовый для использования - 1 фла., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленками для заклеивания планшета - 3 шт., ванночками для реагента - 2 шт., наконечниками для пипеток - 16 шт. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАУЗУРИТ</p>	<p>Набор</p>	<p>2</p>	<p>37 400,00</p> <p>74 800,00</p>
<p>37</p> <p>HeiSobacter rufoH-SagA антигена - ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к антигену SagA HeiSobacter rufoH) (крови)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к антигену SagA HeiSobacter rufoH. Характеристика набора: Набор реагентов предназначен для выявления суммарных антител (IgM, IgA и IgG) к антигену SagA HeiSobacter rufoH в сыворотке (плазме) крови человека и рекомендуется для эпидемиологического скрининга крови, диагностики заболеваний желудка и двенадцатиперстной кишки как составная часть комплексного обследования пациентов с данной патологией. Количество определений - 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность по IgA, IgM, IgG к антигену SagA HeiSobacter rufoH по стандартной панели предприятия СШП 05-2-184, 100%. Специфичность по IgA, IgM, IgG к антигену SagA HeiSobacter rufoH по стандартной панели предприятия СШП 05-2-184, 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрации и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектиация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами SagA HeiSobacter rufoH - 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) - 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) - 1 фла., 1 мл; конъюгат (рекомбинантный IgG) блок, конъюгированный с пероксидазой хрена) - 1 фла., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) - 1 фла., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Тx25) - 1 фла., 13 мл; стоп-реагент - 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета - 3 шт.; ванночка для реагентов - 2 шт.; наконечники для пипеток - 16 шт.; Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАУЗУРИТ</p>	<p>Набор</p>	<p>2</p>	<p>54 400,00</p> <p>108 800,00</p>

44	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходящим количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц KFF. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> по стандартной панели предпритягива отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, канала детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО) с помощью программного обеспечения для проведения анализа с регистрирующими амплификаторами «Q5 iCycler», «Q5 iCycler», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Q5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с набором, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл, Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00
45	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходящим количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц KFF. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> по стандартной панели предпритягива отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО) с помощью программного обеспечения для проведения анализа с регистрирующими амплификаторами «Q5 iCycler», «Q5 iCycler», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Q5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с набором, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл, Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00
46	<p>Набор реагентов для определения ДНК цитомегаловируса методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходящим количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц KFF. Чувствительность выявления ДНК в пяти образцах: 100%. Специфичность по стандартной панели предпритягива отрицательных ДНК-экстрактов – 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ЦМВ, Ct ВКО, вычисление (Ct ЦМВ, Ct ВКО) с помощью программного обеспечения для проведения анализа с регистрирующими амплификаторами «Q5 iCycler», «Q5 iCycler», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Q5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с набором, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл, Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	Набор	30	52 200,00	1 566 000,00

47	Набор реагентов для одномоментного выявления ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> в каждом цикле ПЦР. Интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Объем выделенной, включая контроль; Объем выделенной в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц KFF. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах); 100%. Специфичность: по стандартной панели предпринятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct по каналам детекции. Выявление (Ст ВКО) эр. сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Ю (Суелер)», «СFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Ю (Суелер)» и «СFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора. Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок. Каждый флакон с реагентами имеет индивидуальную идентификацию. Набор дополнительно комплектуется пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	Набор	40	80 500,00	3 250 000,00
48	Набор реагентов для одномоментного выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем выделенной ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц KFF. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> (по стандартной панели предпринятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct по каналам детекции. Выявление (Ст ВКО) эр. сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Ю (Суелер)», «СFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Ю (Суелер)» и «СFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора. Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00
49	Набор реагентов для одномоментного выявления ДНК <i>Neisseria meningitidis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем выделенной ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц KFF. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Neisseria meningitidis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Neisseria meningitidis</i> (по стандартной панели предпринятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct по каналам детекции. Выявление (Ст ВКО) эр. сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Ю (Суелер)», «СFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Ю (Суелер)» и «СFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора. Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00
50	Набор реагентов для одномоментного выявления ДНК на магнитном штативе (без использования центрифуги) из мочи, сыворотки (плазмы) крови, а также соскобов эпителиальных клеток со слизистой оболочки влагалища методом ПЦР в режиме реального времени. 96 определений.	Набор	80	15 000,00	1 200 000,00

