

Протокол № 49
об итогах закупок реагентов способом из одного источника

г. Нур-Султан

17 часов 30 минут
«12» марта 2021 года

Организатор закупок ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, находящееся по адресу: г. Нур-Султан, ул. А. Молдагуловой, 28 провел закупки в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в соответствии с требованиями главы 11 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи (далее - Правила).

Обоснование применения осуществления закупа способом из одного источника - необходимость исполнения требований подпункта 4, пункта 116, Главы 11 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа 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 и медицинских изделий, фармацевтических услуг:
2. *Указано в приложении № 1 к протоколу (Прилагается).*
3. Наименование и местонахождение потенциального поставщика, с которым предполагается заключить договор закупа:

№	Наименование потенциального поставщика	Адрес
1	ПК «Витанова»	г.Караганда, ул.Абая, 71

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

- 1) Признать ценовое предложение ПК «Витанова» соответствующей требованиям, установленным главами 3 и 4 настоящих Правил;
- 2) Общая сумма договора по лоту № 1-42 составляет – 23 340 800 тенге 00 тиын (двадцать три миллиона триста сорок тысяч восемьсот тенге 00 тиын);
- 3) Заказчику – закупочной организации на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, находящееся по адресу: г. Нур-Султан, ул. А. Молдагуловой, 28 - заключить договор в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по формам, утвержденным уполномоченным органом в области

здравоохранения, согласно Параграф 6, Главы 9 Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729.

Председатель:

Хамидуллина Зайтуна Гадилловна - Заместитель директора;



Члены комиссии:

Куанышбаева Алия Муратовна - Руководитель сестринской службы;



Касенова Дина Ахметовна - Заведующая аптекой;



Секретарь комиссии:

Абдушев Даулетбек Серикович - Менеджер по государственным закупкам



№ п/п	Наименование товара	Техническое описание	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма	Цена поставщика ПК "Витавона"
1	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Shlamydia trachomatis</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Shlamydia trachomatis</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 вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частей KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах): 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия 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 проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту 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), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировка: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	25	50 700,00	1 267 500,00	50 700,00
2	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Mycoplasma hominis</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 вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частей KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластинов. Наборы на выявление должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> (по стандартной панели предприятия 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 проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту 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), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировка: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	25	50 700,00	1 267 500,00	50 700,00

3	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Uterplasma ueraiutisum</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Uterplasma ueraiutisum</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрация 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 вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение ДНК (РНК) адаптированы для работы с Генератор Пластинов. Наборы на выявление должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Uterplasma ueraiutisum</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Uterplasma ueraiutisum</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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, 60°С – 10 сек). Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct, возбуждения, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ1iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» рекомендуется использовать программу «RealBect Diagnostika» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту 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), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой 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	50 700,00	1 521 000,00	50 700,00
4	<p>Набор реагентов для одновременного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов 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 вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение ДНК (РНК) адаптированы для работы с Генератор Пластинов. Наборы на выявление должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (определение 100 копий ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в пяти образцах) - 100 %. Специфичность определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct, возбуждения, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ1iCycler», «iQ5 iCycler» и «CFX96», рекомендуется использовать программу «RealBect Diagnostika», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту 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), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой 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	10	55 900,00	559 000,00	55 900,00
5	<p>Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<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 исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение ДНК (РНК) адаптированы для работы с Генератор Пластинов. Наборы на выявление должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность выявления 100 копий ДНК в пяти образцах: 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct, ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ1iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96», рекомендуется использовать программу «RealBect Diagnostika», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту 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), лиофилизованная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой 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	15	55 900,00	838 500,00	55 900,00

6	<p>Набор реагентов для определения 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 вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Наборы на выявление должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выделение 100 копий ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» 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. Комплексная упаковка – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёночной 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	50 700,00	1 521 000,00	50 700,00
7	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</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 вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Наборы на выявление должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выделение 100 копий ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» 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. Комплексная упаковка – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёночной 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	50 700,00	1 521 000,00	50 700,00
8	<p>Набор реагентов для определения 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 исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Наборы на выявление должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выделение 100 копий ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» 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. Комплексная упаковка – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёночной 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	50 700,00	1 521 000,00	50 700,00

