

**Утверждена приказом  
директором ГКП на ПХВ «Многопрофильная  
городская больница №3» акимата г. Нур-Султан  
\_\_\_\_\_ Данбаева Ж.С.  
Приказ № 01-01-05/26 от 17.01.2022 года**

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ по закупкам  
реагентов для ИФА и ПЦР**

**Заказчик** ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, г. Нур-Султан

**Представитель Заказчика** Мукатаева Актоты Сабитовна, заместитель директора по финансово-экономическим вопросам, контактные телефоны 87172 39 66 02

**Организатор закупок** ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, г. Нур-Султан

**Представитель организатора закупок** Мукатаева Актоты Сабитовна, заместитель директора по финансово-экономическим вопросам, контактные телефоны 87172 39 66 02

**Дата, место и время вскрытия заявок: «03» февраля 2022 года, г. Нур-Султан, Проспект Желіс дом 58, 3 этаж, отдел государственных закупок, в 15 часов 00 минут**

**Состав тендерной комиссии:**

Председатель: Ким Николай Ардальонович;

Заместитель председателя: Куанышбаева Алия Муратовна;

Члены тендерной комиссии: Касенова Дина Ахметовна, Кусаинова Асия Салаватовна, Тажибаев Куаныш Болатович;

Секретарь тендерной комиссии: Абдушев Даулетбек Серикович.

**Потенциальный поставщик не участвует в закупе, регулируемом Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Постановлением правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), а его заявка на участие в закупе подлежит отклонению, если потенциальный поставщик аффилирован с:**

**1) представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией;**

**2) членами тендерной комиссии;**

**3) секретарем тендерной комиссии.**

***Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:***

1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупе;

2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена в соответствии с законодательством Республики Казахстан либо законодательством государства потенциального поставщика-нерезидента Республики Казахстан.

**1. Общие положения**

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика (ов) по закупкам реагентов для ИФА и ПЦР в соответствии с требованиями, установленными Правилами.

2. Сумма, выделенная для данного тендера (лота) по закупкам товара, составляет:

№ лота	Наименование лота	Сумма, выделенная для закупа (тенге)	Объем	Место поставки	Срок и условия поставки
1	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Candida albicans</i> методом ПЦР в режиме реального времени	6 912 500,00	125	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
2	Набор реагентов для одновременного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени	7 625 000,00	125	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
3	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	13 825 000,00	250	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
4	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	13 825 000,00	250	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
5	Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени	9 000 000,00	125	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
6	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	13 825 000,00	250	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
7	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом ПЦР в режиме реального времени	13 825 000,00	250	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
8	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени	7 625 000,00	125	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2

					рабочих дней
9	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	15 997 000,00	170	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
10	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	13 825 000,00	250	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
11	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> методом ПЦР в режиме реального времени	13 825 000,00	250	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
12	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Treropema pallidum</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени	73 000,00	2	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
13	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Toxoplasma gondii</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени.	71 000,00	2	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
14	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 гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 200 пробирок	4 875 000,00	250	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
15	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	4 500 000,00	250	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
16	Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений	3 262 500,00	125	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2

					рабочих дней
17	ВПГ 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса) 12x8 определений	809 200,00	17	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
18	ВПГ — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений	851 700,00	17	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
19	Рубелла - IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений	952 000,00	17	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
20	Рубелла - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу краснухи) 12x8 определений	1 003 000,00	17	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
21	ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 12x8 определений	807 500,00	17	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
22	ЦМВ- IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к цитомегаловирусу) 12x8 определений	851 700,00	17	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
23	Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i> ) 12x8 определений	771 800,00	17	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
24	Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к <i>Toxoplasma gondii</i> ) 12x8 определений	867 000,00	17	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
25	Кандида – IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грабам рода <i>Candida</i> в сыворотке крови) 12x8 определений	929 900,00	17	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика,

					последующие в течении 2 рабочих дней
26	Мycoplasma hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	1 460 000,00	25	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
27	Мycoplasma hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	1 460 000,00	25	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
28	антипаллидум — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса M к Treponema pallidum) 12x8 определений	1 462 000,00	34	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
29	антипаллидум- IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Treponema pallidum) 12x8 определений	630 700,00	34	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
30	Trichomonas vaginalis – IgG-ИФА Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis.96 определений	992 800,00	17	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
31	Ureaplasma urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	1 460 000,00	25	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
32	Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	1 460 000,00	25	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
33	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	1 050 000,00	25	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
34	Хлами C trachomatis- IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M к	1 162 500,00	25	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после

	антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений			аптеки	заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
35	Хлами С. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	1 162 500,00	25	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
36	В-Нвс-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Нвс-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител (одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 12x8 определений	1 904 000,00	85	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
37	В-НВс-антиген, подтверждающий тест (Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия Нвс антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител (одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 6x8 определений	810 000,00	25	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
38	анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 12x8 определений	1 904 000,00	85	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
39	анти -ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 48 определений	995 000,00	25	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
40	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса Мк SARS-CoV-2, 96 определений	783 000,00	9	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
41	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к SARS-CoV-2, 96 определений	783 000,00	9	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
42	Лямблия IgM-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к антигенам лямблий) 12x8 определений	180 000,00	3	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
43	Лямблия-антитела-ИФА (Набор	173 100,00	3	г.Нур-Султан,	В течении 2022 года,

	реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А, М, G к антигенам лямблий) 12x8 определений			ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
44	Аскарида – IgG – ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i> в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	225 000,00	3	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
45	Токсокара IgG ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам токсокар в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	109 200,00	2	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
46	Ористорх-IgG-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхисов в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	166 800,00	3	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
47	Описторх – IgM – ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к антигенам описторхисов) 12x8 определений	166 800,00	3	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
48	Трихинелла IgG ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам трихинелл в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	120 400,00	2	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
49	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации интерлейкина 6 в биологических жидкостях человека и культуральных средах. Чувствительность: 0,5 пг/мл. Диапазон измерений: 0-300 пг/мл. 96 определений	1 350 000,00	9	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
50	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина в сыворотке (плазме) крови человека. Чувствительность: 0,04 нг/мл Диапазон измерений: 0-12,8 нг/мл Срок годности набора: 18 месяцев. 12*8 определений	810 000,00	9	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
51	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина Е в сыворотке крови Чувствительность: 2,5 МЕ/мл, диапазон измерений 0-690 МЕ/мл 12x8 определений	559 000,00	13	г.Нур-Султан, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней

52	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови.	254 700,00	9	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
53	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови	254 100,00	7	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
54	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови	78 600,00	3	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
55	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови	219 100,00	7	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
56	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови	78 600,00	3	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
57	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови	224 000,00	7	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
58	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови	64 000,00	2	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
59	Гребенки для процессора магнитных частиц стерильные (уп 100 штук)	1 820 000,00	13	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
60	Глубоколуночные планшеты для процессора магнитных частиц, стерильные (уп 50 штук)	4 864 000,00	38	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2



					рабочих дней
61	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные в штативе 96 шт.	176 820,00	42	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
62	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива № 1000	3 725 000,00	125	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
63	Наконечники универсальные для дозаторов без фильтра 1-200 мкл, желтые, нестерильные в штативе 96 шт.	122 640,00	42	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
64	Наконечники универсальные для дозаторов 1-200 мкл, желтые, нестерильные № 1000	862 500,00	125	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
65	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл стерильные № 500	2 250 000,00	250	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней
66	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные № 1000	1 516 200,00	42	г.Нур-Султан, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней

3. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям:

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);

4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

4. К закупаемым лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора, цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения.

## **2. Поддержка отечественных товаропроизводителей и (или) производителей государств-членов Евразийского экономического союза**

5. В случае, если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

6. В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

7. Если в тендере, предполагающем возможность заключения долгосрочного договора с отечественным товаропроизводителем, подана одна заявка, соответствующая условиям объявления и требованиям Правил, потенциальным поставщиком, являющимся отечественным товаропроизводителем, с ним заключается долгосрочный договор поставки.

8. Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения "СТ KZ".

9. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов Евразийского экономического союза подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

2) регистрационным удостоверением, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно решениям Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46).

### **3. Поддержка предпринимательской инициативы**

10. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

1) надлежащей производственной практики (GMP) при запуске лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при запуске лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

3) надлежащей аптечной практики (GPP) при запуске фармацевтических услуг.

11. Для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки к заявке:

1) отечественные товаропроизводители при запуске лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

2) потенциальные поставщики при запуске лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при запуске фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

12. Если в запуске по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям

надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

13. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущественное право предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

#### **4. Состав тендерной документации**

14. Настоящая тендерная документация (далее – документация) включает в себя:

1) Перечень закупаемых товаров согласно приложению 1 к настоящей документации;

2) техническая спецификация (описание и требуемые технические, качественные и функциональные, характеристики закупаемых товаров) согласно приложению 2 к настоящей документации;

3) проект договора, приложение 3 к настоящей документации.

15. Потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закуп требуется его комплектность.

#### **5. Разъяснение положений документации потенциальным поставщикам**

16. Не позднее чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим заявки или получившим документацию.

При этом окончательный срок приема заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

Организатор закупок публикует на интернет-ресурсе заказчика уточненную документацию с указанием внесенных изменений и (или) дополнений.

Организатор закупок проводит встречу с потенциальными поставщиками, которым предоставлена документация, либо их уполномоченными представителями для

разъяснения положений документации в г. Нур-Султан, проспект Жеңіс дом 58, 3 этаж, отдел государственных закупок **в 15:00 часов «24» января 2022 года.**

Организатор закупок составляет протокол встречи с потенциальными поставщиками, в котором указываются представленные запросы потенциальных поставщиков о разъяснении документации без указания их источника, а также ответы на эти запросы.

Протокол встречи с потенциальными поставщиками размещается на интернет – ресурсе заказчика.

Организатор закупок публикует текст протокола встречи с потенциальными поставщиками на интернет-ресурсе заказчика.

## **6. Требования к оформлению заявки и представление потенциальными поставщиками конвертов с заявками**

17. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации. Заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

18. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема.

Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.

Заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова **«Тендер по запуску реагентов для ИФА и ПЦР»** и **«Не вскрывать до 15:00 часов "03" февраля 2022 года»**.

19. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

### ***Основная часть тендерной заявки содержит:***

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справку об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);

3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющего личность;

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

6) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) копии сертификатов (при наличии):

о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

8) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

9) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;

10) таблицу цен.

***Техническая часть тендерной заявки содержит:***

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате docx);

2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан;

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

3) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

20. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, вносит с заявкой обеспечение заявки в размере одного процента от суммы, выделенной для приобретения товаров в одной из нижеперечисленных форм:

1) гарантийного денежного взноса денег, размещаемых на следующем банковском счете **ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, г. Нур-Султан, ул. Алии Молдагуловой дом 28, БИН: 191240005979, Наименование банка: АО «First Heartland Jýsan Bank», ИИК: KZ88998ВТВ0000521332, БИК: TSESKZKA, КБе: 16 (для обеспечения);**

2) банковской гарантии.

Срок действия обеспечения заявки не может быть менее срока действия самой заявки.

Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа.

## **7. Вскрытие конвертов с заявками**

21. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает двух часов.

22. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте, определенных тендерной документацией, с применением аудио- и видеофиксации.

В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов. документации)".

23. Присутствующие на процедуре вскрытия конвертов с заявками уполномоченные представители потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, должны предъявить документы, подтверждающие их полномочия и зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, (указать место, дату и время регистрации, это время должно быть раньше времени вскрытия конвертов с заявками, а место регистрации должно быть тем же, что и место проведения процедуры вскрытия конвертов с заявками).

24. На указанном заседании:

- 1) секретарь тендерной комиссии, сведения о котором указаны в настоящей документации, информирует присутствующих о:
    - о составе тендерной комиссии, секретаре;
    - количестве потенциальных поставщиков, получивших документации;
    - наличии либо отсутствии запросов потенциальных поставщиков, а также проведении организатором закупок встречи с потенциальными поставщиками по разъяснению положений документации;
    - наличии либо отсутствии факта, а также причин внесения изменений и дополнений в документацию;
    - потенциальных поставщиках, представивших в установленный срок заявки, зарегистрированные в соответствующем журнале регистрации;
  - 2) председатель тендерной комиссии либо лицо, определенное председателем из числа членов тендерной комиссии:
    - вскрывает конверты с заявками на и оглашает перечень документов, содержащихся в заявке и их краткое содержание;
  - 3) секретарь тендерной комиссии:
    - оформляет соответствующий протокол вскрытия конвертов;
    - размещает протокол вскрытия на интерне – ресурсе.
- Протокол заседания тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками подписывается и по листно парафируется всеми присутствующими на заседании членами тендерной комиссии, а также секретарем.

#### **8. Рассмотрение заявок на предмет их соответствия требованиям документации**

25. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.
26. В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.
27. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:
  - 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями Правил;
  - 2) непредставления справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справки об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);
  - 3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных Правилами;
  - 4) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
  - 5) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом РК "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий



соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом РК "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

8) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями Правил;

9) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и Правил;

10) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках Правил;

11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

12) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 Правил;

13) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи", за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем – сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

14) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

15) потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет два и более торговых наименований лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления требуется его комплектность;

16) если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков отклоняются;

17) если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков отклоняются;

18) если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущественное право предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков отклоняются;

19) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;

20) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

21) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

22) представления тендерной заявки в непрошитом виде, с непрономерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;

23) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;

24) установления факта аффилированности в нарушение требований Правил.

28. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с разделом 2 Правил.

29. Если 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.

30. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

31. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией, единственной соответствующей условиям объявления и требованиям Правил.

## **9. Подведение итогов**

32. Итоги тендера подводятся в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол.

33. По результатам рассмотрения заявок тендерная комиссия:

1) определяет потенциальных поставщиков, соответствующих квалификационным требованиям и требованиям документации;

2) определение победителя тендера;

3) определяет потенциального поставщика по каждому лоту, предложение которого является вторым после предложения победителя;

4) оформляет протокол итогов.

34. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

35. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение трех календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

#### **10. Условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа**

36. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа и представляется в виде:

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, г. Нур-Султан, ул. Алии Молдагуловой дом 28, БИН: 191240005979, Наименование банка: АО «First Heartland Jýsan Bank», ИИК: KZ88998ВТВ0000521332, БИК: TSESKZKA, КБе: 16 (реквизиты);

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

37. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

38. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

39. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

1) расторжения договора закупа в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, медицинских изделий и нарушение других условий договора);

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа.

#### **11. Требование к языкам**

40. Заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке заявки, и в этом случае, в целях интерпретации

заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

---

Приложение 1 к Тендерной документации

*Заказчиком или организатором закупа допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закупа нескольких видов однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий – на лоты по их однородным видам и (или) месту поставки.*

**Перечень закупаемых Товаров**

№ лота	Наименование закупаемых международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий	Ед. измерения	Количество	Условия поставки	Срок поставки	Место поставки	Условия платежа	Сумма, выделенная для закупки

Должность, Ф.И.О. и подпись руководителя Заказчика

\_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / Дата \_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_

М.П. М.П.

**Техническая спецификация\* закупаемых товаров  
(на каждый лот в отдельности)**

Наименование заказчика \_\_\_\_\_

Наименование организатора \_\_\_\_\_

Наименование тендера \_\_\_\_\_

№ лота \_\_\_\_\_

Наименование лота \_\_\_\_\_

Наименование товара с указанием торгового наименования	
Страна происхождения	
Завод-изготовитель (указывается наименование завода-изготовителя и его местонахождение)	
Год выпуска	
Гарантийный срок (при наличии) (в месяцах)	
Срок поставки	
Место поставки товара	
Описание требуемых функциональных, технических, качественных, эксплуатационных и иных характеристик закупаемого товара	
Сопутствующие услуги	

\*- потенциальный поставщик предоставляет:

- технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате docx)

подписант (ФИО) мп

№ п/п	Наименование товара	Техническое описание	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма
1	Набор реагентов для выявления ДНК Candida albicans методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК Candida albicans 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 контроли. 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.</p> <p>Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Candida albicans в пробе. Специфичность выявления ДНК Candida albicans (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)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест 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), лиофилированная – 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	125	55,300.00	6,912,500.00
2	Набор реагентов для одновременного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени	<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 контроли. 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 (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 возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест 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), лиофилированная – 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	125	61,000.00	7,625,000.00
3	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК Chlamydia trachomatis 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 контроли; 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.</p> <p>Чувствительность (выявление 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 возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест 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), лиофилированная – 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	250	55,300.00	13,825,000.00

4	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	<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 контроли. 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.</p> <p>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. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест 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), лиофилированная – 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	250	55,300.00	13,825,000.00
5	Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени	<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 контроли. 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) - выявление 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°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест 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), лиофилированная – 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	125	72,000.00	9,000,000.00
6	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	<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 контроли; 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.</p> <p>Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 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°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест 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), лиофилированная – 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	250	55,300.00	13,825,000.00



7	Набор реагентов для выявления ДНК Ureaplasma urealyticum методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК Ureaplasma urealyticum 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 контроли. 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) - выявление 100 копий ДНК Ureaplasma urealyticum в пробе. Специфичность выявления ДНК Ureaplasma urealyticum (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. 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 «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест Диагностика» (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), лиофилированная – 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	250	55,300.00	13,825,000.00
8	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени	<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 контроли; 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 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°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ЦМВ, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест 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), лиофилированная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Каждый флакон с реагентами имеет цветовую 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	125	61,000.00	7,625,000.00
9	Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для дифференциального выявления ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли; 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 (выявление 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°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct по каналам детекции, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест 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), лиофилированная – 96 пробирок. Каждый флакон с реагентами имеет цветовую 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	170	94,100.00	15,997,000.00

10	Набор реагентов для выявления ДНК Gardnerella vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК Gardnerella vaginalis 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 контроли. 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.</p> <p>Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Gardnerella vaginalis в пробе. Специфичность выявления ДНК Gardnerella vaginalis (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест 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), лиофилированная – 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	250	55,300.00	13,825,000.00
11	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК Neisseria gonorrhoeae 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 контроли. 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.</p> <p>Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Neisseria gonorrhoeae в пробе. Специфичность выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест 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), лиофилированная – 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	250	55,300.00	13,825,000.00
12	Набор реагентов для выявления ДНК Treponema pallidum методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов Treponema pallidum предназначен для выявления ДНК Treponema pallidum методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР 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: 48 определений, включая контроли; 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. 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°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 40 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct Treponema pallidum, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами. Программа автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 48 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Каждый флакон с реагентами имеет цветовую 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. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Эффективность пробоподготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав набора для пробоподготовки (выделения НК) и проходящего все стадии пробоподготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК.</p>	набор	2	36,500.00	73,000.00