51	<p>Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биоплатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки горлови и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридно-анализом. Состав: стерилизованный физиологический раствор с добавлением консерванта, способствующий сохранности биопроб. Количество тестов: 100. Комплектация набора: Транспортный раствор 100 пробирок по 300 мкл. Хранение биопроб: Приготовленные биопробы могут храниться при комнатной температуре до 2 суток; при (2-8)°С до 2 недель; при температуре минус 20°С и ниже до 2 месяцев. Повторное замораживание-оттаивание проб не допускается. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяца.</p>	Набор	80	6 400,00	512 000,00
52	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Toxoplasma gondii методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежат измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 48 определений, включая контроль. Объем вносимого в ПС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц KFF. Чувствительность выявления 100 копий ДНК в пяти образцах. 100 %. Специфичность: по стандартной панели прелиминарии отрицательных ДНК-экстрактов – 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации. 1 стадия: 95°С – 2 мин; 2 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек; 60°С – 40 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридно-анализом флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определенные СИ ВКО, выделение (СИ ВКО) ср. сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «ОУ Суелер», «О5 Суелер», «СГХ96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «О5 Суелер» и «СГХ96» рекомендуется использовать программу «RealBset Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами. Программа автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, подает экспортные результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (ПС), лиофилированная – 48 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Каждый флакон с реагентами имеет штриховую идентификацию. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	Набор	1	30 300,00	30 300,00
53	<p>Набор реагентов для дифференциального выявления ДНК Candida krusei и ДНК Candida glabrata методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежат измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК Candida krusei и ДНК Candida glabrata в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в ПС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц KFF. Чувствительность выявления 100 копий ДНК в пяти образцах. 100 %. Специфичность: по стандартной панели прелиминарии отрицательных ДНК-экстрактов – 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации. 1 стадия: 95°С – 2 мин; 2 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек; 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридно-анализом флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определенные СИ ВКО, выделение (СИ ВКО) ср. сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «ОУ Суелер», «О5 Суелер», «СГХ96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «О5 Суелер» и «СГХ96» рекомендуется использовать программу «RealBset Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами. Программа автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, подает экспортные результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (ПС), лиофилированная – 96 пробирок. Каждый флакон с реагентами имеет штриховую идентификацию. Набор дополнительно комплектуется пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	Набор	1	67 800,00	67 800,00
54	<p>Набор реагентов для быстрого (15 минут) выявления ДНК из соскобов эпителиальных клеток. Состав: стерилизованный физиологический раствор с добавлением консерванта, способствующий сохранности биопроб. Количество тестов: 100. Комплектация набора: Транспортный раствор 100 пробирок по 300 мкл. Хранение биопроб: Приготовленные биопробы могут храниться при комнатной температуре до 2 суток; при (2-8)°С до 2 недель; при температуре минус 20°С и ниже до 2 месяцев. Повторное замораживание-оттаивание проб не допускается. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяца.</p>	Набор	10	21 700,00	217 000,00

55	Пластины для процессора магнитных частей стерильные	Истебли для процессора магнитных частей, стерильные (в упаковке 30 штук). Предоставление следующих документов с поставкой товара: копии подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютера либо официального представителя производителя	Упаковка	5	360 000,00	1 800 000,00
56	Пластины глубоководные для процессора магнитных частей, стерильные	Глубоководные пластины для процессора магнитных частей, стерильные (в упаковке 32 штуки). Предоставление следующих документов с поставкой товара: копии договора или иные документы, подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютера либо официального представителя производителя	Упаковка	8	130 000,00	1 040 000,00
57	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без иглы	Наконечники с фильтром 1 — 200 мкл, бесцветные, прозрачные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристики: материал: автоклавиремый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течение 20 минут), длина 50,8 мм, стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристики фильтра: размер пор 5-20 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. Без иглы, упаковка 1000 шт.	Штука	15 000	25,00	375 000,00
58	Наконечники универсальные для дозаторов без фильтра 1-200 мкл, желтые, нестерильные	Наконечники без фильтра 1 — 200 мкл, желтые, прозрачные, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристики: материал: автоклавиремый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течение 20 минут), длина 50,8 мм; имеют градуировку стандартного объема. В упаковке по 1000.	Штука	10 000	5,50	55 000,00
59	Пробирки типа Эпелдорф 1,5 мл стерильные	Пробирки типа Эпелдорф 1,5 мл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов (упаковка 1000 шт). Характеристики пробирки: материал: автоклавиремый, выдерживает температуру не менее 121оС в течение 15 минут, высота 40,9 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку и дополнительное пространство для замораживания/нагрева. Эргономичная крышка на «шарнире», прокатываемая крышка, крышка и пробирка без острых краев, имеется матовая область для маркировки. Выдерживают центрифугирование до 25000xg. Подходят для оптических измерений. Упаковка 1000 шт	Штука	40 000	16,00	640 000,00
60	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные	Наконечники с фильтром 100 — 1000 мкл, длинные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристики наконечника: материал: автоклавиремый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течение 20 минут), длина 86 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристики фильтра: размер пор не более 18-40 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. В упаковке 1000 шт.	Штука	20 000	30,00	600 000,00
61	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 0,5-10 мкл с длинным кондом 4,5 см в штативе по 96 шт. стерильные	Наконечники с фильтром 0,5 — 10 мкл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристики наконечника: материал: автоклавиремый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течение 20 минут), длина 45,7 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристики фильтра: размер пор не более 18-40 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. В штативе по 96 шт.	Штука	960	25,00	24 000,00
62	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 0,5-10 мкл с длинным кондом 4,5 см стерильные	Наконечники с фильтром 0,5 — 10 мкл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристики наконечника: материал: автоклавиремый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течение 20 минут), длина 45,7 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристики фильтра: размер пор не более 18-40 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений (упаковка 1000 шт)	Штука	2000	25,00	50 000,00