9	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Candida albicans</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Candida albicans</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 вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Наборы на выделение должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выделение 100 копий ДНК <i>Candida albicans</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Candida albicans</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)Фер. Сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения в регистрирующих амплификаторах «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «RealBест Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту 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), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой 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	15	50 700,00	760 500,00	50 700,00
10	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов 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 вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Наборы на выделение должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выделение 100 копий ДНК ВПЧ в пробе. Специфичность выявления ДНК ВПЧ (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)Фер. Сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения в регистрирующих амплификаторах «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогах. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBест Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту 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), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой 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	15	66 000,00	990 000,00	66 000,00
11	<p>Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для дифференциального 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. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Наборы на выделение должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выделение 100 копий ДНК в пяти образцах: 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct по каналам детекции, вычисление (Ct ВКО)Фер. Сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения в регистрирующих амплификаторах «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогах. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBест Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту 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), лиофилизованная – 96 пробирок. Каждый флакон с реагентом имеет цветовую идентификацию. Набор дополнительно комплектуется пластиковыми крышками 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	30	86 300,00	2 589 000,00	86 300,00

<p>12</p> <p>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. Характеристика набора: Транспортный раствор представляет собой изотонический водно-солевой буферный 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>	<p>набор</p>	<p>55</p>	<p>9 600,00</p>	<p>528 000,00</p>	<p>9 600,00</p>
<p>13</p> <p>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</p>	<p>набор</p>	<p>45</p>	<p>16 500,00</p>	<p>742 500,00</p>	<p>16 500,00</p>
<p>14</p> <p>Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений</p>	<p>набор</p>	<p>15</p>	<p>25 000,00</p>	<p>375 000,00</p>	<p>25 000,00</p>

15	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса М к вирусу простого герпеса за счёт их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса М к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предприятия – составляет 100%, Специфичность выявления иммуноглобулинов класса М к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие клинических исследований, проведенные на положительных образцах, показали 100% чувствительность (интервал 94–100%, с доверительной вероятностью 90%) диагностическая специфичность, клинические исследования, проведенные на отрицательных образцах, показали 100% специфичность (интервал 94–100%, с доверительной вероятностью 90%). Длительность анализа: 85 минут. Регистрации 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 ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Тх-25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 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 цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgG. 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	45 900,00	229 500,00	45 900,00	5	229 500,00	45 900,00	45 900,00	45 900,00	45 900,00
16	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу простого герпеса за счёт их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют 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 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Специфичность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрации 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 ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Тх-25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 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 цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgG. 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	43 600,00	218 000,00	43 600,00	5	218 000,00	43 600,00	43 600,00	43 600,00	43 600,00