13	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Toxoplasma gondii</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени.	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Toxoplasma gondii</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: 48 определений, включая контроли; 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. 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°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 40 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, 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 «РеалБест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами. Программа автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 48 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Каждый флакон с реагентами имеет цветовую 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. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Эффективность пробоподготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав набора для пробоподготовки (выделения НК) и проходящего все стадии пробоподготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК.</p>	набор	2	35,500.00	71,000.00
14	Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биопатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 200 пробирок	<p>Транспортный раствор. Назначение: предназначен для транспортировки и хранения клинического материала из биопатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Характеристики набора: Транспортный раствор представляет собой изотонический водно-солевой буферный раствор с добавлением консерванта, способствующий сохранности биопроб. Количество тестов: 200. Комплектация набора: Транспортный раствор – 200 пробирок по 1000 мкл. Хранение биопроб: Приготовленные биопробы могут храниться: при комнатной температуре до 2 суток; при (2-8)°C до 2 недель; при температуре минус 20°C 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. Остаточный срок годности при поставке - не менее 60 % от срока годности, указанного на упаковке.</p>	набор	250	19,500.00	4,875,000.00
15	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>Набор реагентов для выделения ДНК из клинических образцов. Характеристики набора: Принцип действия набора «РеалБест ДНК – экстракция 3» состоит в температурной обработке пробы многокомпонентным лизирующим раствором, разрушающим комплексы нуклеиновых кислот с белками, с последующей сорбцией на магнитные частицы, покрытые силикагелем, спиртовой отмывкой и элюцией. Полученные пробы служат для проведения реакции амплификации выбранного фрагмента ДНК с детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Набор предназначен для выделения ДНК на станции автоматической пробоподготовки King Fisher Flex. Тест на отсутствие ингибирования и эффективность выделения ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i>, 100%. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Биологический материал: моча, сыворотка (плазма) крови, эпителиальные клетки (соскобы, мазки). Объем анализируемого образца: 100 мкл. Объем элюции: 200 мкл, 600 мкл. До 12 независимых процедур выделения (по 8 проб в каждой). Время выделения: 16 проб за 40 минут. Комплектация набора: лизирующий раствор – 6 фл. по 10 мл; раствор для отмывки – 6 фл. по 20 мл; элюирующий раствор – 6 фл. по 12 мл; сорбент (суспензия магнитных частиц) – 2 фл. по 1 мл; внутренний контрольный образец (ВКО), (лиофилированный концентрат) – 3 фл. раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 1 фл., 4 мл; отрицательный контрольный образец (ОКО) – 2 фл. по 1 мл. 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>	набор	250	18,000.00	4,500,000.00
16	Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений	<p>Набор реагентов для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток. Характеристики набора: После того, как биологическая проба в транспортном растворе доставляется в лабораторию, aliquota переносится в пробирку с лизирующим раствором. Прогрев пробы (термолизис) при 98°C в лизирующем растворе приводит к лизису клеток и выходу ДНК в раствор. После этого проба готова к постановке реакции ПЦР. Количество определений: 100 определений, включая контроли. Биологический материал: эпителиальные клетки (соскобы, мазки), моча, слюна. Объем анализируемого образца: 300 мкл в транспортной пробирке. Объем готовой к ПЦР пробы: 600 мкл. Позволяет провести до 8 независимых процедур выделения (по 6 проб в каждой). Время выделения: 20 минут. Тест на отсутствие ингибирования - 100 %. Эффективность выделения: ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i>, 100%. Комплектация набора: Транспортный раствор – 100 проб. по 300 мкл; Лизирующий раствор с ВКО – 100 проб. по 500 мкл; Отрицательный контрольный образец (ОКО) – 2 фл. по 1 мл. 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>	набор	125	26,100.00	3,262,500.00

17	ВПГ 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса) 12x8 определений	<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 контроли. 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; 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 антигеном ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; слабоположительный контрольный образец (K+слаб.) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 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 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	17	47,600.00	809,200.00
18	ВПГ — 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 типа. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса M 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 контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса M 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 M к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предприятия – составляет 100%; Диагностическая чувствительность: клинические исследования, 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; 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 антигеном ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 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	17	50,100.00	851,700.00
19	Рубелла - IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений	<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 счёт их связывания с иммобилизованным на поверхности лунок планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором 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 иммобилизованным на внутренней поверхности антигеном 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 (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (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 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>	набор	17	56,000.00	952,000.00

20	Рубелла - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи) 12x8 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного и качественного определения иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса М к вирусу краснухи за счёт их связывания с иммобилизованным на поверхности лунок планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация IgM к вирусу краснухи 10 МЕ/мл. Специфичность выявления IgM к вирусу краснухи: 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих IgM 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 иммобилизованным на внутренней поверхности антигеном вируса краснухи – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества IgM 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 IgM к вирусу краснухи – 1 фл., 1,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка 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. 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>	набор	17	59,000.00	1,003,000.00
21	ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 12x8 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу. Характеристики набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. В лунках планшета при добавлении исследуемого образца во время первой инкубации происходит связывание иммуноглобулинов класса G (IgG) к ЦМВ с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок и образование комплекса «антиген-антитело». Несвязавшийся материал удаляют отмывкой. Связавшиеся антитела выявляют при инкубации с конъюгатом антител к IgG человека с пероксидазой хрена. После второй отмывки количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидаина. 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 иммуноглобулинам класса G к ЦМВ составляет 100%; специфичность по иммуноглобулинам класса G к ЦМВ составляет 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 (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным 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 (3,0 мл); конъюгат – моноклональные антитела к IgG человека, конъюгированные с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13 мл); 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 флакона (по 28 мл); раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 флакон (10 мл); раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 флакон (12 мл); раствор тетраметилбензидаина (ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл). Набор дополнительно комплектуется: пленками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагента – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 5–200 мкл – 16 шт. по согласованию дополнительно поставляется: планшет для предварительного разведения исследуемых образцов. 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 IgM, ВПГ 1, 2 типов 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	17	47,500.00	807,500.00

22	ЦМВ- IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу) 12x8 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке или плазме крови человека специфические Ig М к ЦМВ за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата 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. Регистрация и оценка результатов: измерить величину оптической плотности растворов в лунках на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм. Допускается измерение оптической плотности при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк»)) осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными на поверхности лунок рекомбинантным антигеном ЦМВ – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (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 исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объёмам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG, ВПГ 1, 2 типов 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	17	50,100.00	851,700.00
23	Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	<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 лунок планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антиген-антитело-конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидаина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Тохо-IgG – 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Тохо-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 антигеном Toxoplasma gondii – 1 шт.; контрольный образец, концентрация Тохо-IgG (34–46) МЕ/мл – 1 фл., 1,3 мл; калибровочные растворы с концентрацией Тохо-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 предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; планшет для предварительного разведения образцов – 1 шт.; 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 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>	набор	17	45,400.00	771,800.00
24	Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	<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 лунок планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антиген-антитело-конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидаина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Тохо-IgM, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Тохо-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 антигеном Toxoplasma gondii – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшетов – 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. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	17	51,000.00	867,000.00

25	Кандида – IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грабам рода Candida в сыворотке крови ) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода Candida в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами Candida albicans происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген–антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgG к антигенам Candida albicans в анализируемом образце сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. 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 Candida albicans. 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 Candida albicans – 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 твином (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.; пластиковая ванночка 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).	набор	17	54,700.00	929,900.00
26	Mycoplasma hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	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 p120 Mycoplasma hominis происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген–антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. 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: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантным антигеном p120 Mycoplasma hominis – 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 или 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 твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 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).	набор	25	58,400.00	1,460,000.00
27	Mycoplasma hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А 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 p120 Mycoplasma hominis происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген–антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgA человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. 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 p120 Mycoplasma 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 или 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 твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 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).	набор	25	58,400.00	1,460,000.00

28	антипаллидум — IgM (Набор реагентов для иммуоферментного выявления антител класса М к <i>Treponema pallidum</i> ) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуоферментного выявления антител класса IgM к <i>Treponema pallidum</i> / Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса М к <i>Treponema pallidum</i> за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуоферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП+), содержащих антитела к <i>Treponema pallidum</i> , 100 %. Специфичность: на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП-), не содержащих антитела к <i>Treponema pallidum</i> , 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 <i>Treponema pallidum</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 0,5 мл; конъюгат (антивидовые антитела, конъюгированные с пероксидазой хрена) – 1 фл., 1,5 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток и конъюгата (РСК) – 2 фл. по 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 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 иммуоферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	набор	34	43,000.00	1,462,000.00
29	антипаллидум- IgG (Набор реагентов для иммуоферментного выявления антител класса G к <i>Treponema pallidum</i> ) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуоферментного выявления антител класса IgG к <i>Treponema pallidum</i> . Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса G к <i>Treponema pallidum</i> за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуоферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: по антителам к <i>Treponema pallidum</i> , 100%; Специфичность: по антителам к <i>Treponema pallidum</i> , 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 <i>Treponema pallidum</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 0,5 мл; конъюгат (антивидовые антитела, конъюгированные с пероксидазой хрена) – 1 фл., 1,5 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 твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 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 иммуоферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	набор	34	18,550.00	630,700.00
30	<i>Trichomonas vaginalis</i> – IgG-ИФА Набор реагентов для иммуоферментного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Trichomonas vaginalis</i> . 96 определений	Набор реагентов для иммуоферментного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Trichomonas vaginalis</i> . Характеристики набора: Метод определения основан на твёрдофазном иммуоферментном анализе с применением антигена цитодезина <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 тетраметилбензидина 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 контроли (по 3 лунки используют для постановки контролей); Анализируемые образцы: Допускается использование образцов, хранившихся 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 <i>Trichomonas vaginalis</i> по стандартной панели предприятия 100 %. Специфичность по IgG к <i>Trichomonas vaginalis</i> по стандартной панели предприятия 100 %. Длительность анализа: 90 минут; Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрировать 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») осуществлять 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-), инактивированный – 1 фл., 1 мл; конъюгат, лиофилизированный – 1 фл.; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином – 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 тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: плёнками 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 иммуоферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	набор	17	58,400.00	992,800.00



31	Ureaplasma urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	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 контроли; 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: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованным рекомбинантным антигеном Ureaplasma urealyticum – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 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 твином (ФСБ-ТЧ25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 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	набор	25	58,400.00	1,460,000.00
32	Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	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 контроли. 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. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованным рекомбинантным антигеном Ureaplasma urealyticum – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 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 твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 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).	набор	25	58,400.00	1,460,000.00
33	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	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 лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; 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; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 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 твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 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. концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	набор	25	42,000.00	1,050,000.00

34	Хлами C trachomatis- IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	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 лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; 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; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами C. 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 твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	набор	25	46,500.00	1,162,500.00
35	Хлами C. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	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 лунок стрипов рекомбинантным антигеном. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. 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 C. 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 твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 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. концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	набор	25	46,500.00	1,162,500.00
36	В-Нвс-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Нвс-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 12x8 определений	Тест-система иммуноферментная для выявления HBsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител. Характеристики набора: Принцип метода заключается во взаимодействии HBsAg с моноклональными антителами на поверхности лунок планшета. Комплекс «антиген-антитело» выявляют с помощью конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена. Минимальная концентрация HBsAg, выявляемая с помощью тест-системы, составляет по отраслевому стандартному образцу (ОСО) HBsAg 0,05 МЕ/мл. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 100 мкл; Чувствительность: 100%. 0,05 МЕ/мл при процедурах 1 и 2, 0,1 МЕ/мл при процедуре 3. Специфичность: по ОСО 42-28-311 - 100%. Длительность анализа: от 90 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм; Комплектация набора: Планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HBsAg - 1шт, Слабоположительный контрольный образец HBsAg (К+слаб) - 1 флакон, Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Конъюгат - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 флакон, Цитратно-фосфатный буферный раствор (ЦФР) 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 2 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. Срок годности: 24 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	набор	85	22,400.00	1,904,000.00

37	<p>В-НВs-антиген, подтверждающий тест (Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия Нbs антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 6x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия НВsAg. Принцип метода заключается в проведении реакции нейтрализации (конкурентный ИФА) НВsAg в исследуемом образце с помощью поликлональных антител, содержащихся в растворе подтверждающего агента. Поликлональные антитела в растворе подтверждающего агента реагируют с антигенными детерминантами НВsAg, препятствуя связыванию антигена с антителами на твердой фазе и в составе конъюгата. При наличии в образце НВsAg наблюдается не менее чем 50% снижение значения оптической плотности (ОП) в конкурентном ИФА по сравнению со значением в прямом ИФА. Чувствительность контролируется по разведению стандартного образца предприятия, содержащего НВsAg субтипов ad и ay. Растворы СОП НВsAg ad, ay с концентрацией НВsAg 0,05 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (процедура 1) и 0,01 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (процедура 2) должны интерпретироваться как положительные, т.е. содержащие НВsAg. Специфичность контролируется по стандартной панели предприятия образцов сывороток крови, не содержащих НВsAg, и составляет 100%. Все сыворотки СПП (100%) должны интерпретироваться как отрицательные, т.е. не содержащие НВsAg. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сывороток и плазм крови от больных гепатитом В в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервал 98,9%–100% с доверительной вероятностью 90%); Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сывороток и плазм крови от условно здоровых доноров крови, больных с другими инфекционными заболеваниями (больные гепатитом С, гепатитом А, ВИЧ-инфицированные пациенты), пациентов с положительным ревматоидным фактором, беременных и многорожавших женщин, показали 100% специфичность (интервал 98,7%–100% с доверительной вероятностью 90%). Количество исследований: набора рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Для исследования небольшой партии проб возможны 6 независимых постановок ИФА по 8 анализов, включая контрольные. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах. 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 температуре минус (20±4)°С, если необходимо более длительное хранение (допускается однократное замораживание/размораживание). Объем анализируемого образца: 100 мкл. Длительность анализа: от 80 минут; Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА при основном измерении регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм. Допустима регистрация результатов и без референс-фильтра. Результаты ИФА при вспомогательном измерении проводить с фильтром 450 нм без референс-фильтра. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к НВsAg – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инактивированный, содержит 4,0±2,0 МЕ/мл НВsAg – 1 фл., 1,5 мл; слабopоложительный контрольный образец (К+слаб), инактивированный, содержит 0,2±0,1 МЕ/мл НВsAg – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К–), инактивированный – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат, концентрат – поликлональные антитела к НВsAg, меченые пероксидазой хрена – 1 фл., 0,7 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 7 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) – 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ) – 1 фл., 1,5 мл; раствор подтверждающего агента (РПА) – 1 фл., 0,8 мл; раствор для разведения образцов (РРО) – 1 фл., 21 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: плёнками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 4–200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с</p>	набор	25	32,400.00	810,000.00
38	<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. Характеристики 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 лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П). Специфичность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П). Длительность анализа: от 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм. Комплектация 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 твином (ФСБ-Тх25) - 1 флакон, Раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 флакон, Раствор для разведения сывороток (РС) - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, Субстратный буферный раствор (СРБ) - 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 предварительном разведении) подлежит хранению при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 24 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	85	22,400.00	1,904,000.00

39	анти -ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 48 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристики 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 лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. 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. Лиофильно высушенные препараты крови перед исследованием растворить в соответствии с инструкцией по применению данного препарата. Жидкие препараты крови, за исключением препаратов иммуноглобулинов, исследовать неразведенными. 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 к ВГС должен соответствовать требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С : чувствительность по антителам к ВГС – 100%; специфичность по антителам к ВГС – 100%. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сывороток и плазм крови, взятых от больных гепатитом С в острой и хронической форме, показали 100% чувствительность. При смешивании РС с исследуемым образцом (контролями) происходит изменение цвета раствора в лунке планшета. Степень изменения цвета у различных образцов может отличаться. Возможен контроль внесения образцов (контролей) в лунки с РС с помощью спектрофотометра, при длине волны 620 нм. оптическая плотность в каждой из лунок, содержащих РС и исследуемый образец должна быть больше 0,400 о.е. Длительность анализа: от 75 минут. Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрировать 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. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; отрицательный контрольный образец (K-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; конъюгат (смесь антител к IgG и IgM человека, меченных пероксидазой хрена), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; раствор для разведения конъюгата (ПК) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 10 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: плёнками 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	25	39,800.00	995,000.00
40	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса Мк SARS-CoV-2, 96 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к SARS-CoV-2 предназначен для качественного определения 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 capture – варианте твердофазного иммуноферментного анализа. На первой стадии анализа происходит связывание содержащихся в анализируемом образце IgM с иммобилизованными 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 заклеивания 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 цитрата 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, содержащие 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%). 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%). 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, цитомегаловирусом, вирусом кори, вирусом Rubella, вирусом простого герпеса первого типа, вирусом Эпштейна-Барр; бактериальная пневмония и бронхит, вызванные Mycoplasma pneumoniae и Chlamydia pneumoniae; HBV-инфекция, HCV-инфекция, HIV-1,2 – инфекция; инфекция, вызванная Mycobacterium tuberculosis. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА). Методика набора на определение IgG совместима с методикой на IgM.</p>	набор	9	87,000.00	783,000.00

41	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к SARS-CoV-2, 96 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к SARS-CoV-2 предназначен для качественного определения 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 лунок 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 заклеивания 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 цитрата натрия, которые допускается хранить при температуре 2–8°C до 5 суток или при температуре минус 18°C и ниже, если требуется более длительное хранение. Все компоненты набора, содержащие 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 95,7% – 100%, с доверительной вероятностью 95%). Диагностическая специфичность выявления IgG к SARS-CoV-2: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных 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, цитомегаловирусом, вирусом кори, вирусом Rubella, вирусом простого герпеса первого типа, вирусом Эпштейна-Барр; бактериальная пневмония и бронхит, вызванные Mycoplasma pneumoniae и Chlamydia pneumoniae; HBV-инфекция, HCV-инфекция, HIV-1,2 – инфекция; инфекция, вызванная Mycobacterium tuberculosis. 100% межсерийную воспроизводимость результатов. Коэффициент вариации ОП не более 8%. 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 при температуре 2–8°C. Допускается транспортирование при температуре до 26°C не более 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА). Методика набора на определение IgG совместима с методикой на IgM.</p>	набор	9	87,000.00	783,000.00
----	--	---	-------	---	-----------	------------

42	Лямблия IgM-ИФА (Набор реагентов для иммуоферментного выявления иммуноглобулинов класса М к антигенам лямблий) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуоферментного 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 «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Титр стандартного образца предприятия СОП+, 1:3200. Чувствительность выявления IgM к антигенам лямблий по стандартной панели положительных образцов предприятия, 100%. Специфичность выявления IgM к антигенам лямблий по стандартной панели отрицательных образцов предприятия, 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 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка 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. 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 иммуоферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	набор	3	60,000.00	180,000.00
43	Лямблия-антитела-ИФА (Набор реагентов для иммуоферментного выявления иммуноглобулинов класса А, М, G к антигенам лямблий) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуоферментного 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 «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата антител к IgG, IgM и IgA человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл; Аналитические и диагностические характеристики: Возможен перекрест иммунологических реакций при заболеваниях описторхозом, токсокарозом, 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 лямблий – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат антител к IgG, IgM, IgA человека с пероксидазой хрена, концентрат – 1 фл., 1,5 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка 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. 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 иммуоферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	набор	3	57,700.00	173,100.00
44	Аскарида – IgG – ИФА (Набор реагентов для иммуоферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ascaris lumbricoides в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуоферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ascaris lumbricoides в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами Ascaris lumbricoides происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Возможен перекрест иммунологических реакций при заболеваниях описторхозом, токсокарозом, 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 Ascaris lumbricoides – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка 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. 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 иммуоферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	набор	3	75,000.00	225,000.00