Председатель:

Хамидуллина Зайтуна Гадилловна, заместитель директора

Члены комиссии:

Салаватова Маклал Асанхановна, главная медицинская сестра акушерского блока

Касенова Дина Ахметовна, заведующая аптеки

Скорикова Галина Леонидовна, провизор стационарной аптеки

Курак Асылбек Мирамбекулы, инженер-метролог

Секретарь комиссии:

Турсунбаева Раушанья Первизовна, бухгалтер по бухгалтерскому учету

№ лотов	Наименование товара	Ед. изм.	Кол-во	Цена, в тенге	Сумма	ПК "Виганова"
						Цена
1	ВПГ 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса) 12x8 определений	Набор	30	40 700,00	1 221 000,00	38 700,00
2	ВПГ — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений	Набор	30	43 700,00	1 311 000,00	41 600,00
3	ВПГ – 1,2 – IgG – авидность (Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке крови) 6x8 определений	Набор	1	48 600,00	48 600,00	47 500,00
4	Рубелла - IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений	Набор	30	47 800,00	1 434 000,00	45 500,00
5	Рубелла - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу краснухи) 12x8 определений	Набор	30	51 400,00	1 542 000,00	48 900,00
6	Рубелла- IgG-авидность (Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений	Набор	1	53 000,00	53 000,00	52 300,00
7	ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 12x8 определений	Набор	30	40 700,00	1 221 000,00	38 700,00
8	ЦМВ- IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к цитомегаловирусу) 12x8 определений	Набор	30	43 700,00	1 311 000,00	41 600,00
9	ЦМВ IgG – авидность (Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 6x8 определений	Набор	1	50 500,00	50 500,00	50 000,00
10	Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	Набор	35	38 900,00	1 361 500,00	37 000,00
11	Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	Набор	35	44 500,00	1 557 500,00	42 300,00
12	Токсо – IgG – авидность (Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii в сыворотке крови) 6x8 определений	Набор	1	48 300,00	48 300,00	48 000,00
13	Кандида – IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грабам рода Candida в сыворотке крови) 12x8 определений	Набор	25	46 000,00	1 150 000,00	45 800,00

14	Мycoplasma hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	Набор	30	50 000,00	1 500 000,00	47 600,00
15	Мycoplasma hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	Набор	30	52 500,00	1 575 000,00	49 900,00
16	антипаллидум — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса M к Treponema pallidum) 12x8 определений	Набор	20	37 400,00	748 000,00	35 800,00
17	антипаллидум- IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Treponema pallidum) 12x8 определений	Набор	20	25 300,00	506 000,00	24 900,00
18	Trichomonas vaginalis – IgG-ИФА Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis.96 определений	Набор	25	50 000,00	1 250 000,00	47 600,00
19	Ureaplasma urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	Набор	30	52 500,00	1 575 000,00	49 900,00
20	Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	Набор	30	50 000,00	1 500 000,00	47 600,00
21	Хлами C trachomatis- IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека) 12x8 определений	Набор	30	36 500,00	1 095 000,00	34 700,00
22	Хлами C trachomatis- IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	Набор	30	40 500,00	1 215 000,00	38 500,00
23	Хлами C. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса A к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	Набор	30	40 500,00	1 215 000,00	38 500,00
24	РПГА антипаллидум (Набор реагентов для выявления антител к Treponema pallidum в реакции пассивной гемагглютинации) 100 определений	Набор	20	35 000,00	700 000,00	33 500,00
25	Лямблия IgM-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к антигенам лямблий) 12x8 определений	Набор	3	52 200,00	156 600,00	49 500,00
26	Лямблия-антитела-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса A, M, G к антигенам лямблий) 12x8 определений	Набор	3	50 300,00	150 900,00	47 800,00
27	Ористорх-IgG-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхисов в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор	3	45 900,00	137 700,00	43 700,00