<p>17</p> <p>ЦМВ- IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу. Характеристика набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке или плазме крови человека специфические Ig М к ЦМВ за счёт их взаимодействия с recombinantным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного контроля моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: специфичность выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ составляет 100%; чувствительность выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ составляет 100%. Длительность анализа: 85 мин. Реакция и оценка результатов: измерить величину оптической плотности растворов в лунках на спектрофотометре вертикального сканирования в двухканальном режиме. основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм. Допускается измерение оптической плотности при длине волны 450 нм (высечение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осушаются по воздушному потоку). Комплектация набора: планшет разбавный с иммобилизованными на поверхности лунок recombinantным антигеном ЦМВ – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фла., 1,5 мл, отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фла., 3,0 мл, контроль моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл, раствор для предварительного разведения сыворотки (РДВС) – 1 фла., 10 мл, раствор для разведения сыворотки (РРС) – 1 фла., 12 мл, раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл, стоп-реагент – 1 фла., 12 мл, пленка для заключения планшетов – 2 шт., пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт., наклейки для планшетов – 16 шт., планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы и реагенты имеют цветовую маркировку. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по обычным образцам, реагентам и времени инкубации набора для определения. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по обычным образцам, реагентам и времени инкубации набора для определения ЦМВ IgM и IgG. 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 ДА-ЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>5</p> <p>45 900,00</p> <p>229 500,00</p> <p>45 900,00</p>	<p>43 500,00</p>
<p>18</p> <p>ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу. Характеристика набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. В лунках планшетов при добавлении исследуемого образца во время первой инкубации происходит связывание иммуноглобулинов класса G (IgG) к ЦМВ с recombinantным антигеном, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок и образование комплекса «антиген-антитело». Независимый материал удаляет отмычкой. Связавшиеся антитела выявляют при инкубации с коллоидным антигеном к IgG человека с пероксидазой хрена. После второй отмычки количество связавшихся антител определяется цветом реакционной смеси с помощью субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромагена – тетраметилбензидина. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность по иммуноглобулину класса G к ЦМВ составляет 100%, специфичность по иммуноглобулину класса G к ЦМВ составляет 100%. Длительность анализа: 85 мин. Реакция и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620–655 нм. Комплектация набора: планшет разбавный (12 колонок/лунок/стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок recombinantным антигеном ЦМВ, готовый для использования – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (1,5 мл), отрицательный контрольный образец (K-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (1,5 мл), коллоидный тетраметилбензидин (раствор ТМБ) – 1 флакон (12 мл), раствор тетраметилбензидина (ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл), стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл), раствор для предварительного разведения сыворотки (РДВС) – 1 флакон (10 мл), раствор для разведения сыворотки (РРС) – 1 флакон (12 мл), раствор тетраметилбензидина (ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл), стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл). Набор дополнительно комплектуется пленками для заключения планшетов – 2 шт., ванночкой для реагентов – 2 шт., наклейками для планшетов на 5–200 мкл – 16 шт по согласованию дополнительно поставляется планшет для предварительного разведения исследуемых образцов. Для удобства все флаконы и реагенты имеют цветовую маркировку. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по обычным образцам, реагентам и времени инкубации набора для определения ЦМВ IgM и IgG. 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. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДА-ЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>5</p> <p>43 500,00</p> <p>217 500,00</p> <p>43 500,00</p>	<p>43 500,00</p>

19	<p>Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Toxoplasma gondii) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Toxoplasma gondii. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантными антигенами T gondii, иммобилизованными на поверхности лунки планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антитело-антиген-антитело-конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы — перекиси водорода и хромогена — тетраметилбензидина. Количество положительных сывороток СПП, содержащих Токсо-IgM, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Токсо-IgM — 100%. Длительность анализа: 85 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 Toxoplasma gondii — 1 шт.; контрольный образец, концентрация Токсо-IgG (34-46) МЕ/мл — 1 фл., 1,3 мл, калибровочные растворы с концентрацией Токсо-IgG 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/мл — 6 фл. по 1,3 мл, конъюгат моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена — 1 фл., 13 мл, раствор для разведения сывороток (РРС) — 1 фл., 12 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) — 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) — 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) — 1 фл., 13 мл; стоп-реагент — 1 фл., 12 мл; пластиковая ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипетки — 16 шт.; пленка для заклеивания планшета — 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировка: 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 и ГП (ИФА).</p>	набор	5	46 800,00	234 000,00	46 800,00
20	<p>Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантными антигенами T gondii, иммобилизованными на поверхности лунки планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антитело-антиген-антитело-конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы — перекиси водорода и хромогена — тетраметилбензидина. Количество положительных сывороток СПП, содержащих Токсо-IgG, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Токсо-IgG — 100%. Длительность анализа: 85 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 Toxoplasma gondii — 1 шт.; контрольный образец, концентрация Токсо-IgG (34-46) МЕ/мл — 1 фл., 1,3 мл, калибровочные растворы с концентрацией Токсо-IgG 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/мл — 6 фл. по 1,3 мл, конъюгат моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена — 1 фл., 13 мл, раствор для разведения сывороток (РРС) — 1 фл., 12 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) — 1 фл., 13 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) — 1 фл., 13 мл, стоп-реагент — 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета — 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировка: 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 и ГП (ИФА).</p>	набор	5	41 600,00	208 000,00	41 600,00
21	<p>Рубелла - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу краснухи за счет их связывания с иммобилизованными на поверхности лунки планшета антигенами вируса краснухи. Образование комплекса «антитело-антиген» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество положительных сывороток (стрип) — 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая концентрация IgG к вирусу краснухи 10 МЕ/мл. Специфичность выявления IgG к вирусу краснухи: 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих IgG к вирусу краснухи. 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 (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности антигенами вируса краснухи — 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества IgG к вирусу краснухи: 0, 10, 50, 200, 800 МЕ/мл — 5 фл. по 1,5 мл (калибровочные образцы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1-94), контрольный образец с известным содержанием IgG к вирусу краснухи — 1 фл., 1,5 мл, конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена — 1 фл., 13 мл, раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) — 1 фл., 10 мл; раствор для заклеивания сывороток (РРС) — 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) — 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) — 1 фл., 13 мл, стоп-реагент — 1 фл., 12 мл, пленка для заклеивания планшета — 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипетки — 16 шт.; планшет для предварительного разведения образцов — 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировка: 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 и ГП (ИФА).</p>	набор	5	54 100,00	270 500,00	54 100,00