45	Токсокара IgG ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам токсокары в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам токсокары в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами токсокары происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Возможен перекрест иммунологических реакций при заболеваниях описторхозом, 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 токсокары – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 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; плёнка 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. 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).	набор	2	54,600.00	109,200.00
46	Ористорх-IgG-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхисов в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхисов в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами описторхисов происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: В ряде случаев возможен перекрест иммунологических реакций при заболеваниях токсокарозом, трихинеллезом и эхинококкозом, что может быть связано как с совместной инвазией, так и со взаимодействием антител с гетерологичным антигеном за счет наличия общих антигенных компонентов. 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 описторхисов – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 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; плёнка 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. 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).	набор	3	55,600.00	166,800.00
47	Описторх – IgM – ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к антигенам описторхисов) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к антигенам описторхисов в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами описторхисов происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность выявления IgM к антигенам описторхисов, 100%. Специфичность выявления IgM к антигенам описторхисов, 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 описторхисов – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 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; плёнка 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. 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).	набор	3	55,600.00	166,800.00

48	Трихинелла IgG ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам трихинелл в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам трихинелл в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами трихинелл происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Возможен перекрест иммунологических реакций при заболеваниях описторхозом, токсокарозом 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 трихинелл – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка 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. 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>	набор	2	60,200.00	120,400.00
49	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации интерлейкина 6 в биологических жидкостях человека и культуральных средах. Чувствительность: 0,5 пг/мл. Диапазон измерений: 0-300 пг/мл. 96 определений	<p>Несвязавшийся материал удаляется отмывкой. Связавшийся ИЛ-6 взаимодействует во время второй инкубации с конъюгатом лет (биотинилированные антитела к ИЛ-6 человека). Несвязавшийся конъюгат №1 удаляется отмывкой. На третьей стадии связавшийся конъюгат №1 взаимодействует при инкубации с конъюгатом №2 (стрептавидин-пероксидаза хрена). Несвязавшийся конъюгат №2 удаляется отмывкой. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидаина происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окраски пропорциональна концентрации ИЛ-6 в анализируемых образцах. Количество определений: Набор рассчитан на проведение анализа в дублях 41 неизвестного, 6 калибровочных образцов и 1 контрольного образца, всего 96 определений при одновременном использовании всех стрипов планшета. Анализируемые образцы: Для проведения анализа не следует использовать гемолизованную, мутную сыворотку крови. Образцы сыворотки крови можно хранить при температуре 2–8°С не более 24 ч или при температуре минус 20°С (и ниже) не более 3 мес. Допускается хранение до 1 года при температуре не выше минус 40°С. Замороженные образцы должны быть быстро разморожены и тщательно перемешаны до однородной консистенции. Повтор-ное замораживание / размораживание образцов сыворотки крови не допускается. Образцы сывороток крови, содержащие осадок, необходимо очистить центрифугированием при 3000 об/мин в течение 10–15 минут или при 10 000 об/мин в течение 3 минут. Свежеотобранные образцы мочи допускается хранить не более 6 часов при температуре не выше 25°С. Объем анализируемого образца: 100 мкл. Специфичность: Не обнаружено перекрестной реакции используемых в наборе антител к ИЛ-6 с другими цитокинами. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения ИЛ-6 в одном и том же образце с использованием набора не превышает 8%. Чувствительность. Минимально определяемая концентрация ИЛ-6 не превышает 0,5 пг/мл. Линейность: Зависимость концентрации ИЛ-6 в образцах сыворотки крови при разведении их сывороткой крови, не содержащей ИЛ-6, и в образцах мочи при разведении их мочой, не содержащей ИЛ-6, имеет линейный характер в диапазоне концентраций 5,6–300 пг/мл и составляет 90–110%. Точность: Данный аналитический параметр проверяется тестом на «открытие» – соответствие измеренной концентрации ИЛ-6 предписанной в образце, полученной путем смешивания равных объемов контрольного образца и калибровочного образца 16,7 пг/мл. Процент «открытия» составляет 90–110%. Клиническая проверка: Концентрацию ИЛ-6 измеряли в сыворотке крови, взятой с 9 до 11 ч, у 185 здоровых доноров юго-восточного региона Западной Сибири в возрасте 20–50 лет. Уровень ИЛ-6 не превышал 10 пг/мл. Концентрацию ИЛ-6 измеряли в утренней порции мочи у 86 здоровых доноров юго-восточного региона Западной Сибири в возрасте 33–66 лет и 45 детей в возрасте до 14 лет. Уровень ИЛ-6 не превышал 11 пг/мл. Длительность анализа: 235 минут. Регистрация и оценка результатов: Измерить величину оптической плотности растворов в лунках стрипов на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–655 нм; или при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк»)) осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности моноклональными антителами к ИЛ-6, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы на основе сыворотки крови человека, аттестованные относительно стандарта ИЛ-6 (фирма R&amp;D Systems, Inc., США D6050), содержащие известные количества ИЛ-6 – 0; 5,6; 16,7; 50; 150; 300 пг/мл; концентрации ИЛ-6 в калибровочных образцах могут несколько отличаться от указанных величин, точные величины указаны на этикетках флаконов, лиофилизированные – 6 флаконов; контрольный образец на основе сыворотки крови человека с известным содержанием ИЛ-6, лиофилизированный – 1 флакон; конъюгат №1 – биотинилированные антитела к ИЛ-6, готовый для использования – 1 фл., 13 мл; конъюгат №2 – стрептавидин-пероксидаза хрена, готовый для использования – 1 фл., 13 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.</p>	набор	9	150,000.00	1,350,000.00



50	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина в сыворотке (плазме) крови человека. Чувствительность: 0,04 нг/мл Диапазон измерений: 0-12,8 нг/мл Срок годности набора: 18 месяцев. 12*8 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина в сыворотке (плазме) крови человека. Чувствительность: 0,04 нг/мл Диапазон измерений: 0-12,8 нг/мл Срок годности набора: 18 месяцев. 12*8 определений</p> <p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА уа первой стадии исследуемые и контрольные образцы инкубируют в лунках с иммобилизованными антителами. Имеющийся в образцах ПКТ связывается с иммобилизованными антителами. Связавшийся ПКТ взаимодействует при инкубации с конъюгатом No1 (поликлональные антитела к ПКТ человека с биотином). На третьей стадии связавшийся конъюгат No1 взаимодействует при инкубации с конъюгатом No2 (стрептавидин с пероксидазой хрена). Количество связавшегося конъюгата No2 определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы хрена – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность желтого окрашивания пропорциональна концентрации ПКТ в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Специфичность. Наличие гемоглобина, билирубина, триглицерида, альбумина, С-реактивного белка в исследуемых образцах не влияют на результаты анализа. Влияния антимикробной химиотерапии, vasoактивных лекарственных препаратов, болеутоляющих средств, антикоагулянтов или мочегонных средств на измерение ПКТ не выявлено. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания ПКТ в одном и том же образце с использованием набора «Прокальцитонин – ИФА – БЕСТ» не превышает 8%. Чувствительность. Минимально определяемая концентрация ПКТ не превышает 0,04 нг/мл. Длительность анализа: 145 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 моноклональными антителами к ПКТ – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие ПКТ (0; 0,05; 0,2; 0,8; 3,2 и 12,8 нг/мл), лиофилизированные – 6 фл.; контрольный образец, содержащий ПКТ (концентрация указана на флаконе), лиофилизированный – 1 фл.; конъюгат No1, биотинилированные поликлональные антитела к ПКТ – 1 фл., 13 мл; конъюгат No2, стрептавидин – пероксидаза хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения образцов (РРО) – 1 фл., 28 мл; раствор для восстановления калибровочных и контрольного образцов (РВО) – 1 фл., 5,0 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 4 шт.; наконечники для пипеток – 32 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. Хранение калибровочных и контрольных образцов при 2–8°С в течение 4 недель. Если необходимо более длительное хранение, образцы следует заморозить и хранить при температуре -20°С в течение всего срока годности. Допускается шестикратное замораживание и оттаивание образцов. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	9	90,000.00	810,000.00
51	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина Е в сыворотке крови Чувствительность: 2,5 МЕ/мл, диапазон измерений 0-690 МЕ/мл 12x8 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса Е в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgE и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgE. На второй стадии связавшийся в лунках IgE обрабатывают конъюгатом МКАТ к IgE с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgE в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 15 мкл. Чувствительность анализа – 2,5 МЕ/мл IgE. Специфичность: В наборе «IgE общий – ИФА – БЕСТ» используются моноклональные антитела, обладающие высокой специфичностью к IgE. Перекрестного связывания с IgG, IgM, IgA или альбумином в физиологических концентрациях не наблюдалось. «Хук»-эффект при использовании набора реагентов не зафиксирован. Оптическая плотность образцов сыворотки с концентрацией IgE до 10000 МЕ/мл всегда превышала оптическую плотность пробы с максимальной концентрацией. Длительность анализа: 55 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 МКАТ к IgE человека – 1 шт.; конъюгат МКАТ к IgE с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные пробы 1 К0, К1, К2, К3, К4 и К5 с известной концентрацией IgE – 6 фл. по 200 мкл; контрольный образец с известной концентрацией IgE – 1 фл., 200 мкл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 2 фл. По 12 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для пипетки – 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. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	13	43,000.00	559,000.00
52	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови.	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит связывание сывороточного антигена ТТГ с моноклональными антителами к антигену ТТГ, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок, и моноклональными антителами к ТТГ, конъюгированными с пероксидазой. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации ТТГ в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация ТТГ не превышает 0,1 мМЕ/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител к бета-субъединице ТТГ с хорионическим гонадотропином, фоллитропином и лютропином. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания ТТГ в одном и том же образце с использованием набора ТТГ – ИФА не превышает 8%. Длительность анализа: 75 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 моноклональными антителами к ТТГ – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по Второму международному стандарту ТТГ человека IRP 80/558, содержащие известные количества ТТГ – 0; 0,25; 1,0; 4,0; 8,0 и 16 мМЕ/л – 6 фл. по 0,7 мл; контрольный образец с известным содержанием ТТГ – 1 фл., 0,7 мл; конъюгат моноклональных антител к ТТГ с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-ТЧ25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 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. 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>	набор	9	28,300.00	254,700.00

53	Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови	<p>Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит разрушение комплексов трийодтиронин-транспортный белок и конкурентное связывание свободной фракции сывороточного трийодтиронина и трийодтиронина, конъюгированного с пероксидазой, с поликлональными антителами к трийодтиронину, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Т3 свободного в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация Т3 своб. не превышает 0,5 пмоль/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции поликлональных антител к Т3 с тироксином и трийодтиронином. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания Т3 своб. в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «Т3 свободный – ИФА» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 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 поликлональными антителами к Т3 – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по «Liphocheck Immunoassay Plus Control Abbott Architect T3 total», содержащие известные количества Т3 своб. – 0; 1,25; 2,5; 5; 10; 20 пмоль/л – 6 фл. по 0,7 мл; контрольный образец с известным содержанием Т3 своб. – 1 фл., 0,7 мл; конъюгат трийодтиронина с пероксидазой хрена, концентрат – 1 фл., 1,3 мл; раствор для разведения конъюгата (РРК) – 1 фл., 13 мл., концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-ТЧ25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 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. 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>	набор	7	36,300.00	254,100.00
54	Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови	<p>Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит разрушение комплексов трийодтиронин-транспортный белок и конкурентное связывание сывороточного трийодтиронина и трийодтиронина, конъюгированного с пероксидазой, с поликлональными антителами к трийодтиронину, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Т3 в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 100 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация Т3 общ. не превышает 0,2 нмоль/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции поликлональных антител к Т3 с тироксином и трийодтиронином. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания Т3 общ. в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора Т3 общий – ИФА не превышает 8%. Длительность анализа: 75 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 моноклональными антителами к Т3 – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по «Liphocheck Immunoassay Plus Control Abbott Architect T3 total», содержащие известные количества Т3 общ. – 0; 0,75; 1,5; 3,0; 4,5; 9,0 нмоль/л – 6 фл. по 0,7 мл; контрольный образец с известным содержанием Т3 общ. – 1 фл., 0,7 мл; конъюгат трийодтиронина с пероксидазой хрена, концентрат – 1 фл., 1,3 мл; раствор для разведения конъюгата (РРК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-ТЧ25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 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. 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>	набор	3	26,200.00	78,600.00
55	Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови	<p>Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит разрушение комплексов тироксин-транспортный белок и конкурентное связывание свободной фракции сывороточного тироксина и тироксина, конъюгированного с пероксидазой, с моноклональными антителами к тироксину, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Т4 в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация Т4 своб. не превышает 1,0 пмоль/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител к Т4 с тироксином в составе комплексов, трийодтиронином и трийодтиронином. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания Т4 своб. в одном и том же образце с использованием набора «Т4 свободный – ИФА» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 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 моноклональными антителами к тироксину – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по «Liphocheck Immunoassay Plus Control Abbott Architect T4 free», содержащие известные количества Т4 своб. – 0, 5, 10, 20, 40 и 80 пмоль/л – 6 фл. по 0,7 мл; контрольный образец с известным содержанием Т4 своб. – 6 фл. по 0,7 мл; конъюгат тироксина с пероксидазой хрена, концентрат – 1 фл., 1,3 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-ТЧ25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 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. 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>	набор	7	31,300.00	219,100.00

56	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит разрушение комплексов трийодтиронин-транспортный белок и конкурентное связывание сывороточного трийодтиронина и трийодтиронина, конъюгированного с пероксидазой, с поликлональными антителами к трийодтирону, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Т4 в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 100 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация Т4 общ. не превышает 0,2 нмоль/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции поликлональных антител к Т4 с тироксином и диодтироном. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания Т4 общ. в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «Т4 общий – ИФА» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 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 моноклональными антителами к Т4– 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по «Lipochek Immunoassay Plus Control Abbott Architect T4 total», содержащие известные количества Т3 общ. – 0; 0,75; 1,5; 3,0; 4,5; 9,0 нмоль/л – 6 фл. по 0,7 мл; контрольный образец с известным содержанием Т4 общ. – 1 фл., 0,7 мл; конъюгат трийодтиронина с пероксидазой хрена, концентрат – 1 фл., 1,3 мл; раствор для разведения конъюгата (РПК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-ТЧ25)– 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 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. 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.	набор	3	26,200.00	78,600.00
57	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит связывание антител к тиреопероксидазе с тиреопероксидазой, иммобилизованной на внутренней поверхности лунок. Во время второй инкубации при добавлении конъюгата происходит связывание антител к IgG, конъюгированных пероксидазой, с антителами к тиреопероксидазе, иммобилизованными в ходе первой реакции. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Анти-ТПО в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация Анти-ТПО не превышает 5 МЕ/мл. Специфичность. Использование высокоочищенной тиреопероксидазы для иммобилизации на лунках планшета обеспечивает высокую специфичность анализа. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания Анти-ТПО в одном и том же образце с использованием набора «Анти-ТПО – ИФА» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 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 иммобилизованным тиреопероксидазой человека – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по международно-признанному референсному стандарту Анти-ТПО NIBSC 66/387, содержащие известные количества Анти-ТПО – 0; 25; 100; 250; 500; 1000 МЕ/мл – 6 фл. по 1,3 мл; контрольный образец с известным содержанием Анти-ТПО – 1 фл., 1,3 мл; конъюгат антител к IgG с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-ТЧ25)– 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 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. 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.	набор	7	32,000.00	224,000.00
58	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит связывание антител к тиреоглобулину с тиреоглобулином, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок. Во время второй инкубации при добавлении конъюгата происходит связывание антител к IgG, конъюгированных пероксидазой, с антителами к тиреоглобулину, иммобилизованными в ходе первой реакции. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Анти-ТГ в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность - минимальная достоверно определяемая набором концентрация Анти-ТГ не превышает 10 МЕ/мл. Специфичность. Использование высокоочищенного тиреоглобулина для иммобилизации на лунках планшета обеспечивает высокую специфичность анализа. Данный набор реагентов определяет специфичные антитела класса G против тиреоглобулина. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания Анти-ТГ в одном и том же образце с использованием набора «Анти-ТГ – ИФА – БЕСТ» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 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 иммобилизованным тиреоглобулином человека – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по референсному препарату WHO 65/093, содержащие известные количества Анти-ТГ – 0; 100; 200; 500; 1000; 2000 МЕ/мл; концентрации Анти-ТГ в калибровочных пробах могут несколько отличаться от указанных величин – 6 фл. по 1,3 мл; контрольный образец с известным содержанием Анти-ТГ – 1 фл., 1,3 мл; конъюгат антител к IgG с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-ТЧ25)– 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 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. 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.	набор	2	32,000.00	64,000.00
59	Гребенки для процессора магнитных частиц стерильные (уп 100 штук)	Насадка на магнитные стержни, адаптирована для процессора магнитных частиц AutoMag96. Изготовлена из полипропилена. Каждая насадка магнитного стержня имеет шероховатую рабочую поверхность и на конце заостренную форму. Насадка совместима и используется совместно с глубоколоночными 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 глубоколоночные планшеты на борту процессора. Для однократного использования.	упаковка	13	140,000.00	1,820,000.00

60	Глубоколуночные планшеты для процессора магнитных частиц, стерильные (уп 50 штук)	Глубоколуночный 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/РНКаза. Выдерживает центрифугирование с ускорением 4000xg. Возможно подвергать длительному замораживанию до -86оС. 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 AutoMag96. Для однократного использования.	упаковка	38	128,000.00	4,864,000.00
61	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные в штативе 96 шт.	Наконечники с фильтром в штативе 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: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор 5-20 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. Штатив 96 шт.	упаковка	42	4,210.00	176,820.00
62	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива № 1000	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: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор 5-20 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. Без штатива, упаковка 1000 шт.	упаковка	125	29,800.00	3,725,000.00
63	Наконечники универсальные для дозаторов без фильтра 1-200 мкл, желтые, нестерильные в штативе 96 шт.	Наконечники в штативе без фильтра 1 — 200 мкл, желтые, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм; имеют градуировку стандартного объема. В штативе 96 шт.	упаковка	42	2,920.00	122,640.00
64	Наконечники универсальные для дозаторов 1-200 мкл, желтые, нестерильные № 1000	Наконечники без фильтра 1 — 200 мкл, желтые, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм; имеют градуировку стандартного объема. В упаковке по 1000.	штука	125	6,900.00	862,500.00
65	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл стерильные № 500	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов (упаковка 1000 шт). Характеристика пробирки: материал: автоклавируемый, выдерживает температуру не менее 121оС в течении 15 минут, высота 40,9 мм; стерильные, бесцветный, имеют градуировку и дополнительное пространство для замораживания/нагревания. Эргономичная крышка на «шарниром», прокальваемая крышка, крышка и пробирка без острых краёв, имеется матовая область для маркировки. Выдерживают центрифугирование до 25000xg. Подходят для оптических измерений. Упаковка 500 шт	штука	250	9,000.00	2,250,000.00
66	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные № 1000	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: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС 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.	штука	42	36,100.00	1,516,200.00

Условия платежа - за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.