28	Описторх – IgM – ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к антигенам описторхисов) 12x8 определений	Набор	3	49 400,00	148 200,00	47 600,00
29	Токсокара IgG ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам токсокар в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор	3	47 600,00	142 800,00	45 300,00
30	Трихинелла IgG ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам трихинелл в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор	3	52 400,00	157 200,00	49 800,00
31	Аскарида – IgG – ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ascaris lumbricoides в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор	3	65 300,00	195 900,00	60 900,00
32	Гельминты IgG – ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхосам, трихинелл, токсокар и эхинококков в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор	2	58 400,00	116 800,00	55 500,00
33	В-Нвs-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Нвs-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 12x8 определений	Набор	3	19 500,00	58 500,00	18 600,00
34	В-НВs-антиген, подтверждающий тест (Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия Нвs антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 6x8 определений	Набор	2	28 200,00	56 400,00	26 800,00
35	анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 12x8 определений	Набор	3	19 500,00	58 500,00	18 600,00
36	анти -ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 48 определений	Набор	2	37 400,00	74 800,00	35 600,00
37	Helicobacter pylori-CagA - антитела - ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к антигену CagA Helicobacter pylori) крови) 12x8 определений	Набор	2	54 400,00	108 800,00	54 700,00
38	Аспергилл — IgG-ИФА Набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода <i>Aspergillus</i> в сыворотке (плазме) крови 12x8 определений	Набор	2	52 400,00	104 800,00	49 800,00
39	Набор реагентов для выявления ДНК Candida albicans методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	40	47 400,00	1 896 000,00	45 800,00
40	Набор реагентов для одновременного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	30	52 200,00	1 566 000,00	50 800,00

41	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00	45 800,00
42	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma hominis методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00	45 800,00
43	Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени	Набор	30	61 600,00	1 848 000,00	59 800,00
44	Набор реагентов для выявления ДНК Trichomonas vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00	45 800,00
45	Набор реагентов для выявления ДНК Ureaplasma urealyticum методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00	45 800,00
46	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	30	52 200,00	1 566 000,00	50 800,00
47	Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	40	80 500,00	3 220 000,00	78 000,00
48	Набор реагентов для выявления ДНК Gardnerella vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00	45 800,00
49	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00	45 800,00
50	Набор реагентов для выделения ДНК на магнитном штативе (без использования центрифуги) из мочи, сыворотки (плазмы) крови, а также соскобов эпителиальных клеток со слизистых для последующего анализа методом ПЦР в режиме реального времени 96 определений	Набор	80	15 000,00	1 200 000,00	14 500,00
51	Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридационно- флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 100 пробирок	Набор	80	6 400,00	512 000,00	6 000,00
52	Набор реагентов для выявления ДНК Toxoplasma gondii методом ПЦР в режиме реального времени 48 определений	Набор	1	30 300,00	30 300,00	29 400,00
53	Набор реагентов для выявления ДНК Candida krusei и ДНК Candida glabrata методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Не содержит реагентов для выделения ДНК. 96 определений	Набор	1	67 800,00	67 800,00	65 700,00
54	Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений	Набор	10	21 700,00	217 000,00	21 000,00
55	Гребенки для процессора магнитных частиц стерильные	Упаковка	5	360 000,00	1 800 000,00	359 000,00
56	Планшеты глубоколоночные для процессора магнитных частиц, стерильные	Упаковка	8	130 000,00	1 040 000,00	127 400,00
57	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива	Штука	15 000	25,00	375 000,00	23,00
58	Наконечники универсальные для дозаторов без фильтра 1-200 мкл, желтые, нестерильные	Штука	10 000	5,50	55 000,00	5,00

59	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл стерильные	Штука	40 000	6,00	640 000,00	14,00
60	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные	Штука	20 000	30,00	600 000,00	26,00
61	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 0,5-10 мкл с длинным концом 4,5 см в штативе по 96 шт. стерильные	Штука	960	25,00	24 000,00	23,00
62	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 0,5-10 мкл с длинным концом 4,5 см стерильные	Штука	2000	25,00	50 000,00	23,00

Председатель:

Хамидуллина Зайтуна Гадилловна, заместитель директора _____

Члены комиссии:

Садвакасова Макпал Асанхановна, главная медицинская сестра акушерского блока _____

Касенова Дина Ахметовна, заведующая аптеки _____

Скорикова Галина Леонидовна, провизор стационарной аптеки _____

Курак Асылбек Мирамбекұлы, инженер-метролог _____

Секретарь комиссии:

Турсунбай Батырбек Нуржанулы, бухгалтер по государственным закупкам _____