25	<p>Хлами С trachomatis- IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса М к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объём 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. Комплектация 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; конъюгат (антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 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 тетраметилбензидамина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения – 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. Концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУРИТ и ПП (ИФА).</p>	набор	8	42 600,00	340 800,00	42 600,00
26	<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. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса G к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объём анализируемого образца: 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%. Регистрация 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 С. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 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 тетраметилбензидамина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 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. Концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУРИТ и ПП (ИФА).</p>	набор	8	38 500,00	308 000,00	38 500,00
27	<p>Хлами С. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к Chlamydia trachomatis. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса А к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с иммобилизованным на поверхности лунки стрипов рекомбинантным антигеном. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объём анализируемого образца: - 100%. Чувствительность: по видоспецифическим IgA к Chlamydia trachomatis – 100%. Специфичность: 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. Комплектация 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; конъюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 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 тетраметилбензидамина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 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. Концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУРИТ и ПП (ИФА).</p>	набор	8	42 600,00	340 800,00	42 600,00

<p>28</p> <p>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. Характеристики набора: 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 лунок 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: результат ИФА регистрируется с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация 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; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) — 1 фла.; раствор для предварительного разведения (РПВ) — 1 фла., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) — 1 фла., 13 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) — 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; стоп-реагент — 1 фла., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета — 3 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 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>8</p> <p>53 300,00</p> <p>426 400,00</p> <p>53 300,00</p>
<p>29</p> <p>Ureaplasma urealyticum - 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. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса А к Ureaplasma urealyticum за счёт их взаимодействия с очищенными рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum, иммобилизованными на поверхности лунок 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 А к антигенам Ureaplasma urealyticum — 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 рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum — 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) — 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) — 1 фла., 1 мл; конъюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) — 1 фла.; раствор для предварительного разведения (РПВ) — 1 фла., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) — 1 фла., 13 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) — 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; стоп-реагент — 1 фла., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета — 3 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 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>8</p> <p>53 300,00</p> <p>426 400,00</p> <p>53 300,00</p>
<p>30</p> <p>Mycoplasma hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Mycoplasma hominis в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированным рекомбинантным антигеном р120 Mycoplasma hominis происходит связывание специфических антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по СПП 100%, специфичность по СПП 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результат ИФА регистрируется с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами р120 Mycoplasma hominis — 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) — 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) — 1 фла., 1 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) — 1 или 2 фла., раствор для предварительного разведения (РПВ) — 1 фла., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) — 1 фла., 13 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) — 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; стоп-реагент — 1 фла., 12 мл; плёнка 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>8</p> <p>53 300,00</p> <p>426 400,00</p> <p>53 300,00</p>