Условия и срок поставки товара - в течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней

Место поставки - г.Нур-Султан, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки

Директор

Данбаева Ж.С.

№ п/п	Наименование товара	Техническое описание	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма
1	Накты уақыт режимінде ПТР әдісімен Candida albicans ДНҚ анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Candida albicans ДНҚ-ны нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде ПТР-дің әр циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қосқанда 96 анықтама. МС - ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Анықтауға арналған жиынтықтардың жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы тиіс. Сезімталдық (Табу шегі) - сынамада Candida albicans ДНҚ-ның 100 данасын анықтау. Candida albicans ДНҚ-ны анықтау ерекшелігі (теріс ДНҚ сығындылары кәсіпорнының стандартты панеліне сәйкес) 100% құрайды. Талдау ұзақтығы: 70 мин.нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезең: 50°С – 2 мин; 2 кезең: 95°С – 2 мин; 3 кезең: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Флуоресценцияны өлшеу 60°С кезінде жүргізіледі. Накты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "ROX"детекция арналары. Қоздырғышты Ct анықтау, ШҚО Ct, ср есептеу (ШҚО Ct), берілген критерийлер бойынша салыстыру. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "ДТ-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдауды жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жеткізілетін "РеалБест Диагностика" бағдарламасын жиынтықтармен бірге пайдалану ұсынылады, ол нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: әмбебап оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптизирленген қақпақтармен жабдықталады. ДНҚ-ны оқшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	125	55,300.00	6,912,500.00
2	Накты уақыт режимінде ПТР әдісімен 1 және 2 типті қарапайым герпес вирусының ДНҚ-ны бір мезгілде анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен 1 және 2 типті герпес симплексі вирусының ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде ПТР-дің әр циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қосқанда 96 анықтама. МС - ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Анықтауға арналған жиынтықтардың жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы тиіс. Сезімталдық (бес үлгіде 1 және 2 типті қарапайым герпес вирусының ДНҚ-ның 100 көшірмесін анықтау) - 100%. 1 және 2 типті қарапайым герпес вирусының ДНҚ анықтау ерекшелігі (теріс ДНҚ сығындылары кәсіпорнының стандартты панеліне сәйкес) - 100 %. Талдау ұзақтығы: 70 мин. нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезең: 50°С-2 мин; 2 кезең: 95°С-2 мин; 3 кезең: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Накты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "ROX"детекция арналары. Қоздырғышты Ct анықтау, ШҚО Ct, ср есептеу (ШҚО Ct), берілген критерийлер бойынша салыстыру. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "ДТ-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдауды жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жеткізілетін "РеалБест Диагностика" бағдарламасын жиынтықтармен бірге пайдалану ұсынылады, ол нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: әмбебап оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 96 пробирка (8 пробиркадан 12 Стрип). Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптизирленген қақпақтармен жабдықталады. ДНҚ-ны оқшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	125	61,000.00	7,625,000.00
3	Накты уақыт режимінде ПТР әдісімен Chlamydia trachomatis ДНҚ анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен Chlamydia trachomatis ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде ПТР-дің әр циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауларды қоса алғанда, 96 анықтамалар; РЖ-ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Анықтауға арналған жиынтықтардың жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы тиіс. Сезімталдық (бес үлгіде ДНҚ-ның 100 көшірмесін анықтау): 100%. Ерекшелігі: кәсіпорнының стандартты панелінде теріс ДНҚ сығындылары — 100%. Талдау ұзақтығы: 70 мин.нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезең: 50°С – 2 мин; 2 кезең: 95°С – 2 мин; 3 кезең: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Флуоресценцияны өлшеу 60°С кезінде жүргізіледі. Накты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "ROX"детекция арналары. Қоздырғышты Ct анықтау, ШҚО Ct, ср есептеу (ШҚО Ct), берілген критерийлер бойынша салыстыру. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "ДТ-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдауды жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жеткізілетін "РеалБест Диагностика" бағдарламасын жиынтықтармен бірге пайдалану ұсынылады, ол нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: әмбебап оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптизирленген қақпақтармен жабдықталады. ДНҚ-ны оқшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	250	55,300.00	13,825,000.00

4	Накты уақыт режимінде ПТР әдісімен <i>Mycorplasma hominis</i> ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	<p>Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Mycorplasma hominis</i> ДНҚ - ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде ПТР-дің әр циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қосқанда 96 анықтама. МС - ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Анықтауға арналған жиынтықтардың жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы тиіс. Сезімталдық (Табу шегі) - сынамада <i>Mycorplasma hominis</i> ДНҚ-ның 100 данасын анықтау. <i>Mycorplasma hominis</i> ДНҚ-ны анықтаудың ерекшелігі (теріс ДНҚ сығындылары кәсіпорнның стандартты панеліне сәйкес) 100% құрайды. Талдау ұзақтығы: 70 мин.нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезең: 50°С – 2 мин; 2 кезең: 95°С – 2 мин; 3 кезең: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Флуоресценцияны өлшеу 60°С кезінде жүргізіледі. Накты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "ROX"детекция арналары. Қоздырғышты Ct анықтау, ШҚО Ct, ер есептеу (ШҚО Ct), берілген критерийлер бойынша салыстыру. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "ДТ-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдауды жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жеткізілетін "РеалБест Диагностика" бағдарламасын жиынтықтармен бірге пайдалану ұсынылады, ол нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: эмбебап оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптизирленген қақпақтармен жабдықталады. ДНҚ-ны оқшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.</p>	жинағы	250	55,300.00	13,825,000.00
5	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен 16 және 18 типті адам папилломасы вирусының ДНҚ анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	<p>Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен адамның 16 және 18 типті папиллома вирусының ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде ПТР-дің әр циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қосқанда 96 анықтама. МС - ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Анықтауға арналған жиынтықтардың жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы тиіс. Сезімталдық (лимит выявления) - Сынамадағы АПВ ДНҚ-ның 100 данасын анықтау. HPV ДНҚ-ны анықтау ерекшелігі (теріс ДНҚ сығындылары кәсіпорнның стандартты панеліне сәйкес) 100% құрайды. Талдау ұзақтығы: 70 мин.нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезең: 50°С – 2 мин; 2 кезең: 95°С – 2 мин; 3 кезең: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Накты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "HEX", "ROX"детекция арналары. Қоздырғышты Ct анықтау, ШҚО Ct, ер есептеу (ШҚО Ct), берілген критерийлер бойынша салыстыру. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "ДТ-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдауды жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жеткізілетін "РеалБест Диагностика" бағдарламасын жиынтықтармен бірге пайдалану ұсынылады, ол нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: эмбебап оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптизирленген қақпақтармен жабдықталады. ДНҚ-ны оқшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.</p>	жинағы	125	72,000.00	9,000,000.00
6	Накты уақыт режимінде ПТР әдісімен <i>TRICHAMONAS vaginalis</i> ДНҚ анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	<p>Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Trichomonas vaginalis</i> ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде ПТР-дің әр циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауларды қоса алғанда, 96 анықтамалар; РЖ-ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Анықтауға арналған жиынтықтардың жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы тиіс. Сезімталдық (Табу шегі) - сынамада <i>Trichomonas vaginalis</i> ДНҚ-ның 100 данасын анықтау. <i>Trichomonas vaginalis</i> ДНҚ-ны анықтау ерекшелігі (теріс ДНҚ сығындылары кәсіпорнның стандартты панеліне сәйкес) - 100%. Талдау ұзақтығы: 70 мин.нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезең: 50°С – 2 мин; 2 кезең: 95°С – 2 мин; 3 кезең: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Флуоресценцияны өлшеу 60°С кезінде жүргізіледі. Накты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "ROX"детекция арналары. Қоздырғышты Ct анықтау, ШҚО Ct, ер есептеу (ШҚО Ct), берілген критерийлер бойынша салыстыру. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "ДТ-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдауды жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жеткізілетін "РеалБест Диагностика" бағдарламасын жиынтықтармен бірге пайдалану ұсынылады, ол нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: эмбебап оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптизирленген қақпақтармен жабдықталады. ДНҚ-ны оқшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10</p>	жинағы	250	55,300.00	13,825,000.00

7	Нақты уақыт режимінде ПТР әдісімен UREPLASMA urealyticum ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	<p>Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен Ureaplasma urealyticum ДНҚ - ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде ПТР-дің әр циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қосқанда 96 анықтама. МС - ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Анықтауға арналған жиынтықтардың жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы тиіс. Сезімталдық (лимит выявления) - сынамада Ureaplasma urealyticum ДНҚ-ның 100 данасын анықтау. Ureaplasma urealyticum ДНҚ-ны анықтаудың ерекшелігі (теріс ДНҚ сығындылары кәсіпорының стандартты панеліне сәйкес) 100% құрайды. Талдау ұзақтығы: 70 мин.нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезең: 50°С – 2 мин; 2 кезең: 95°С – 2 мин; 3 кезең: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Флуоресценцияны өлшеу 60°С кезінде жүргізіледі. Нақты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "ROX"детекция арналары. Қоздырғышты Ct анықтау, ШКО Ct, ср есептеу (ШКО Ct), берілген критерийлер бойынша салыстыру. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "ДТ-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдау жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жиынтықтармен бірге жеткізілетін "РеалБест Диагностика" ("Вектор-Бест" жақ) бағдарламасын пайдалану ұсынылады, ол нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: эмбебан оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптизирленген қақпақтармен жабдықталады. ДНҚ-ны оқшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.</p>	жинағы	250	55,300.00	13,825,000.00
8	Нақты уақыт режимінде ПТР әдісімен цитомегаловирустың ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	<p>Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен цитомегаловирустың ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде ПТР-дің әр циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауларды қоса алғанда, 96 анықтамалар; РЖ-ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Анықтауға арналған жиынтықтардың жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы тиіс. Сезімталдық бес үлгідегі ДНҚ-ның 100 көшірмесін анықтау: 100 %. Ерекшелігі: кәсіпорының стандартты панелінде теріс ДНҚ сығындылары — 100%. Талдау ұзақтығы: 70 мин.нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезең: 50°С – 2 мин; 2 кезең: 95°С – 2 мин; 3 кезең: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Флуоресценцияны өлшеу 60°С кезінде жүргізіледі. Нақты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "ROX"детекция арналары. Ct ЦМВ, ШКО Ct анықтау, есептеу (ШКО Ct)ср, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "ДТ-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдауды жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жеткізілетін "РеалБест Диагностика" бағдарламасын пайдалану ұсынылады, ол нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: эмбебан оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 96 пробирка (8 пробиркадан 12 Стрип). Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптизирленген қақпақтармен жабдықталады. Реагенттері бар әрбір құттының түсі сәйкестендіріледі. ДНҚ-ны оқшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.</p>	жинағы	125	61,000.00	7,625,000.00
9	Нақты уақыт режимінде ПТР әдісімен Chlamydia trachomatis және Mycoplasma genitalium ДНҚ бір сынамасында бір мезгілде анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	<p>Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен Chlamydia trachomatis және Mycoplasma genitalium ДНҚ-ны дифференциалды анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде әр ПТР цикліндегі Chlamydia trachomatis ДНҚ-ны және Mycoplasma genitalium ДНҚ-ны күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауларды қоса алғанда, 96 анықтамалар; РЖ-ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Анықтауға арналған жиынтықтардың жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы тиіс. Сезімталдық (бес үлгіде ДНҚ-ның 100 көшірмесін анықтау): 100%. Ерекшелігі: кәсіпорының стандартты панелінде теріс ДНҚ сығындылары — 100%. Талдау ұзақтығы: 70 мин. нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезең: 50°С-2 мин; 2 кезең: 95°С-2 мин; 3 кезең: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Нақты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "HEX", "ROX"детекция арналары. Детекция арналары бойынша Ct анықтау, ср есептеу (ШКО Ct), берілген критерийлер бойынша салыстыру. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "ДТ-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдауды жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жеткізілетін "РеалБест Диагностика" бағдарламасын жиынтықтармен бірге пайдалану ұсынылады, ол нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: эмбебан оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 96 пробирка. Реагенттері бар әрбір құттының түсі сәйкестендіріледі. Жинақ бақылау үлгілері бар құтыларға арналған пластикалық қақпақтармен қосымша жинақталады. ДНҚ-ны оқшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.</p>	жинағы	170	94,100.00	15,997,000.00

10	Нақты уақыт режимінде ПТР әдісімен Gardnerella vaginalis ДНҚ анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Gardnerella vaginalis ДНҚ-ны нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде ПТР-дің әр циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қосқанда 96 анықтама. МС - ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Анықтауға арналған жиынтықтардың жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы тиіс. Сезімталдық (Табу шегі) - сынамада Gardnerella vaginalis ДНҚ-ның 100 данасын анықтау. Gardnerella vaginalis ДНҚ-ны анықтау ерекшелігі (теріс ДНҚ сығындылары кәсіпорының стандартты панеліне сәйкес) - 100%. Талдау ұзақтығы: 70 мин.нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезен: 50°С – 2 мин; 2 кезен: 95°С – 2 мин; 3 кезен: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Флуоресценцияны өлшеу 60°С кезінде жүргізіледі. Нақты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "ROX"детекция арналары. Қоздырғышты Ct анықтау, ШҚО Ct, ср есептеу (ШҚО Ct), берілген критерийлер бойынша салыстыру. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "ДТ-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдауды жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жеткізілетін "РеалБест Диагностика" бағдарламасын жиынтықтармен бірге пайдалану ұсынылады, ол нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: әмбебап оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптизирленген қақпақтармен жабдықталады. ДНҚ-ны окшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	250	55,300.00	13,825,000.00
11	Нақты уақыт режимінде ПТР әдісімен Neisseria gonorrhoeae ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен Neisseria gonorrhoeae ДНҚ - ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде ПТР-дің әр циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қосқанда 96 анықтама. МС - ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Анықтауға арналған жиынтықтардың жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада Neisseria gonorrhoeae ДНҚ-ның 100 данасын анықтау. Neisseria gonorrhoeae ДНҚ-ны анықтау ерекшелігі (теріс ДНҚ сығындылары кәсіпорының стандартты панеліне сәйкес) 100% құрайды. Талдау ұзақтығы: 70 мин.нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезен: 50°С – 2 мин; 2 кезен: 95°С – 2 мин; 3 кезен: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Флуоресценцияны өлшеу 60°С кезінде жүргізіледі. Нақты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "ROX"детекция арналары. Қоздырғышты Ct анықтау, ШҚО Ct, ср есептеу (ШҚО Ct), берілген критерийлер бойынша салыстыру. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "ДТ-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдауды жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жеткізілетін "РеалБест Диагностика" бағдарламасын жиынтықтармен бірге пайдалану ұсынылады, ол нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: әмбебап оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптизирленген қақпақтармен жабдықталады. ДНҚ-ны окшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	250	55,300.00	13,825,000.00
12	Нақты уақыт режимінде ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекциямен полимеразды тізбекті реакция (ПТР) әдісімен Treponema pallidum ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Treponema pallidum реагенттерінің жиынтығы нақты уақыт режимінде ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік анықтаумен полимеразды тізбекті реакция (ПТР) арқылы Treponema pallidum ДНҚ-ны анықтауға арналған. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде ПТР-дің әр циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 48 анықтама; РЖ-ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Сезімталдық бес үлгідегі ДНҚ-ның 100 көшірмесін анықтау: 100 %. Ерекшелігі: кәсіпорының стандартты панелінде теріс ДНҚ сығындылары — 100%. Талдау ұзақтығы: 70 мин.нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезен: 50°С – 2 мин; 2 кезен: 95°С – 2 мин; 3 кезен: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 40 сек). Нақты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "ROX"детекция арналары. Анықтау Ct Treponema pallidum, Ct ШҚО, есептеу (Ct ШҚО) ср, салыстыру берілген критерийлер бойынша. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "ДТ-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдау жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жиынтықтармен бірге жеткізілетін "РеалБест Диагностика" ("Вектор-Бест" жақ) бағдарламасын пайдалану ұсынылады. Бағдарлама нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 48 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптизирленген қақпақтармен жабдықталады. Реагенттері бар әрбір құжының түсі сәйкестендіріледі. ДНҚ-ны окшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. ЖЖБИ, TORCH-жұқпалары, ВВГ ДНҚ, СГС РНҚ және АИТВ РНҚ барлық спектрі үшін жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ. Үлгіні сынама дайындау тиімділігі сынама дайындауға (СК бөлуге) арналған жиынтықтың құрамына кіретін және сынама дайындаудың барлық сатыларынан өтетін және одан кейінгі ПТР немесе бөлінетін СК бірге талдаудың ОТД-ПТР ішкі бақылау (ШҚО) көмегімен бағаланады.	жинағы	2	36,500.00	73,000.00