<p>31</p> <p>Мусорплазма hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Musorplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Musorplasma hominis в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированным рекомбинантным антигеном р120 Musorplasma hominis происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунку планшет конъюгата моноклональных антител к IgA человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по внутренней панели положительных образцов предприятия 100%, специфичность по внутренней панели положительных образцов предприятия 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация 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 антигеном р120 Musorplasma hominis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 мл; 2 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 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.; ванночки 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>8</p> <p>53 300,00</p> <p>426 400,00</p> <p>53 300,00</p>	<p>53 300,00</p>
<p>32</p> <p>Trichomonas vaginalis – IgG-ИФА Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis 96 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis. Характеристики набора: Метод определения основан на титрофаном иммуноферментном анализе с применением антигена цитозадгена <i>Trichomonas vaginalis</i>, который иммобилизован в лунках полистироловых планшетов. Во время первой инкубации происходит связывание специфических IgG к <i>Trichomonas vaginalis</i>, содержащихся в исследуемых образцах сывороток крови, с иммобилизованным на поверхности лунок стрипов антигеном <i>Trichomonas vaginalis</i>. На втором этапе антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена, связываются с комплексом «антиген-антитело». Во время третьей инкубации с раствором тетраметилбензидаина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих комплексы «антиген-антитело». Количество определений: Набор рассчитан на проведение 96 анализов. Возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, 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 Trichomonas vaginalis по стандартной панели предприятия: 100%. Специфичность по IgG к Trichomonas vaginalis по стандартной панели предприятия: 100%. Длительность анализа: 90 минут. Регистрация 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. Допустима регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществляется по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованным антигеном <i>Trichomonas vaginalis</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инактивированный – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат, лиофилизированный – 1 фл., 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном – 1 фл., 28 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; набор дополнительных комплектов: пленки для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наконечниками для пипетки на 4-200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую 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 предприятия-изготовителя должно производиться при температуре (2-8)°С. Замораживание не допускается. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>5</p> <p>53 300,00</p> <p>266 500,00</p> <p>53 300,00</p>	<p>53 300,00</p>
<p>33</p> <p>Кандида – IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода Candida в сыворотке крови) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода <i>Candida</i> в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами <i>Candida albicans</i> происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунку планшет конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность и специфичность – 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих иммуноглобулины класса G к <i>Candida albicans</i>. 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 <i>Candida albicans</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 или 2 фл.; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковые ванночки для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>5</p> <p>50 200,00</p> <p>251 000,00</p> <p>50 200,00</p>	<p>50 200,00</p>

<p>34</p> <p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса Мк SARS-CoV-2, 96 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М (IgM) к SARS-CoV-2 в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Набор можно использовать при диагностике COVID-19. Набор рассчитан на проведение анализа 96 образцов, включая контрольные образцы. Возможно дробное использование набора. Метод определения основан на двухстадийном сарпше – варианте твердофазного иммуноферментного анализа. На первой стадии происходит связывание содержащихся в анализируемом образце IgM к иммуобилизованным на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к IgM человека. На второй стадии связавшиеся IgM к SARS-CoV-2 взаимодействуют с конъюгатом рекомбинантного антигена SARS-CoV-2 с пероксидазой хрена. При инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся иммунные комплексы. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgM к SARS-CoV-2 в анализируемом образце. После остановки реакции добавлением стоп-реагента результаты анализа регистрируются измерением оптической плотности в лунках планшета. В состав набора входят все необходимые для исследования реагенты и контрольные образцы, кроме дистиллированной воды. Дополнительно комплектуется: разборным планшетом для предварительного разведения исследуемых образцов, пленками для закрепления планшета 2 шт., наконечниками для дозаторов на 2–200 мкл 16 шт, ванночками для реагентов 2 шт.</p> <p>Для анализа используются образцы сыворотки крови человека или образцы плазмы крови, полученной с использованием в качестве антикоагулянта ЭДТА или шприца натрия, которые допускается хранить при температуре минус 18°С и ниже, если требуется более длительное хранение. Все компоненты набора, содержащиеся в своем составе материалы человеческого происхождения, инактивированы. Образцы, содержащие гемоглобин в концентрации до 10 мг/мл, билирубин в концентрации до 0,2 мг/мл, триглицериды в концентрации до 20 мг/мл пригодны для использования. Диагностическая чувствительность выявления IgM к SARS-CoV-2: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных от пациентов - 100% чувствительность (интервал 95,2% – 100%, с доверительной вероятностью 95%).</p> <p>Диагностическая специфичность выявления IgM к SARS-CoV-2: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных от пациентов - 100% специфичность (интервал 98,6% – 100%, с доверительной вероятностью 95%).</p> <p>Не имеет перекрестной реакции с образцами сыворотки крови от беременных женщин и пациентов с другими гетерологичными заболеваниями, содержащими специфические IgM: грипп А и В, аденовирусная инфекция, риновирусная инфекция; коронавирусная инфекция, вызванная HCoV-229E, SARS-CoV и MERS-CoV; инфекция, вызванная вирусом Varicella Zoster, шигеллезом, вирусом кори, вирусом Rubella, вирусом простого герпеса первого типа, вирусом Эпштейн-Барр, бактериальная пневмония и бронхит, вызванные Mycoplasma pneumoniae и Chlamydia pneumoniae; HCV-инфекция, HIV-1,2 – инфекция; инфекция, вызванная Mycobacterium tuberculosis.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА). Методика набора на определение IgG совместима с методикой на IgM.</p>	<p>набор</p> <p>2</p>	<p>87 400,00</p> <p>174 800,00</p> <p>87 400,00</p>
<p>35</p> <p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к SARS-CoV-2, 96 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G (IgG) к SARS-CoV-2 в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Набор можно использовать при диагностике COVID-19. Набор рассчитан на проведение анализа 96 образцов, включая контрольные образцы. Возможно дробное использование набора. Метод определения основан на двухстадийном «непрямом» варианте твердофазного иммуноферментного анализа. На первой стадии анализа, содержащиеся в исследуемых образцах специфические антитела (в том числе IgG) связываются с иммобилизованным на поверхности лунки планшета рекомбинантным антигеном SARS-CoV-2. На второй стадии конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена взаимодействует с комплексами «антиген-IgG». При инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антиген-IgG-конъюгат». Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgG к SARS-CoV-2 в анализируемом образце. После остановки реакции добавлением стоп-реагента результаты анализа регистрируются измерением оптической плотности в лунках планшета. В состав набора входят все необходимые для исследования реагенты и контрольные образцы, кроме дистиллированной воды. Дополнительно комплектуется: разборным планшетом для предварительного разведения исследуемых образцов, пленками для закрепления планшета 2 шт., наконечниками для дозаторов на 2–200 мкл 16 шт, ванночками для реагентов 2 шт. Для анализа используются образцы сыворотки крови человека или образцы плазмы крови, полученной с использованием в качестве антикоагулянта ЭДТА или шприца натрия, которые допускается хранить при температуре 2–8°С до 5 суток или при температуре минус 18°С и ниже, если требуется более длительное хранение. Все компоненты набора, содержащиеся в своем составе материалы человеческого происхождения, инактивированы. Образцы, содержащие гемоглобин в концентрации до 10 мг/мл, билирубин в концентрации до 0,2 мг/мл, триглицериды в концентрации до 20 мг/мл пригодны для использования. Диагностическая чувствительность выявления IgG к SARS-CoV-2: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных от пациентов - 100% чувствительность (интервал 98,5% – 100%, с доверительной вероятностью 95%).</p> <p>Диагностическая специфичность выявления IgG к SARS-CoV-2: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных от пациентов - 100% специфичность (интервал 95,7% – 100%, с доверительной вероятностью 95%).</p> <p>Не имеет перекрестной реакции с образцами сыворотки крови от беременных женщин и пациентов с другими гетерологичными заболеваниями, содержащими специфические IgG: грипп А и В, аденовирусная инфекция, риновирусная инфекция; коронавирусная инфекция, вызванная HCoV-229E, SARS-CoV и MERS-CoV; инфекция, вызванная вирусом Varicella Zoster, шигеллезом, вирусом кори, вирусом Rubella, вирусом простого герпеса первого типа, вирусом Эпштейн-Барр, бактериальная пневмония и бронхит, вызванные Mycoplasma pneumoniae и Chlamydia pneumoniae; HCV-инфекция, HIV-1,2 – инфекция; инфекция, вызванная Mycobacterium tuberculosis.</p> <p>00% межсерийную воспроизводимость результатов. Коэффициент вариации ОП не более 8%.</p> <p>Время исследования до 90 минут, не считая времени на внесение реагентов. Измерение оптической плотности растворов в лунках производится на спектрофотометре в двухволновом режиме при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–655 нм. Допускается измерение при одной длине волны – 450 нм. Срок годности набора до 12 месяцев со дня выпуска со дня выпуска при температуре 2–8°С. Допускается транспортирование при температуре до 26°С не более 10 суток.</p>	<p>набор</p> <p>2</p>	<p>87 400,00</p> <p>174 800,00</p> <p>87 400,00</p>
<p>36</p> <p>Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов</p>	<p>Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов (упаковка 1000 шт) Характеристика пробирок: материал: автоклавированный, выдерживает температуру не менее 121°С в течение 15 минут; высота 40,9 мм; стерильные, бесцветный, имеют градуировку и дополнительное пространство для замораживания/нагрева. Эргономичная крышка на «шпиринори», прокаливаемая крышка, крышка и пробирка без острых краев, имеется матовая область для маркировки. Выдерживают центрифугирование до 25000xg. Подходит для оптических измерений. Упаковка 500 шт</p>	<p>упаковка</p> <p>30</p>	<p>8 000,00</p> <p>240 000,00</p> <p>8 000,00</p>