13	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция арқылы токсоплазма гондидің ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы.	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция арқылы токсоплазма гондидің ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынның сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізінде ПТР-дің әр циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу жатыр, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 48 анықтама; РЖ-ға енгізілетін үлгінің көлемі: 50 мкл. ДНҚ (РНҚ) бөлінуі KFF магниттік бөлшектердің процессорында жасалуы керек. Күшейтуге арналған жиынтықтар бөлуге арналған жиынтықтары бар бір өндіруші болуы керек. Жиынтықтар жұмыс істеуге бейімделген планшет генераторы. Сезімталдық бес үлгідегі ДНҚ-ның 100 көшірмесін анықтау: 100 %. Ерекшелігі: кәсіпорынның стандартты панелінде теріс ДНҚ сығандылары — 100%. Талдау уақыты: 70 мин.нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезең: 50°с – 2 мин; 2 кезең: 95°с – 2 мин; 3 кезең: 50 цикл (94°С – 10 сек, 60°С – 40 сек). Накты уақыттағы ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекция, "FAM", "ROX"детекция арналары. С1, СТ ШҚО анықтау, есептеу (СТ ШҚО) ср, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Реагенттер жиынтығы "iQ iCycler", "iQ5 iCycler", "CFX96", "DT-96" тіркейтін амплификаторлармен немесе олардың аналогтарымен қолдануға арналған. "IQ5 iCycler" және "CFX96" амплификаторларының көмегімен талдау жүргізу ыңғайлылығы үшін сұрау бойынша жиынтықтармен бірге жеткізілетін "РеалБест Диагностика" ("Вектор-Бест" жак) бағдарламасын пайдалану ұсынылады. Бағдарлама нәтижелерді талдау және есепке алу бойынша барлық қажетті операцияларды автоматты түрде орындайды, нәтижелерді Microsoft Excel-ге кесте түрінде экспорттауға мүмкіндік береді. Жиынтықты жинақтау: оң бақылау үлгісі (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Птр (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспа, лиофилизацияланған – 48 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптизирленген қақпақтармен жабықталады. Реагенттері бар әрбір құттының түсі сәйкестендіріледі. ДНҚ-ны оқшаулау үшін реагенттер жоқ. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. ЖЖБИ, TORCH-жұқпалары, ВВГ ДНҚ, СГС РНҚ және АИТВ РНҚ барлық спектрі үшін жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ. Үлгіні сынама дайындау тиімділігі сынама дайындауға (СК бөлуге) арналған жиынтықтың құрамына кіретін және сынама дайындаудың барлық сатыларынан өтетін және одан кейінгі ПТР немесе бөлінетін СК бірге талдаудың ОТД-ПТР ішкі бақылау (ШҚО) көмегімен бағаланады.	жинағы	2	35,500.00	71,000.00
14	Накты уақыт режимінде ПТР өнімдерін будандастыру - флуоресценттік детекциямен ПТР әдісімен инфекциялық аурулардың қоздырғыштарын кейіннен анықтау үшін жатыр мойны каналының шырышты қабығынан, уретрадан, қынаптан, көмейдің артқы қабырғасынан және т.б. эпителий жасушаларының биоптаттары мен	Көлік ерітіндісі . Мақсаты: нақты уақыт режимінде ПТР өнімдерін будандастыру-флуоресценттік детекциямен ПТР әдісімен инфекциялық аурулардың қоздырғыштарын кейіннен анықтау үшін жатыр мойны каналының шырышты қабығынан, уретрадан, қынаптан, көмейдің артқы қабырғасынан және т.б. эпителий жасушаларының биоптаттары мен қырындыларынан клиникалық материалды тасымалдауға және сақтауға арналған. Жиынтықтың сипаттамасы: тасымалдау ерітіндісі-био сынамалардың сақталуына ықпал ететін консервант қосылған изотоникалық су-тұзды буферлік ерітінді. Тест саны: 200. Жинақтың жиынтығы: Көлік ерітіндісі-1000 мкл-ден 200 пробирка. Сақтау био сынамалар: дайындалған био сынамаларды: бөлме температурасында 2 тәулікке дейін; (2-8)°С кезінде 2 аптаға дейін; минус 20°С және одан төмен температурада 2 айға дейін сақтауға болады. Сынамаларды қайта мұздатуға-ерітуге жол берілмейді. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 24 ай. Жеткізу кезіндегі қалдық жарамдылық мерзімі-қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде 60%.	жинағы	250	19,500.00	4,875,000.00
15	Накты уақыт режимінде ПТР әдісімен кейінгі талдау үшін несептен, қан сарысуынан (плазмасынан) магниттік штативте ДНҚ-ны бөлуге арналған реагенттер жиынтығы (Центрифуганы пайдаланбай), сондай-ақ шырышты қабаттардан эпителий жасушаларының қырындылары 96 анықтама	Клиникалық үлгілерден ДНҚ бөлуге арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: "РЕАЛБЕСТ ДНК – экстракция 3" жинағының әрекет ету принципі сынаманы ақуыздары бар нуклеин қышқылдарының кешендерін бұзатын көп компонентті лизациялайтын ерітіндімен температуралық өңдеуден тұрады, одан кейін силикагельмен, спиртті жуумен және элюциямен жабылған магнитті бөлшектерге сорбциялаудан тұрады. Алынған сынамалар нақты уақыт режимінде ПТР өнімдерін анықтаумен тандалған ДНҚ фрагментін күшейту реакциясын жүргізу үшін қолданылады. Жинақ King Fisher Flex Автоматты сынама дайындау станциясында ДНҚ-ны бөлуге арналған. Chlamydia trachomatis ДНҚ бөлінуінің тежелмеуі мен тиімділігіне арналған Тест, 100%. Анықтамалар саны: бақылауды қосқанда 96 анықтама. Биологиялық материал: зәр, қан сарысуы (плазма), эпителий жасушалары (қырғыштар, жағындылар). Талданатын үлгінің көлемі: 100 мкл. Элюция көлемі: 200 мкл, 600 мкл. 12-ге дейін тәуелсіз бөлу процедуралары (әрқайсысында 8 сынамадан). Бөлу уақыты: 40 минут ішінде 16 сынама. Жиынтықты жинақтау: лизациялайтын ерітінді-6 ЖТ. 10 мл – ден; жууға арналған ерітінді-6 фл. 20 мл-ден; элюциялайтын ерітінді-6 фл. 12 мл – ден; сорбент (магнитті бөлшектердің суспензиясы) - 2 фл. 1 мл-ден; ішкі бақылау үлгісі (ШҚО), (лиофилизацияланған концентрат) – 3 фл. бақылау үлгілерін қалпына келтіруге арналған ерітінді – (РВК) - 1 ЖТ., 4 мл; теріс бақылау үлгісі (ОКО) - 2 ЖТ. 1 мл. ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық Құтылар түсті сәйкестендіруге ие. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	250	18,000.00	4,500,000.00
16	ДНҚ-ны эпителий жасушаларының қырынуынан тез (15 минут) бөлуге арналған реагенттер жиынтығы 100 анықтама	Набор реагентов бөлу үшін ДНҚ-ның сосқобов эпителийлі жасушалардың. Жиынтықтың сипаттамасы: тасымалдау ерітіндісіндегі биологиялық сынама зертханаға жеткізілгеннен кейін, аликтова лизациялайтын ерітіндісі бар пробиркаға ауыстырылады. Сынаманы (термолизис) лизис ерітіндісінде 98°С температурада қыздыру жасуша лизисіне және ДНҚ ерітіндіге шығуына әкеледі. Осыдан кейін сынама ПТР реакциясын қоюға дайын. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 100 анықтама. Биологиялық материал: эпителий жасушалары (қырынулар, жағындылар), зәр, сілекей. Талданатын үлгінің көлемі: көлік пробиркасында 300 мкл. ПТР-ға дайын сынаманың көлемі: 600 мкл. Бұл 8 тәуелсіз бөлу процедураларын жүргізуге мүмкіндік береді (әрқайсысында 6 сынама). Бөлу уақыты: 20 минут. Тежелудің жоқтығына Тест-100%. Оқшаулау тиімділігі: Chlamydia trachomatis ДНҚ, 100%. Жинақтың жиынтығы: Көлік ерітіндісі-100 сынама. 300 мкл; ШҚО – дан лизациялайтын ерітінді-100 сынама. 500 мкл; теріс бақылау үлгісі (ОКО) – 2 ЖТ. 1 мл. ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық Құтылар түсті сәйкестендіруге ие. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	125	26,100.00	3,262,500.00

17	HSV 1,2-IgG (герпес симплексі вируссына G класындағы иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	<p>Қарапайым герпес вируссына G класты иммуноглобулиндерді иммуноферменттік анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адам қанының сарысуында (плазмасында) G класындағы қарапайым герпес вируссына антиденелерді олардың планшет саңылауларының бетінде сіңірілген тазартылған антигенмен өзара әрекеттесуі арқылы анықтау мүмкіндігі. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті конъюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: жиынтық бақылау үлгілерін қоса алғанда, 96 талдау жүргізуге есептелген, бақылауларды қоса алғанда, 8 үлгі бойынша ИФТ-ның 12 тәуелсіз қойылымына жол беріледі. Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Аналитикалық және диагностикалық сипаттамалары: HSV 1 және 2 типіндегі G класындағы иммуноглобулиндерді анықтау ерекшелігі 100% құрайды; HSV 1 және 2 типіндегі G класындағы иммуноглобулиндерді анықтау сезімталдығы 100% құрайды. Талдау ұзақтығы: 85 минут; Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; жиынтықты жинақтау: иммобилизацияланған антигені бар жиналмалы планшет ВПГ – 1 дана; оң бақылау үлгісі (K+) – 1 ЖТ., 1,5 мл; әлсіз оң бақылау үлгісі (к + әлсіз.)- 1 ЖТ., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (К-) – 1 ЖТ., 3,0 мл; желкек пероксидазасы бар адамның IgG антиденелерінің конъюгаты-1 фл., 13 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 2 фл. 28 мл-ден; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РІРС) – 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка - 2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуыларға арналған ұштықтар – 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана. Жұмыс істеу ыңғайлылығы және жұмыс процесін оңтайландыру үшін үлгілердің, реагенттердің көлемі мен инкубация уақыты бойынша әдістеме IgG және IGM ЦМВ, IGM 1, 2 типті ВПГ анықтауға арналған жиынтық әдістемелерімен бірдей. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жинақты бөлшек пайдалану жарамдылық мерзімі ішінде жүзеге асырылуы мүмкін. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.</p>	жинағы	17	47,600.00	809,200.00
18	HSV-IgM (1 және 2 типті герпес симплексі вируссына M класындағы иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	<p>1 және 2 типті қарапайым герпес вируссына M класындағы иммуноглобулиндерді иммуноферменттік анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті адам қанының сарысуында (плазмасында) M класындағы қарапайым герпес вируссына антиденелерді олардың планшет саңылауларының бетінде сіңірілген тазартылған антигенмен өзара әрекеттесуі есебінен анықтау қабілеті болып табылады. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті конъюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Аналитикалық және диагностикалық сипаттамалары: 1 және 2 типті M класты иммуноглобулиндерді анықтаудың сезімталдығы-1 және 2 типті ВГП 1 және 2 типті IdM жиынтығымен анықтау нәтижелерінің кәсіпорынның стандартты панелінің талаптарына сәйкестігі-100% құрайды; ВГП 1 және 2 типті M класты иммуноглобулиндерді анықтау ерекшелігі-1 және 2 типті ВГП 1 және 2 типті IdM жиынтығымен анықтау нәтижелерінің кәсіпорынның стандартты панелінің талаптарына сәйкестігі-100%; Диагностикалық сезімталдық: оң үлгілерде жүргізілген клиникалық зерттеулер 100% сезімталдықты көрсетті (интервал 94-100%, сенімділік ықтималдығы 90%). Диагностикалық ерекшелігі: теріс үлгілерде жүргізілген клиникалық зерттеулер 100% ерекшелігін көрсетті (аралық 94-100%, сенімділік ықтималдығы 90%). Талдау ұзақтығы: 85 минут; нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; Жиынтықтың жинақталуы: иммобилизацияланған антигені бар жиналмалы планшет ВПГ-1 дана; оң бақылау үлгісі (K+) – 1 ЖТ., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (К-) – 1 ЖТ., 3,0 мл; желкек пероксидазасы бар адамның IdM – ге моноклоналды антиденелердің конъюгаты-1 фл., 13 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 2 фл. 28 мл-ден; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РІРС) – 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; пипеткаларға арналған ұштықтар – 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана.ыңғайлы болу үшін реагенттер бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Жұмыстың ыңғайлылығы және жұмыс процесін оңтайландыру үшін үлгілердің, реагенттердің және инкубация уақытының көлемі бойынша әдістеме IgG ЦМВ және IgM, HSV 1, 2 типтерін анықтауға арналған жиынтық әдістемелерімен бірдей. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жинақты бөлшек пайдалану жарамдылық мерзімі ішінде жүзеге асырылуы мүмкін. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.</p>	жинағы	17	50,100.00	851,700.00
19	Рубелла – IgG-стрип (қызамық вируссына G класты иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	<p>Адам қанының сарысуындағы (плазмасындағы) қызамық вируссына G класындағы иммуноферментті сандық және сапалық анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адам қанының сарысуында (плазмасында) қызамық вируссына G класының антиденелерін олардың планшет саңылауларының бетінде қызамық вируссының антигенмен байланыстыруы есебінен анықтау қабілеті. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті конъюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Сезімталдық. Жиынтықпен анықталатын минималды IgG концентрациясы қызамық вируссына 10 ХБ / мл. қызамық вируссына IgG анықтау ерекшелігі: құрамында қызамық вируссына IgG бар және жоқ кәсіпорынның стандартты панелінің сарысуларында (СПП) тексеру кезінде 100%. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; Жиынтықтың жинақталуы: ішкі бетінде қызамық вируссының антигені иммобилизацияланған жиналмалы планшет (12 сегіз бұрышты Стрип) - 1 дана; қызамық вируссына IgG белгілі мөлшерін камтитын калибрлеу үлгілері: 0, 10, 50, 200, 800 ME / мл-5 ЖТ. 1,5 мл-ден (калибрлеу үлгілері WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1 – 94); қызамық вируссына белгілі IgG құрамы бар бақылау үлгісі-1 фл., 1,5 мл; желкек пероксидазасы бар адамның IgG моноклоналды антиденелерінің конъюгаты-1 фл., 13 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РІРС) -1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; егіз фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) -2 фл. 28 мл – ден; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) - 1 фл.,13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка - 2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуыларға арналған ұштықтар – 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.</p>	жинағы	17	56,000.00	952,000.00

20	Рубелла-IgM-стрип (қызамық вирусына М класындағы иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	Адам қанының сарысуындағы (плазмасындағы) қызамық вирусына М класындағы иммуноферментті сандық және сапалық анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адам қанының сарысуында (плазмасында) қызамық вирусына М класының антиденелерін олардың планшеттің тесіктерінің бетіне иммобилизацияланған қызамық вирусының антигенімен байланыстыру арқылы анықтау мүмкіндігі. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті конъюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Сезімталдық. 10 ХБ/мл. қызамық вирусына ІдМ анықтаудың ерекшелігі: құрамында қызамық вирусына ІдМ бар және жоқ кәсіпорынның стандартты панелінің (СБП) сарысуларында тексеру кезінде 100%. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; Жиынтықтың жинақталуы: ішкі бетінде қызамық вирусының антигені иммобилизацияланған жиналмалы планшет (12 сегіз иенелі Стрип) - 1 дана; қызамық вирусына ІдМ белгілі мөлшерін қамтитын калибрлеу үлгілері: 0, 10, 50, 200, 800 ME / мл-5 ЖТ. 1,5 мл-ден (калибрлеу үлгілері WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1 – 94-ке қатысты сертифицикатталған); қызамық вирусына белгілі ІдМ құрамы бар бақылау үлгісі-1 фл., 1,5 мл; желкек пероксидазасы бар адамның ІдМ – ге моноклоналды антиденелердің конъюгаты-1 фл., 13 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РІРС) -1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; егіз фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) -2 фл. 28 мл – ден; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) - 1 фл.,13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка - 2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған ұштықтар – 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	17	59,000.00	1,003,000.00
21	ЦМВ-IgG-стрип (цитомегаловируска G класындағы иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	Цитомегаловируска G класты иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтық сипаттамасы: анықтау әдісі қатты фазалы иммуноферментті талдауға негізделген. Планшеттің тесіктерінде алғашқы инкубация кезінде зерттелетін үлгіні қосқан кезде G (IgG) класындағы иммуноглобулиндер ЦМВ-ға саңылаулардың ішкі бетіне иммобилизацияланған рекомбинантты антигенмен байланысады және антиген-антидене кешенінің пайда болады. Байланбаған материал жуу арқылы жойылады. Байланысқан антиденелер адамның IgG антиденелерінің конъюгатымен желкек пероксидазасымен инкубация кезінде анықталады. Екінші жуудан кейін байланысқан конъюгат мөлшері пероксидаза субстраты – сутегі асқын тотығы мен хромоген – тетраметилбензидинді қолдана отырып, түрлі-түсті реакциямен анықталады. Анықтамалар саны: жинақ бақылау үлгілерін қоса алғанда, 96 талдау жүргізуге есептелген, бақылауларды қоса алғанда, 8 үлгі бойынша ИФТ-ның 12 тәуелсіз қойылымына рұқсат етіледі; талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл; талдамалық және диагностикалық сипаттамалар: ЦМВ-ға G сыныбының иммуноглобулиндері бойынша сезімталдық 100% - ды құрайды; ЦМВ-ға G сыныбының иммуноглобулиндері бойынша ерекшелік 100% - ды құрайды. Талдау ұзақтығы: 85 мин. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; жиынтықтың жинақталуы: саңылаулардың ішкі бетінде пайдалануға дайын рекомбинантты ЦМВ антигені бар жиналмалы планшет (12 сегіз фунттық Стрип) – 1 дана; құрамында ЦМВ IgG бар адамның активтендірілген қан сарысуы негізіндегі оң бақылау үлгісі (K+), пайдалануға дайын – 1 құты (1,5 мл); теріс бақылау үлгісі (K–) құрамында ЦМВ IgG жоқ, пайдалануға дайын адам қанының инактивтендірілген сарысуы негізінде – 1 құты (3,0 мл); конъюгат – желкек пероксидазасымен конъюгацияланған, пайдалануға дайын адамның IgG моноклоналды антиденелері – 1 құты (13 мл); 25 еселенген фосфат-түз буферлік ерітіндісінің егіз концентраты (ФСБ-Т×25)-2 құты (28 мл – ден); сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (Ррс) – 1 құты (10 мл); сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (Ррс) – 1 құты (12 мл); пайдалануға дайын тетраметилбензидин (ТМБ) ерітіндісі – 1 құты (13 мл); пайдалануға дайын стоп-реагент – 1 құты (12 мл). Жинақ қосымша жинақталады: планшетті желімдеуге арналған пленкалармен-2 дана; реагентке арналған ванналармен – 2 дана; 5-200 мкл – 16 дана тамшуырларға арналған ұштықтармен. Ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Жұмыс істеу ыңғайлылығы және жұмыс процесін оңтайландыру үшін үлгілердің, реагенттердің көлемі мен инкубация уақыты бойынша әдістеме IGM, HSV 1, 2 типті IgM және IgG анықтауға арналған жиынтық әдістемелерімен бірдей. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 9 ай. Жинақты бөлшек пайдалану жарамдылық мерзімі ішінде жүзеге асырылуы мүмкін. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	17	47,500.00	807,500.00
22	ЦМВ-ІдМ (цитомегаловируска М класындағы иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	Цитомегаловируска М класындағы иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адамның қан сарысуында немесе плазмасында нақты Ід м к ЦМВ-ны олардың Стрип саңылауларының бетіне иммобилизацияланған рекомбинантты антигенмен өзара әрекеттесуі арқылы анықтау мүмкіндігі. "Антиген-антидене" кешенінің түзілуін желкек пероксидазасы бар адамның ІдМ-не моноклоналды антиденелердің иммуноферменттік конъюгатының көмегімен анықтайды. Анықтамалар саны: жиынтық бақылау үлгілерін қоса алғанда, 96 талдау жүргізуге есептелген, бақылауларды қоса алғанда, 8 үлгі бойынша ИФТ-ның 12 тәуелсіз қойылымына жол беріледі.; Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл; Аналитикалық және диагностикалық сипаттамалары: ЦМВ-ға М класындағы иммуноглобулиндерді анықтау ерекшелігі 100% - ды құрайды; ЦМВ-ға М класындағы иммуноглобулиндерді анықтау сезімталдығы 100% - ды құрайды; талдау ұзақтығы: 85 мин. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: тік сканерлеудің спектрофотометріндегі тесіктердегі ерітінділердің оптикалық тығыздығының мөлшерін екі толқындық режимде өлшеңіз: негізгі сүзгі – 450 нм, анықтамалық сүзгі 620-655 нм диапазонында. Толқын ұзындығы 450 нм кезінде оптикалық тығыздықты өлшеуге рұқсат етіледі (спектрофотометрді нөлдік деңгейге шығару ("бланк") ауа арқылы жүзеге асырылады). Жиынтықтың жинақталуы: тесіктердің бетіне иммобилизацияланған ЦМВ-1 антигені бар жиналмалы планшет; оң бақылау үлгісі (K+) – 1 ЖТ., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (K–) – 1 ЖТ., 3,0 мл; желкек пероксидазасы бар адамның ІдМ – ге моноклоналды антиденелердің конъюгаты-1 фл., 13 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РІРС) – 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 2 фл. 28 мл – ден; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуыраға арналған ұштықтар-16 дана.; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана. Ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Жұмыстың ыңғайлылығы және жұмыс процесін оңтайландыру үшін үлгілердің, реагенттердің көлемі мен инкубация уақыты бойынша әдістеме IgG, HSV 1, 2 IGM және IgG типтерін анықтауға арналған жиынтық әдістерімен бірдей. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жинақты бөлшек пайдалану жарамдылық мерзімі ішінде жүзеге асырылуы мүмкін. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	17	50,100.00	851,700.00

23	Токсо-IgG (Toxoplasma gondii-ге G класындағы иммуноферментті сандық және сапалық анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтамалар	Toxoplasma gondii-ге G класындағы иммуноглобулиндерді иммуноферментті сандық және сапалық анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: әдіс қан сарысуының нақты антиденелерін планшеттің тесіктерінің бетіне иммобилизацияланған T. gondii рекомбинантты антигенмен байланыстыруға негізделген, содан кейін алынған кешен адамның IgG-ге қарсы моноклоналды антиденелердің конъюгатымен желкек пероксидазасымен байланысады. Антиген–антидене–конъюгат" кешені пероксидаза субстраты – сутегі асқын тотығы және хромоген – тетраметилбензидин көмегімен түрлі-түсті реакциямен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауларды қоса алғанда, 96 анықтамалар( стрип); талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл; сезімталдық: құрамында Toxo-IgG бар СПП оң сарысуларын тексеру кезінде 100% - ды құрайды. Ерекшелігі: құрамында Toxo-IgG – 100% жоқ кәсіпорынның стандартты панелінің (СБП) теріс сарысуларын тексеру кезінде. Талдау ұзақтығы: 85 мин. нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; жиынтықты жинақтау: иммобилизацияланған Toxoplasma gondii антигені бар жиналмалы планшет – 1 дана.; бақылау үлгісі, Toxo-IgG концентрациясы (34-46) ХБ/мл – 1 фл., 1,3 мл; Toxo-IgG концентрациясы бар калибрлеу ерітінділері 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ / мл-6 ЖТ. 1,3 мл; желкек пероксидазасы бар адамның IgG – ге қарсы моноклоналды антиденелердің конъюгаты-1 фл., 13 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РПРС) – 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; фосфатты-тұзды буферлік ерітінді концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуыға арналған ұштықтар– 16 дана; планшетті желімдеуге арналған пленка – 2 дана; ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс. "	жинағы	17	45,400.00	771,800.00
24	Токсо-IdM (Toxoplasma gondii M класындағы иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	Toxoplasma gondii M класындағы иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: әдіс қан сарысуының нақты антиденелерін планшеттің тесіктерінің бетіне иммобилизацияланған T. gondii рекомбинантты антигенмен байланыстыруға негізделген, содан кейін алынған кешен адамның IdM-ге қарсы моноклоналды антиденелердің конъюгатымен желкек пероксидазасымен байланысады . Антиген–антидене–конъюгат" кешені пероксидаза субстраты – сутегі асқын тотығы және хромоген – тетраметилбензидин көмегімен түрлі-түсті реакциямен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауларды қоса алғанда, 96 анықтамалар( стрип); талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл; сезімталдық: құрамында Toxo-IdM бар СПП оң сарысуларын тексеру кезінде 100% - ды құрайды. Ерекшелігі: Toxo-IDM – 100% жоқ кәсіпорынның стандартты панелінің (спр) теріс сарысуларын тексеру кезінде. Талдау ұзақтығы: 85 мин. нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; жиынтықты жинақтау: иммобилизацияланған Toxoplasma gondii антигені бар жиналмалы планшет – 1 дана.; оң бақылау үлгісі (K+) – 1 ЖТ., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (K-) – 1 ЖТ., 2,5 мл; желкек пероксидазасы бар адамның IdM қарсы моноклоналды антиденелердің конъюгаты-1 фл., 13 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; фосфатты-тұзды буферлік ерітінді концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; реагенттерге арналған пластикалық ванна-2 дана; тамшуыға арналған ұштықтар – 16 дана; планшеттерді желімдеуге арналған пленка – 2 дана. Ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс. "	жинағы	17	51,000.00	867,000.00
25	Candida – IgG-стрип (қан сарысуындағы candida тектес тырмаларға G класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) Candida тектес саңырауқұлақтарға G класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: ИФТ барысында зерттелетін қан сарысуының (плазмасының) үлгілері Стрип саңылауларында Candida albicans иммобилизацияланған антигендермен өзара әрекеттескенде ерекше антиденелердің байланыстырылуы және тесіктердің бетінде "антиген–антидене" кешенінің калыптасуы жүреді. Планшеттің тесіктеріне желкек пероксидазасы бар адамның IgG-ге моноклоналды антиденелер қосқаннан кейін фермент белгісі иммундық кешенге қосылады. Бояу қарқындылығы қан сарысуының (плазмасының) талданатын үлгісіндегі Candida albicans антигендеріне IgG концентрациясына пропорционалды. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Аналитикалық және диагностикалық сипаттамалары: Candida albicans – қа G класындағы иммуноглобулиндері бар және жоқ кәсіпорынның стандартты панелінің (СБП) сарысуларында тексеру кезінде сезімталдық пен ерекшелік-100%. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; жиынтықты жинақтау: Candida albicans иммобилизацияланған антигендері бар жиналмалы планшет – 1 дана; оң бақылау үлгісі (K+) – 1 ЖТ., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (K-) – 1 ЖТ., 2,5 мл; конъюгат (желкек пероксидазасымен белгіленген адамның IgG антиденелері) – 1 немесе 2 фл.; сарысуларды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РПРС) – 1 фл., 10 мл; фосфатты - тұзды буферлік ерітінді концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі – ТМБ ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент -1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка - 2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуыға арналған ұштықтар – 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	17	54,700.00	929,900.00
26	Mycoplasma hominis-IgG-ИФТ (рекомбинантты ақуыздарды пайдалана отырып, Mycoplasma hominis антигендеріне G класындағы иммуноглобулиндерді анықтауға арналған иммуноферментті Тест-жүйе) 12x8 анықтама	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) Mycoplasma hominis антигендеріне G класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: ИФТ барысында зерттелетін қан сарысуының (плазмасының) үлгілері Стрип саңылауларында р120 Mycoplasma hominis сорбияланған рекомбинантты антигенмен өзара әрекеттесуі кезінде ерекше антиденелердің байланыстырылуы және тесіктердің бетінде "антиген–антидене" кешенінің пайда болуы жүреді. Планшеттің тесіктеріне желкек пероксидазасы бар адамның IgG-ге моноклоналды антиденелер қосқаннан кейін фермент белгісі иммундық кешенге қосылады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 20 мкл. Аналитикалық және диагностикалық сипаттамалары: СПП бойынша сезімталдық 100%, СПП бойынша ерекшелік 100%. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-650 нм. Жиынтықты жинақтау: иммобилизацияланған рекомбинантты антигені бар жиналмалы планшет р120 Mycoplasma hominis – 1 дана; оң бақылау үлгісі (K+) - 1 ЖТ., 0,5 мл; теріс бақылау үлгісі (K-) – 1 ЖТ., 1 мл; конъюгат (желкек пероксидазасымен белгіленген адамның IgG антиденелері) – 1 немесе 2 фл.; алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РПР) - 1 фл., 3 мл; сарысуларға арналған сұйылтқыш буфер (РБС) – 1 фл., 13 мл; конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (ҚР) - 1 фл., 13 мл; фосфат-тұз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-3 дана; реагенттерге арналған ванна-2 дана; тамшуыларға арналған ұштықтар – 16 дана. Ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	25	58,400.00	1,460,000.00

27	Mycoplasma hominis - ИДА-ИФТ (рекомбинантты ақуыздарды пайдалана отырып, Mycoplasma hominis антигендеріне А класындағы иммуноглобулиндерді анықтауға арналған иммуноферментті Тест-жүйе) 12x8 анықтама	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) Mycoplasma hominis антигендеріне А класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: ИФТ барысында зерттелетін қан сарысуының (плазмасының) үлгілері Стрип саңылауларында р120 Mycoplasma hominis сорбцияланған рекомбинантты антигенмен өзара әрекеттесуі кезінде ерекше антиденелердің байланыстырылуы және тесіктердің бетінде "антиген-антидене" кешенінің пайда болуы жүреді. Планшеттің тесіктеріне желкек пероксидазасы бар адамның ИДА-ға моноклоналды антиденелер қосқаннан кейін ферменттік белгі имундық кешенге қосылады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 20 мкл. Аналитикалық және диагностикалық сипаттамалары: кәсіпорынның оң үлгілерінің ішкі панеліндегі сезімталдық 100%, кәсіпорынның оң үлгілерінің ішкі панеліндегі ерекшелік 100%. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-650 нм. Жиынтықтың жиынтығы: иммобилизацияланған рекомбинантты антигені бар жиналмалы планшет р120 Mycoplasma hominis-1 дана.; оң бақылау үлгісі (К+) – 1 ЖТ., 0,5 мл; теріс бақылау үлгісі (К-) – 1 ЖТ., 1 мл; конъюгат (желкек пероксидазасымен таңбаланған адамның ИДА антиденелері) – 1 немесе 2 фл.; алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РПР) - 1 фл., 3 мл; сарысуларға арналған сұйылтқыш буфер (РБС) – 1 фл., 13 мл; конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (КР) - 1 фл., 13 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-3 дана; реагенттерге арналған ванна-2 дана.; тамшуырларға арналған кеңестер – 16 дана. Ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	25	58,400.00	1,460,000.00
28	антипаллидум-IgM (Теронема pallidum М класындағы антиденелерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы ) 12x8 анықтама	Теронема pallidum IdM класының антиденелерін иммуноферменттік анықтауға арналған реагенттер жиынтығы / жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адамның қан сарысуында (плазмасында) және ликворда Теронема pallidum М класының ерекше антиденелерін олардың Стрип саңылауларының бетіне иммобилизацияланған рекомбинантты антигенмен өзара әрекеттесуі есебінен анықтау мүмкіндігі. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті конъюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауларды қоса алғанда, 96 анықтамалар (стрип); талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл; Сезімталдық: Теронема pallidum антиденелері бар кәсіпорынның стандартты панеліндегі сарысуларда (spp+), 100%. Ерекшелігі: Теронема pallidum антиденелері жоқ кәсіпорынның стандартты панелінің сарысуларында (spp-), 100%. Талдау ұзақтығы: 85 минут; нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-650 нм; жиынтықты жинақтау: Теронема pallidum иммобилизацияланған рекомбинантты антигендері бар жиналмалы планшет – 1 дана; оң бақылау үлгісі (К+) – 1 ЖТ., 0,5 мл; теріс бақылау үлгісі (К-) – 1 ЖТ., 0,5 мл; конъюгат (желкек пероксидазасымен конъюгацияланған вирусқа қарсы антиденелер) – 1 фл., 1,5 мл; алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РПР) – 1 фл., 3 мл; сарысулар мен конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (КБР) – 2 фл. 13 мл-ден; егіз фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ – Т×25) - 1 фл., 28 мл; субстратты буферлік ерітінді (СБР) - 1 фл., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-3 дана; реагенттерге арналған ванна-2 дана; тамшуыға арналған ұштықтар– 16 дана. Ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	34	43,000.00	1,462,000.00
29	антипаллидум-IgG (Теронема pallidum-ға G класындағы антиденелерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы ) 12x8 анықтама	Теронема pallidum-ға IgG класындағы антиденелерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адамның қан сарысуында (плазмасында) және ликворда Теронема pallidum-ға G класының ерекше антиденелерін олардың Стрип саңылауларының бетіне иммобилизацияланған рекомбинантты антигенмен өзара әрекеттесуі есебінен анықтау мүмкіндігі. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті конъюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауларды қоса алғанда, 96 анықтамалар (стрип); талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл; Сезімталдық: Теронема pallidum антиденелері бойынша, 100%; ерекшелігі: Теронема pallidum антиденелері бойынша, 100%; талдау ұзақтығы: 85 минут; нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-650 нм; жиынтық жиынтығы: Теронема pallidum иммобилизацияланған рекомбинантты антигендері бар жиналмалы планшет – 1 дана; оң бақылау үлгісі (К+) – 1 ЖТ., 0,5 мл; теріс бақылау үлгісі (К-) – 1 ЖТ., 0,5 мл; конъюгат (желкек пероксидазасымен конъюгацияланған вирусқа қарсы антиденелер) - 1 фл., 1,5 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РС) - 1 фл., 13 мл; конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (КР) - 1 фл., 13 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; субстратты буферлік ерітінді (СБР) - 1 фл., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-3 дана; реагенттерге арналған ванна – 2 дана; тамшуыға арналған ұштықтар– 16 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	34	18,550.00	630,700.00

30	Trichomonas vaginalis-IgG-ИФА Trichomonas vaginalis-ке G класындағы иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реagentтер жиынтығы.96 анықтама	Trichomonas vaginalis-ке G класты иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған reagentтер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: анықтау әдісі полистирол планшеттерінің тесіктерінде иммобилизацияланған Trichomonas vaginalis цитодезин антигенін қолдана отырып, қатты фазалы иммуноферментті талдауға негізделген. Алғашқы инкубация кезінде зерттелетін қан сарысуының үлгілерінде қамтылған Trichomonas vaginalis-ке нақты IgG Стрип саңылауларының бетіне иммобилизацияланған Trichomonas vaginalis антигенімен байланысады. Екінші кезеңде адамның IgG антиденелері, желкек пероксидазасымен белгіленген, "антиген-антидене" кешенімен байланысады. Тетраметилбензидин ерітіндісімен үшінші инкубация кезінде ерітінді антиген-антидене кешендері бар тесіктерде боялады. Анықтамалар саны: жиынтық 96 талдау жүргізуге есептелген. Бақылауды қоса алғанда, әрқайсысы 8 талдаудан ИФТ-ның 12 тәуелсіз қойылымы болуы мүмкін (3 тесіктен бақылауды қою үшін пайдаланылады); Талданатын үлгілер: 5 тәуліктен аспайтын (2-8) °C температурада немесе егер ұзақ сақтау қажет болса, минус (20±3) °C температурада сақталған үлгілерді пайдалануға жол беріледі. Талданатын үлгінің көлемі: 20 мкл; кәсіпорынның стандартты панелі бойынша Trichomonas vaginalis IgG бойынша сезімталдығы 100 %. Кәсіпорынның стандартты панелі бойынша Trichomonas vaginalis IgG бойынша ерекшелігі 100%. Талдау ұзақтығы: 90 минут; Нәтижелерді тіркеу және бағалау: Elisa нәтижелерін спектрофотометр көмегімен екі толқындық режимде өлшеу арқылы тіркеу: негізгі сүзгі – 450 нм, анықтамалық сүзгі-620-650 нм диапазонында. Нәтижелерді тек 450 нм сүзгісімен тіркеуге рұқсат етіледі. Спектрофотометрді нөлдік деңгейге шығару ("бланк") ауа арқылы жүзеге асырылады. Жиынтықтың құрамы: иммобилизацияланған антигені бар жиналмалы планшет Trichomonas vaginalis – 1 дана; оң бақылау үлгісі (K+), белсенділігі жойылған-1 фл., 0,5 мл; теріс бақылау үлгісі (K–), белсенділігі жойылған – 1 ЖТ., 1 мл; конъюгат, лиофилизацияланған-1 фл.; 25 есе фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты – 1 фл., 28 мл; алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РІР) – 1 фл., 3 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РС) - 1 фл., 13 мл; конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (КР) - 1 фл., 13 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реagent-1 ЖТ., 12 мл. жиынтық қосымша жинақталады: планшетті желімдеуге арналған пленкалармен-3 дана; reagentтерге арналған ванналармен – 2 дана; 4-200 мкл-16 дана тамшуырға арналған ұштықтармен. Сақтау және тасымалдау шарттары: жинақты тасымалдау (2-8) °C температурада жүргізілуі керек. Мұздатуға жол берілмейді. Жинақты дайындаушы кәсіпорынның қаптамасында сақтау (2-8) °C температурада жүргізілуі тиіс. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	17	58,400.00	992,800.00
31	Ureaplasma urealyticum - ИДА-ИФА (Ureaplasma urealyticum антигендеріне А класындағы иммуноглобулиндерді анықтауға арналған иммуноферменттік тест-жүйесі) 12x8 анықтама	Ureaplasma urealyticum антигендеріне А класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған reagentтер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адам қанының сарысуында (плазмасында) Ureaplasma urealyticum антиденелерін олардың планшет тесіктерінің бетіне иммобилизацияланған тазартылған Ureaplasma urealyticum рекомбинантты антигендерімен өзара әрекеттесуі арқылы анықтау мүмкіндігі. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті конъюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама( стрип); талданатын үлгінің көлемі: 20 мкл. А класындағы иммуноглобулиндер бойынша Ureaplasma urealyticum антигендеріне сезімталдық және ерекшелік-100%. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм. Жиынтықтың жинақталуы: Ureaplasma urealyticum иммобилизацияланған рекомбинантты антигендері бар жиналмалы планшет – 1 дана; оң бақылау үлгісі (K+) - 1 ЖТ., 0,5 мл; теріс бақылау үлгісі (K–) – 1 ЖТ., 1 мл; конъюгат (желкек пероксидазасымен таңбаланған адамның ИДА антиденелері) – 1 фл.; алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РІР) - 1 фл., 3 мл; сарысуларға арналған сұйылтқыш буфер (РБС) – 1 фл., 13 мл; конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (КР) - 1 фл., 13 мл; фосфатты-түзді буферлік ерітінді концентраты (ФСБ-ТЧ25) – 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реagent-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-3 дана; reagentтерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған ұштықтар – 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °C температурада сақтанды. 25 °C дейінгі температурада 10 күннен аспайтын тасымалдауға рұқсат етіледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТТІң Автоматты иммуноферментті анализаторына бейімделуі тиіс	жинағы	25	58,400.00	1,460,000.00
32	Ureaplasma urealyticum-IgG-ИФТ (Ureaplasma urealyticum антигендеріне G класындағы иммуноглобулиндерді анықтауға арналған иммуноферменттік Тест-жүйесі) 12x8 анықтама	Ureaplasma urealyticum антигендеріне G класты иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған reagentтер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адам қанының сарысуында (плазмасында) планшет саңылауларының бетіне иммобилизацияланған тазартылған Ureaplasma urealyticum рекомбинантты Антигендерімен өзара әрекеттесуі арқылы Ureaplasma urealyticum-ға G класының антиденелерін анықтау мүмкіндігі. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті конъюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 20 мкл. Ureaplasma urealyticum антигендеріне G класты иммуноглобулиндер бойынша сезімталдық және ерекшелік-100%. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм. Жиынтықтың жинақталуы: Ureaplasma urealyticum иммобилизацияланған рекомбинантты антигендері бар жиналмалы планшет – 1 дана; оң бақылау үлгісі (K+) - 1 ЖТ., 0,5 мл; теріс бақылау үлгісі (K–) – 1 ЖТ., 1 мл; конъюгат (желкек пероксидазасымен белгіленген адамның IgG антиденелері) – 1 фл.; алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РІР) - 1 фл., 3 мл; сарысуларға арналған сұйылтқыш буфер (РБС) – 1 фл., 13 мл; конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (КР) - 1 фл., 13 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реagent-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-3 дана; reagentтерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған ұштықтар – 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °C температурада сақтау. 25 °C дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	25	58,400.00	1,460,000.00