37	Гребенки для процессора для обработки магнитных частиц стерильные (упаковка 50 шт)	Насадка на магнитные стержни, адаптирована для процессора магнитных частиц. Изготовлена из полипропилена. Каждая насадка магнитного стержня имеет щелеватую рабочую поверхность и на конце заостренную форму. Насадка совместима и используется совместно с глубоководными планшетами на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки (объем каждой лунки 2,2 мл). Применяется для осаждения на её поверхности магнитных частиц и последующего их перемещения в глубоководные планшеты на борту процессора. Для однократного использования.	коробка	2	136 500,00	273 000,00	136 500,00
38	Пластины глубоководные 2,2 мл для процессора для обработки магнитных частиц, стерильные 50 шт/уп	Глубоководный планшет на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки. Изготовлен из бесцветного полипропилена, без покрытия. Объем каждой лунки 2,2 мл. Имеет низкое содержание тяжелых металлов и антистатические свойства, химически стабилен. Без пирогенов, ДНКазы/РНКазаы. Выдерживает центрифугирование с ускорением 4000xg. Возможно подвешивать длительному замораживанию до -86oC. Может применяться для бактерий, клеток, белков, нуклеиновых кислот и других биологических образцов; проведения реакций, культивирования и длительного хранения. Адаптирован для работы на процессоре магнитных частиц. Для однократного использования.	коробка	2	130 000,00	260 000,00	130 000,00
39	Наконечники с фильтром 1 — 200 мкл, бесцветные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов	Наконечники с фильтром 1 — 200 мкл, бесцветные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавированный полипропилен (выдерживает температуру не менее 121oC в течении 20 минут), длина 50,8 мм, стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор не более 0,5-20 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. Без штатива, упаковка 1000 шт.	упаковка	15	26 000,00	390 000,00	26 000,00
40	Наконечники с фильтром 100 — 1000 мкл, длинные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов	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. Характеристика наконечника: материал: автоклавированный полипропилен (выдерживает температуру не менее 121oC в течении 20 минут), длина 86 мм, стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор не более 18-40 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. В упаковке 1000 шт.	упаковка	5	28 000,00	140 000,00	28 000,00
41	Наконечники универсальные для дозаторов без фильтра 1-200 мкл, желтые, нестерильные	Наконечники без фильтра 1 — 200 мкл, желтые, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавированный полипропилен (выдерживает температуру не менее 121oC в течении 20 минут), длина 50,8 мм, имеют градуировку стандартного объема. В упаковке по 1000.	упаковка	15	12 000,00	180 000,00	12 000,00
42	Наконечники с фильтром 0,5 — 10 мкл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов.	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. Характеристика наконечника: материал: автоклавированный полипропилен (выдерживает температуру не менее 121oC в течении 20 минут), длина 45,7 мм, стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор не более 18-40 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений (упаковка 1000 шт)	упаковка	4	26 000,00	104 000,00	26 000,00

Срок поставки товара - по Заявке Заказчика в течении 2021 года
Место поставки - склад аптеки Заказчика

Председатель:

Хамидуллина Зайтуна Гадилловна

Члены комиссии:

Куанышбаева Алия Муратовна

Касенова Дина Ахметовна

Секретарь комиссии:
Абдушев Даулетбек Серикович

- Заместитель директора:

- Руководитель сестринской службы.

- Заведующая аптекой:

- Менеджер по государственным закупкам