33	Trachomatis - IgG-стрип бар Хлами (адам қанының сарысуындағы (плазмасындағы) Chlamydia trachomatis антигендеріне G класының түрспецификалық иммуноглобулиндерін анықтауға арналған иммуноферменттік Тест-жүйесі) 12x8 анықтама	Chlamydia trachomatis-ке G класындағы түрге тән иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адам қанының сарысуында (плазмасында) G класындағы түрге тән антиденелерді Chlamydia trachomatis-ке олардың Стрип саңылауларының бетіне иммобилизацияланған рекомбинантты антигенмен әрекеттесуі арқылы анықтау мүмкіндігі. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті конъюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауларды қоса алғанда, 96 анықтамалар (стрип); талданатын үлгінің көлемі: 20 мкл; Сезімталдық: CHLAMYDIA trachomatis антигендеріне IgG бар сарысу үлгілерін қамтитын ОСО 42-28-313-00 бойынша, 100%. Ерекшелігі: ОСО бойынша 42-28-313-00, құрамында Chlamydia trachomatis антигендеріне IgG жоқ сарысулар үлгілері бар, 100%. Талдау ұзақтығы: 85 минут; нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-650 нм; жиынтықты жинақтау: иммобилизацияланған рекомбинантты антигендері бар жиналмалы планшет С. trachomatis – 1 дана; оң бақылау үлгісі (К+) – 1 ЖТ., 0,5 мл; теріс бақылау үлгісі (К-) – 1 ЖТ., 1 мл; конъюгат (желкек пероксидазасымен белгіленген адамның IgG антиденелері) – 1 фл.; алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РПР) - 1 фл., 3 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РС) - 1 фл., 13 мл; конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (КР) - 1 фл., 13 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-3 дана; реагенттерге арналған ванна-2 дана; тамшуырларға арналған ұштықтар – 16 дана. Ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. концентрацияланған конъюгат ерітіндісі - (2-8)°С кезінде 1 айға дейін. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	25	42,000.00	1,050,000.00
34	Хлами С trachomatis-IgM-стрип (тест-система иммуноферменттік анықтау үшін видоспецификалық иммуноглобулиннов сынып м антигендерге Chlamydia trachomatis) 12x8 анықтамалар	Chlamydia trachomatis M класындағы түрге тән иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адам қанының сарысуында (плазмасында) олардың Стрип саңылауларының бетіне иммобилизацияланған рекомбинантты антигенмен өзара әрекеттесуі есебінен Chlamydia trachomatis-ке M класындағы түрге тән антиденелерді анықтау қабілеті. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті конъюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауларды қоса алғанда, 96 анықтамалар (стрип); талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл; Сезімталдық: IGM k Chlamydia trachomatis бойынша СПП кәсіпорының оң үлгілерінің стандартты панелі бойынша 05-2-181, 100%. Ерекшелігі: IGM k Chlamydia trachomatis бойынша СПП 05-2-181, 100% кәсіпорының теріс үлгілерінің стандартты панелі бойынша. Талдау ұзақтығы: 85 минут; нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-650 нм; жиынтықты жинақтау: иммобилизацияланған рекомбинантты антигендері бар жиналмалы планшет С. trachomatis – 1 дана; оң бақылау үлгісі (К+) – 1 ЖТ., 0,5 мл; теріс бақылау үлгісі (К-) – 1 ЖТ., 1 мл; конъюгат (желкек пероксидазасымен таңбаланған адамның IдM антиденелері) – 1 фл.; алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РПР) - 1 фл., 3 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РС) - 1 фл., 13 мл; конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (КР) - 1 фл., 13 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-3 дана; реагенттерге арналған ванна-2 дана; тамшуырларға арналған ұштықтар – 16 дана, алдын ала сұйылтуға арналған планшет-1 дана.ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. концентрацияланған конъюгат ерітіндісі - (2-8)°С кезінде 1 айға дейін. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	25	46,500.00	1,162,500.00
35	Хлами с. Trachomatis-IgA (Chlamydia trachomatis антигендеріне а класының түрспецификалық иммуноглобулиндерін анықтауға арналған иммуноферменттік Тест-жүйесі) 12x8 анықтама	Chlamydia trachomatis A класындағы түрге тән иммуноглобулиндерді иммуноферменттік анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адам қанының сарысуында (плазмасында) Chlamydia trachomatis-ке А класындағы түрге тән антиденелерді олардың Стрип саңылауларының бетінде иммобилизацияланған рекомбинантты антигенмен өзара әрекеттесуі арқылы анықтау мүмкіндігі. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті конъюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 20 мкл. Түрге тән IgA-ның Chlamydia trachomatis-ке сезімталдығы-100%. Түрге тән IgA-ның Chlamydia trachomatis-ке ерекшелігі-100%. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-650 нм; жиынтықты жинақтау: иммобилизацияланған рекомбинантты антигендері бар жиналмалы планшет С. trachomatis – 1 дана; оң бақылау үлгісі (К+) – 1 фл., 0,5 мл; теріс бақылау үлгісі (К-) – 1 ЖТ., 1 мл; конъюгат (желкек пероксидазасымен таңбаланған адамның IдA антиденелері) - 1 фл.; алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РПР) - 1 фл., 3 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РС) - 1 фл., 13 мл; конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (КР) - 1 фл., 13 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-3 дана; реагенттерге арналған ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған ұштықтар – 16 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. концентрацияланған конъюгат ерітіндісі - (2-8)°С кезінде 1 айға дейін. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	25	46,500.00	1,162,500.00
36	В-Нвs-антиген (рекомбинантты антигенді және моноклоналды антиденелерді пайдалана отырып, НBS-антигенін анықтауға арналған иммуноферменттік тест — жүйесі(бір сатылы қою) сезімталдық-ГИСК ОСО бойынша 0,05 нг/мл) 12x8 анықтамалар	Рекомбинантты антиген мен моноклоналды антиденелерді қолдана отырып, НBSAg анықтауға арналған иммуноферменттік тест жүйесі. Жиынтық сипаттамалары: әдіс принципі НBSAg-тің планшеттің тесіктерінің бетіндегі моноклоналды антиденелермен әрекеттесуі болып табылады. "Антиген-антидене" кешені желкек пероксидазасы бар поликлоналды антиденелер конъюгатының көмегімен анықталады. Тест-жүйенің көмегімен анықталатын НBSAg ең төменгі концентрациясы салалық стандартты үлгі (ОСО) бойынша НBSAg 0,05 ХБ / мл құрайды. анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтамалар (стрип); талданатын үлгінің көлемі: 100 мкл; Сезімталдық: 100%. 1 және 2 рәсімдер кезінде 0,05 ХБ/мл, 3 рәсім кезінде 0,1 ХБ/мл. Ерекшелігі: ОСО бойынша 42-28-311 - 00 100%. Талдау ұзақтығы: 90 минуттан бастап; нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-650нм; Жиынтықтың жинақталуы: НBSAg - 1шт иммобилизацияланған моноклоналды антиденелері бар жиналмалы Планшет, әлсіз оң НBSAg бақылау үлгісі (к+әлсіз) - 1 құты, оң бақылау үлгісі (К+) - 1 құты, теріс бақылау үлгісі (К-) - 1 құты, Конъюгат - 1 құты, конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (КР) - 1 құты, 25 еселі фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-25 есс тх25)-1 құты, цитаталы - фосфатты буферлік ерітінді (ЦФр) 1 құты, тетраметилбензидин (ТМБ)-1 құты, стоп - реагент-1 құты, планшетті желімдеуге арналған үлдір - 2 дана реагенттерге арналған ванна-2 дана, тамшуырға арналған ұштықтар 4-200 мкл - 16 дана; ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі бірдей болады. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 24 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	85	22,400.00	1,904,000.00

37	В-НВs-тестті растайтын антиген (рекомбинантты антигенді және моноклоналды антиденелерді пайдалана отырып, Нbs антигеннің болуын растауға арналған иммуноферменттік тест-жүйесі (бір сатылы қою) сезімталдық — ГИСК ОСО бойынша 0,05 нг/мл) 6x8 анықтамалар	<p>тпсад бар-жоғын иммуноферменттік растауға арналған реагенттер жиынтығы. Әдістің принципі зерттеу үлгісінде растау агентінің ертіндесіндегі поликлоналды антиденелердің көмегімен НВsAg бейтараптандыру реакциясын (бәсекелес ИФТ) жүргізу болып табылады. Растайтын агент ертіндесіндегі поликлоналды антиденелер НВsAg антигендік детерминанттарымен реакция жасайды, антигенді антиденелермен қатты фазада және коньюгат құрамында байланыстыруға жол бермейді. НВsAg үлгісінде тікелей ИФТ мөнімен салыстырғанда бәсекелес ИФТ-да оптикалық тығыздық (ОП) мөнінің кем дегенде 50% төмендеуі байқалады. Сезімталдық ад және ау субтитерінің НВsAg бар кәсіпорынның стандартты үлгісін барлау бойынша бақыланады. НВsAg концентрациясы 0,05 ХБ/мл және бірл.П-Э/мл (1-рәсім) және 0,01 ХБ/мл және бірл. П-Э/мл (2-рәсім) сор НВsAg ad, ау ертінділері оң, яғни құрамында НbsAg бар деп түсіндірілуі тиіс. Ерекшелігі құрамында НВsAg жоқ қан сарысуы үлгілерінің стандартты панелінде бақыланады және 100% құрайды. Барлық СПП сарысулары (100%) теріс, яғни НВsAg жоқ деп түсіндірілуі керек. Диагностикалық сезімталдық: жіті және созылмалы түрдегі В гепатитімен ауыратын науқастардан алынған қан сарысулары мен плазмаларының оң үлгілерінде жүргізілген клиникалық сынақтар 100% сезімталдықты көрсетті (90% сенімділік ықтималдығымен интервалы 98,9% -100%); Диагностикалық ерекшелігі: шартты түрде сау қан донорларынан, басқа да инфекциялық аурулармен ауыратын науқастардан (С гепатитімен, А гепатитімен ауыратын науқастар, АИТВ-жұқтырған пациенттер), оң ревматоидты факторы бар пациенттерден, жүкті және көп жолды әйелдерден алынған қан сарысулары мен плазмаларының теріс үлгілерінде жүргізілген клиникалық сынақтар 100% ерекшелігін көрсетті (аралық 98,7% -100% сенімділік ықтималдығымен 90%). Зерттеулер саны: жиынтық бақылауды қоса алғанда, 48 талдау жүргізуге есептелген. Сынамалардың шағын партиясын зерттеу үшін Бақылау сынамаларын қоса алғанда, 8 талдаудан ИФТ-ның 6 тәуелсіз қойылымы мүмкін. Жинақты Автоматты ИФТ-анализаторларда қолдануға болады. Талданатын үлгілер: талдау үшін Сарысу және плазма үлгілерін (антикоагулянт ретінде натрий цитраты, гепарин немесе ЭДТА пайдалану арқылы алынған) пайдалану. (2-8)°С температурада 5 тәуліктен аспайтын немесе минус (20±4)°С температурада сақталған үлгілерді, егер ұзақ сақтау қажет болса (бір рет мұздатуға/ерітуге жол беріледі) пайдалануға жол беріледі. Талданатын үлгінің көлемі: 100 мкл. Талдау ұзақтығы: 80 минуттан бастап; нәтижелерді тіркеу және бағалау: негізгі өлшеу кезінде ИФТ нәтижелерін спектрофотометр көмегімен, екі толқынды режимде ОП өлшеуі отырып тіркеу: негізгі сүзгі – 450 нм, референс-сүзгі – 620-655 нм диапазонында. Зат нәтижелерін тіркеу және референс-сүзгі. Көмекші өлшеу кезінде ИФТ нәтижелерін референс-сүзгісіз 450 нм сүзгімен жүргізу керек. Спектрофотометрді нөлдік деңгейге шығару ("бланк") ауа арқылы жүзеге асырылады. Жиынтық құрамы: НВsAg – 1 данаға иммобилизацияланған моноклоналды антиденелері бар жиналмалы планшет; белсенділігі жойылған оң бақылау үлгісі (К+) құрамында 4,0±2,0 ХБ/мл НВsAg – 1 ЖТ бар., 1,5 мл; белсенділігі жойылған әлсіз оң бақылау үлгісі (к+әлсіз) құрамында 0,2±0,1 ХБ/мл НВsAg – 1 фл бар., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (К-), белсенділігі жойылған – 1 ЖТ., 2,5 мл; коньюгат, концентрат – 1 фл желкек пероксидазасымен таңбаланған НВsAg поликлоналды антиденелері., 0,7 мл; коньюгатты сұйылтуға арналған ертінді (КР) - 1 фл., 7 мл; фосфатты-тұзды буферлік ертінді концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ) - 1 фл., 1,5 мл; растаушы агенттің (РПА) ертіндісі – 1 ЖТ., 0,8 мл; үлгілерді сұйылтуға арналған ертінді (РРО) - 1 фл., 21 мл; субстратты буферлік ертінді (СБР) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл. жиынтық қосымша жинақталады: планшетті желімдеуге арналған пленкалармен - 2 дана; реагенттерге арналған ванналармен-2 дана; 4-200 мкл – 16 дана тамшуырларға арналған ұштықтармен. Сақтау және тасымалдау шарттары: жинақты тасымалдау жабық көліктің барлық түрлерімен (2-8) °С температурада жүргізілуі керек. Жинақты өндіруші кәсіпорынның қаптамасында сақтау (2-8) °С температурада жүргізілуі тиіс, жинақты бөлшектеп пайдалану оны ашқаннан кейін 12 ай ішінде пайдалануға жарамды. Жинақтың мерзімі: 24 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.</p>	жинағы	25	32,400.00	810,000.00
38	анти СВГ (С гепатиті вирусына м және G класты иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтамалар	<p>С гепатиті вирусына G және M класты иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адам қанының сарысуларында (плазмасында) HCV (IgG және IgM) антиденелерін олардың планшеттің тесіктерінің бетіне иммобилизацияланған рекомбинантты антигендермен өзара әрекеттесуі арқылы анықтау мүмкіндігі. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті коньюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 40 мкл. Сезімталдық: С гепатиті вирусына антиденелері бар және жоқ стандартты панелінің сарысуын бақылау кезінде 100% (ОСО 42-28-310-02п). Ерекшелігі: С гепатиті вирусына антиденелері бар және жоқ стандартты панелінің сарысуын бақылау кезінде 100% (ОСО 42-28-310-02п). Талдау ұзақтығы: 75 минуттан бастап. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-650нм. Жиынтықтың жинақталуы: тұтас Планшет немесе жиналмалы планшет - 1 дана, оң бақылау үлгісі (к+) - 1 құты, теріс бақылау үлгісі (К-) - 1 құты, 25 еселі фосфат-тұз буферлік ертіндісінің концентраты (ФСБ-Тх25)-1 құты, алдын ала сұйылтуға арналған ертінді (РПР) - 1 құты, сарысуды сұйылтуға арналған ертінді (РС) - 1 құты, коньюгатты сұйылтуға арналған ертінді (КР) - 1 құты, субстратты буферлік ертінді (СРБ) - 1 құты, тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 құты, стоп - реагент-1 құты, планшетті желімдеуге арналған үлдір - 3 дана реагенттерге арналған ванна-2 дана, тамшуыға арналған ұштықтар 4-200 мкл - 16 дана; ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі бірдей болады. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. концентрацияланған коньюгат ертіндісі (алдын ала сұйылтуда) (2-8)°С кезінде 1 айға дейін сақталуы тиіс. Жарамдылық мерзімі: 24 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.</p>	жинағы	85	22,400.00	1,904,000.00
39	анти-СВГ растайтын тест (С гепатиті вирусына м және G класты иммуноглобулиндердің болуын иммуноферментті анықтауға және растауға арналған реагенттер жиынтығы) 48 анықтама	<p>С гепатиті вирусына G және M класты иммуноглобулиндердің бар-жоғын иммуноферментті анықтауға және растауға арналған реагенттер жиынтығы, жиынтықтың сипаттамасы: жиынтықтың негізгі қасиеті-адам қанының сарысуында (плазмасында) HCV (IgG және IgM) антиденелерін олардың планшеттің тесіктерінің бетіне иммобилизацияланған рекомбинантты антигендермен өзара әрекеттесуі арқылы анықтау мүмкіндігі. Антиген-антидене кешенінің түзілуі иммуноферментті коньюгаттың көмегімен анықталады. Анықтамалар саны: реагенттер жиынтығы бақылауды қоса алғанда, 48 талдау жүргізуге есептелген. Сынамалар санына байланысты бөлшектер жиынтығын пайдалану қарастырылған (талданатын үлгінің 1-ден 45-ке дейін). Жинақты бөлшек пайдалану жарамдылық мерзімі ішінде жүзеге асырылуы мүмкін. Жинақты ашық типті автоматты ИФТ талдағыштарда пайдалануға болады. Талданатын үлгілер: талдау үшін Сарысу және плазма үлгілерін (антикоагулянт ретінде натрий цитраты, гепарин немесе ЭДТА пайдалану арқылы алынған) пайдалану. (2-8) °С температурада 5 тәуліктен аспайтын немесе минус (20±3) °С температурада сақталған үлгілерді пайдалануға рұқсат етіледі, егер ұзақ сақтау қажет болса. Лиофильді кептірілген қан препараттарын зерттеу алдында осы препаратты қолдану жөніндегі нұсқаулыққа сәйкес ертініз. Иммуноглобулин препараттарын қоспағанда, қанның сұйық препараттарын зерттелмеген. Иммуноглобулин препараттарын зерттеу алдында 10 рет дистилденген сумен сұйылтады. Талданатын үлгінің көлемі: 40 мкл. Сезімталдық: G және M к СВГ класты иммуноглобулиндер жиынтығымен сапалы анықтау нәтижесі С гепатиті вирусына антиденелері бар және жоқ сарысулардың стандартты панелінің талаптарына сәйкес келуі тиіс: СВГ антиденелері бойынша сезімталдық – 100%; СВГ антиденелері бойынша ерекшелік – 100%. Диагностикалық сезімталдық: жедел және созылмалы түрдегі С гепатитімен ауыратын науқастардан алынған қан сарысулары мен плазмаларының оң үлгілерінде жүргізілген клиникалық сынақтар 100% сезімталдықты көрсетті. МС зерттелетін үлгімен (бақылаулармен) араластырылған кезде планшет тесігінде ертіндінің түсі өзгереді. Түрлі үлгілердегі түс өзгеруінің дәрежесі әртүрлі болуы мүмкін. Толқын ұзындығы 620 нм болған кезде спектрофотометрдің көмегімен РС бар құдықтарға үлгілерді (бақылауларды) енгізуді бақылауға болады. құрамында МС және зерттелетін үлгісі бар тесіктердің әрқайсысында оптикалық тығыздық 0,400 о. е. артық болуы тиіс, талдау ұзақтығы: 75 минуттан бастап. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФА нәтижелерін спектрофотометр көмегімен екі толқынды режимде өлшеу арқылы тіркеу: негізгі сүзгі – 450 нм, 620-650 нм диапазонындағы референс-сүзгі. Нәтижелерді тек</p>	жинағы	25	39,800.00	995,000.00



40	МК SARS-CoV-2, 96 класты иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	<p>SARS-CoV-2-ге m класты иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы адам қанының сарысуында (плазмасында) SARS-CoV-2-ге m (IgM) класты иммуноглобулиндерді сапалы анықтауға арналған. Жинақты COVID-19 диагнозында қолдануға болады. Жинақ бақылау үлгілерін қоса алғанда, 96 үлгіге талдау жүргізуге есептелген. Жинақты бөлшек пайдалануға болады. Анықтау әдісі қатты фазалы иммуноферментті талдаудың екі сатылы сартуға нұсқасына негізделген. Талдаудың бірінші кезеңінде талданатын IgM үлгісінде адамның IdM-ге моноклоналды антиденелердің ішкі бетінде иммобилизацияланған IgM бар. Екінші кезеңде SARS-CoV-2-ге байланысты IDМ рекомбинантты SARS-CoV-2 антигенінің конъюгатымен желкек пероксидазасымен әрекеттеседі. Тетраметилбензидин ерітіндісімен инкубация кезінде ерітінді пайда болған иммундық кешендер бар тесіктерде дақ пайда болады. Бояу қарқындылығы талданған үлгідегі SARS-CoV-2-ге IgM концентрациясына пропорционалды. Токтату реагентін қосу арқылы реакция тоқтағаннан кейін талдау нәтижелері планшеттің тесіктеріндегі оптикалық тығыздықты өлшеу арқылы тіркеледі. Жинақтың құрамына дистилденген Судан баска, зерттеуге қажетті барлық реагенттер мен бақылау үлгілері кіреді. Қосымша: зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған жиналмалы планшетпен, 2 дана планшетті желімдеуге арналған үлдірмен, 2-200 мкл 16 дана мөлшерлегіштерге арналған ұштықтармен, 2 дана реагенттерге арналған ванналармен жабдықталады. Талдау үшін адамның қан сарысуының үлгілері немесе антикоагулянт ЭДТА немесе натрий цитраты ретінде пайдаланыла отырып алынған қан плазмасының үлгілері пайдаланылады, оларды (2-8)°С температурада 5 тәулікке дейін немесе минус 18°С және одан төмен температурада, егер неғұрлым ұзақ сақтау қажет болса, сақтауға жол беріледі. Құрамында адам тектес материалдар бар жиынтықтың барлық компоненттері белсенді емес. Құрамында 10 мг/мл дейінгі концентрациядағы гемоглобин, 0,2 мг/мл дейінгі концентрациядағы билирубин, 20 мг/мл дейінгі концентрациядағы триглицеридтер бар үлгілер пайдалануға жарамды. IGM-ді SARS-CoV - 2 – ге анықтаудың диагностикалық сезімталдығы: пациенттерден алынған қан сарысуы мен плазмасының оң үлгілерінде жүргізілген клиникалық сынақтар-100% сезімталдық (интервалы 95,2% - 100%, сенімділік ықтималдығы 95%). SARS-CoV-2-ге IgM анықтаудың диагностикалық ерекшелігі: клиникалық сынақтар, пациенттерден алынған қан сарысуы мен плазмасының теріс үлгілерінде жүргізілген ерекшеліктер - 100% (аралық 98,6% – 100%, сенімді ықтималдықпен 95%). А және В тұмауы, аденовирустық инфекция, риновирустық инфекция; hcov-229e, SARS-CoV және MERS-CoV туындаған коронавирустық инфекция; Varicella Zoster вирусы, цитомегаловирус, қызылша вирусы, Rubella вирусы, бірінші типтегі герпес симплексі вирусы, Эпштейн-Барр вирусы тудырған инфекция; бактериялық пневмония және бронхит, туындаған Mycoplasma pneumoniae және chlamydoiphila Pneumonia; HBV инфекциясы, hcv инфекциясы, HIV-1,2 инфекциясы; Mycobacterium tuberculosis туындаған инфекция. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс. IgG анықтау үшін теру әдісі IgM әдісімен үйлесімді.</p>	жинағы	9	87,000.00	783,000.00
41	SARS-CoV-2, 96 анықтамаларына G класты иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	<p>SARS-CoV-2-ге G класты иммуноглобулиндерді иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы адам қанының сарысуында (плазмасында) SARS-CoV-2-ге G (IgG) класты иммуноглобулиндерді сапалы анықтауға арналған. Жинақты COVID-19 диагнозында қолдануға болады. Жинақ бақылау үлгілерін қоса алғанда, 96 үлгіге талдау жүргізуге есептелген. Жинақты бөлшек пайдалануға болады. Анықтау әдісі қатты фазалы иммуноферментті талдаудың екі сатылы "жанама" нұсқасына негізделген. Талдаудың бірінші кезеңінде зерттелетін үлгілердегі ерекше антиденелер (оның ішінде IgG) планшет тесіктерінің бетінде иммобилизацияланған SARS-CoV-2 рекомбинантты антигенмен байланысады. Екінші кезеңде адамның IgG-ге моноклоналды антиденелердің конъюгаты пероксидаза желкекімен "антиген-IgG" кешендерімен өзара әрекеттеседі. Тетраметилбензидин ерітіндісімен инкубация кезінде ерітінді "антиген-IgG-конъюгат" кешендерін құрайтын тесіктерде боялады. Бояу қарқындылығы талданған үлгідегі SARS-CoV-2 IgG концентрациясына пропорционалды. Токтату реагентін қосу арқылы реакция тоқтағаннан кейін талдау нәтижелері планшеттің тесіктеріндегі оптикалық тығыздықты өлшеу арқылы тіркеледі. Жинақтың құрамына дистилденген Судан баска, зерттеуге қажетті барлық реагенттер мен бақылау үлгілері кіреді. Қосымша: зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған жиналмалы планшетпен, 2 дана планшетті желімдеуге арналған үлдірмен, 2-200 мкл 16 дана мөлшерлегіштерге арналған ұштықтармен, 2 дана реагенттерге арналған ванналармен жабдықталады.. Талдау үшін адамның қан сарысуының үлгілері немесе антикоагулянт ЭДТА немесе натрий цитраты ретінде пайдалану арқылы алынған қан плазмасының үлгілері пайдаланылады, оларды 2-8°С температурада 5 тәулікке дейін немесе минус 18°С және одан төмен температурада, егер неғұрлым ұзақ сақтау қажет болса, сақтауға жол беріледі. Құрамында адам тектес материалдар бар жиынтықтың барлық компоненттері белсенді емес. Құрамында 10 мг/мл дейінгі концентрациядағы гемоглобин, 0,2 мг/мл дейінгі концентрациядағы билирубин, 20 мг/мл дейінгі концентрациядағы триглицеридтер бар үлгілер пайдалануға жарамды. SARS-CoV-2 - ге IgG анықтаудың диагностикалық сезімталдығы: пациенттерден алынған қан сарысуы мен плазмасының оң үлгілерінде жүргізілген клиникалық зерттеулер – 100% сезімталдық (интервал 95,7% - 100%, сенімділік ықтималдығы 95%). SARS-CoV-2 - ге IgG анықтаудың диагностикалық ерекшелігі: пациенттерден алынған қан сарысуы мен плазмасының теріс үлгілерінде жүргізілген клиникалық сынақтар – 100% ерекшелігі (интервалы 98,5% - 100%, сенімділік ықтималдығы 95%). Жүкті әйелдер мен баска гетерологиялық аурулары бар пациенттердің нақты IgG бар қан сарысуының үлгілерімен кросс-реакциясы жоқ: А және В тұмауы, аденовирустық инфекция, риновирустық инфекция; hcov-229e, SARS-CoV және MERS-CoV туындаған коронавирустық инфекция; Varicella Zoster вирусы, цитомегаловирус, қызылша вирусы, Rubella вирусы, бірінші типтегі герпес симплексі вирусы, Эпштейн-Барр вирусы тудырған инфекция; бактериялық пневмония және т. б. Mycoplasma pneumoniae және chlamydoiphila Pneumonia тудыратын бронхит; HBV-инфекция, hcv-инфекция, HIV – 1,2-инфекция; Mycobacterium tuberculosis туындаған инфекция. Нәтижелердің 00% серияралық репродуктивтілігі. Оп вариация коэффициенті 8% - дан аспайды. Зерттеу уақыты реагенттерді енгізу уақытын есептемегенде 90 минутқа дейін. Саяңлаулардағы ерітінділердің оптикалық тығыздығын өлшеу негізгі толқын ұзындығы 450 нм және салыстыру толқынының ұзындығы 620-655 нм диапазонында екі толқындық режимде спектрофотометрде жүргізіледі. Бір толқын ұзындығымен өлшеуге рұқсат етіледі – 450 нм. Жинақтың жарамдылық мерзімі 2-8°С температурада шығарылған күннен бастап 12 айға дейін. 26°С дейінгі температурада 10 тәуліктен аспайтын уақытта тасымалдауға рұқсат етіледі. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс. IgG анықтау үшін теру әдісі IgM әдісімен үйлесімді.</p>	жинағы	9	87,000.00	783,000.00

42	Лямблия ИдМ-ИФТ (лямблия антигендеріне М класындағы иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) лямблия антигендеріне М класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: зерттелетін қан сарысуы (плазмасы) үлгілерінің ИФТ барысында Стрип-саңылаулардағы иммобилизацияланған лямблия антигендерімен өзара әрекеттесуі кезінде ерекше антиденелердің байланыстырылуы және кеуек бетінде "антиген-антидене" кешенінің қалыптасуы жүреді. Планшеттің саңылауларына желкек пероксидазасы бар адамның ДМ-не моноклоналды антиденелер қосқаннан кейін ферменттік белгі имундық кешенге қосылады. Анықтамалар саны: 96 анықтама (strip), соның ішінде бақылау. Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Кәсіпорын титрі стандартты үлгідегі СОП+, 1: 3200. Кәсіпорынның оң үлгілерінің стандартты панелі бойынша IgM анықтаудың лямблия антигендеріне сезімталдығы, 100%. Кәсіпорынның теріс үлгілерінің стандартты панелі бойынша лямблия антигендеріне IgM анықтау ерекшелігі, 100%. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм. Жиынтықтың жинақталуы: иммобилизацияланған лямблия антигендері бар жиналмалы планшет - 1 дана; оң бақылау үлгісі (К+) - 1 ЖТ., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (К-) - 1 ЖТ., 2,5 мл; желкек пероксидазасы бар адамның ИдМ-ге моноклоналды антиденелердің конъюгаты-1 фл., 13 мл; фосфат-тұз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РІР) - 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна - 2 дана; пипеткаларға арналған ұштықтар - 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет - 1 дана; ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық Құтылар түсі бойынша сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 - 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада тасымалдау 10 тәуліктен аспауы тиіс. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жинақтар лазурит пен ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік анализаторына бейімделуі тиіс.	жинағы	3	60,000.00	180,000.00
43	Лямблия-антиденелер-ИФТ (лямблия антигендеріне а, М, G класты иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтамалар	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) лямблия антигендеріне а, м, G класты иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: зерттелетін қан сарысуы (плазмасы) үлгілерінің ИФТ барысында Стрип-саңылаулардағы иммобилизацияланған лямблия антигендерімен өзара әрекеттесуі кезінде ерекше антиденелердің байланыстырылуы және кеуек бетінде "антиген-антидене" кешенінің қалыптасуы жүреді. Планшеттің тесіктеріне IgG, IgM және IDA антиденелерін қосқаннан кейін фермент белгісі имундық кешенге қосылады. Анықтамалар саны: 96 анықтама (strip), соның ішінде бақылау. Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл; аналитикалық және диагностикалық сипаттамалары: описторхоз, токсокароз, трихинеллез және эхинококкоз ауруларында иммунологиялық реакциялардың қиылысуы мүмкін, бұл антигендер арасындағы иммунологиялық қиылыстарға байланысты бірлескен инвазиямен де, антиденелердің гетерологиялық антигенмен әрекеттесуімен де байланысты болуы мүмкін. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм. Жиынтықтың жинақталуы: иммобилизацияланған лямблия антигендері бар жиналмалы планшет - 1 дана; оң бақылау үлгісі (К+) - 1 ЖТ., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (К-) - 1 ЖТ., 2,5 мл; адамның IgG, IgM, IgA антиденелерінің пероксидаза пероксидазасы бар конъюгат, концентрат-1 фл., 1,5 мл; фосфат-тұз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РІР) - 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна - 2 дана; пипеткаларға арналған ұштықтар - 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет-1 дана.сақтау және тасымалдау шарттары: 2 - 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада тасымалдау 10 тәуліктен аспауы тиіс. Жарамдылық мерзімі: 9 ай. Жинақтар лазурит пен ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік анализаторына бейімделуі тиіс.	жинағы	3	57,700.00	173,100.00
44	Аскарида-IgG-ИФА (қан сарысуындағы (плазмасындағы) Ascaris lumbricoides антигендеріне G класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) Ascaris lumbricoides антигендеріне G класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: ИФТ барысында зерттелетін қан сарысуының (плазмасының) үлгілерінің Стрип саңылауларындағы иммобилизацияланған Ascaris lumbricoides антигендерімен өзара әрекеттесуі кезінде ерекше антиденелердің байланыстырылуы және тесіктердің бетінде "антиген-антидене" кешенінің пайда болуы жүреді. Планшеттің тесіктеріне желкек пероксидазасы бар адамның IgG-ге моноклоналды антиденелер қосқаннан кейін фермент белгісі имундық кешенге қосылады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама( стрип); талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Аналитикалық және диагностикалық сипаттамалары: описторхоз, токсокароз, трихинеллез және эхинококкоз ауруларында иммунологиялық реакциялардың қиылысуы мүмкін, бұл антигендер арасындағы иммунологиялық қиылыстар арқылы бірлескен инвазиямен де, антиденелердің гетерологиялық антигенмен өзара әрекеттесуімен де байланысты болуы мүмкін. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм. Жиынтықтың жинақталуы: Ascaris lumbricoides иммобилизацияланған антигендері бар жиналмалы планшет - 1 дана; оң бақылау үлгісі (К+) - 1 ЖТ., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (К-) - 1 ЖТ., 2,5 мл; желкек пероксидазасы бар адамның IgG моноклоналды антиденелерінің конъюгаты - 1 фл., 13 мл; фосфат-тұз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РІРС) - 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка - 2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна - 2 дана; тамшуырларға арналған ұштықтар - 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет - 1 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 - 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	3	75,000.00	225,000.00

45	IgG ТОКСОКАРЫ ИФТ (қан сарысуындағы (плазмасындағы) токсикар антигендеріне G класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) токсикар антигендеріне G класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: ИФТ барысында зерттелетін қан сарысуының (плазмасының) үлгілерінің Стрип саңылауларында иммобилизацияланған токсикар антигендерімен өзара әрекеттесуі кезінде ерекше антиденелердің байланыстырылуы және тесіктердің бетінде "антиген–антидене" кешенінің пайда болуы жүреді. Планшеттің тесіктеріне желкек пероксидазасы бар адамның IgG-ге моноклоналды антиденелер қосқаннан кейін фермент белгісі иммундық кешенге қосылады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Аналитикалық және диагностикалық сипаттамалары: описторхоз, трихинеллез және эхинококкоз ауруларында иммунологиялық реакциялардың қиылысуы мүмкін, бұл антигендер арасындағы иммунологиялық қиылыстар арқылы бірлескен инвазиямен де, антиденелердің гетерологиялық антигенмен өзара әрекеттесуімен де байланысты болуы мүмкін. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; Жиынтықтың жинақталуы: иммобилизацияланған токсикар антигендері бар жиналмалы планшет – 1 дана; оң бақылау үлгісі (K+) - 1 ЖТ., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (K-) – 1 ЖТ., 2,5 мл; желкек пероксидазасы бар адамның IgG моноклоналды антиденелерінің конъюгаты – 1 фл., 13 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РПРС) – 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; пипеткаларға арналған ұштықтар – 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана. ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	2	54,600.00	109,200.00
46	Ористорх-IgG-ИФА (қан сарысуындағы (плазмасындағы) описторхис антигендеріне G класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) описторхис антигендеріне G класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: ИФТ барысында зерттелетін қан сарысуының (плазмасының) үлгілерінің Стрип саңылауларында иммобилизацияланған описторхис антигендерімен өзара әрекеттесуі кезінде ерекше антиденелердің байланыстырылуы және тесіктердің бетінде "антиген–антидене" кешенінің пайда болуы жүреді. Планшеттің тесіктеріне желкек пероксидазасы бар адамның IgG-ге моноклоналды антиденелер қосқаннан кейін фермент белгісі иммундық кешенге қосылады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Аналитикалық және диагностикалық сипаттамалары: кейбір жағдайларда токсикароз, трихинеллез және эхинококкоз ауруларында иммунологиялық реакциялардың қиылысуы мүмкін, бұл жалпы антигендік компоненттердің болуына байланысты бірлескен инвазиямен де, антиденелердің гетерологиялық антигенмен әрекеттесуімен де байланысты болуы мүмкін. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм. Жиынтықтың жинақталуы: описторхистің иммобилизацияланған антигендері бар жиналмалы планшет – 1 дана; оң бақылау үлгісі (K+) - 1 ЖТ., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (K-) – 1 ЖТ., 2,5 мл; желкек пероксидазасы бар адамның IgG моноклоналды антиденелерінің конъюгаты – 1 фл., 13 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РПРС) – 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка - 2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған ұштықтар – 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	3	55,600.00	166,800.00
47	Описторх-IgM-ИФТ (описторхис антигендеріне M класындағы иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) описторхис антигендеріне M класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: ИФТ барысында зерттелетін қан сарысуының (плазмасының) үлгілерінің Стрип саңылауларында иммобилизацияланған описторхис антигендерімен өзара әрекеттесуі кезінде ерекше антиденелердің байланыстырылуы және тесіктердің бетінде "антиген–антидене" кешенінің пайда болуы жүреді. Планшеттің тесіктеріне желкек пероксидазасы бар адамның IgM-не моноклоналды антиденелер қосқаннан кейін ферменттік белгі иммундық кешенге қосылады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Описторхис антигендеріне IgM анықтау сезімталдығы, 100%. Описторхис антигендеріне IgM анықтау ерекшелігі, 100%. Талдау ұзақтығы: 85 минут; нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм. Жиынтықтың жинақталуы: описторхистің иммобилизацияланған антигендері бар жиналмалы планшет – 1 дана; оң бақылау үлгісі (K+) - 1 ЖТ., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (K-) – 1 ЖТ., 2,5 мл; желкек пероксидазасы бар адамның IgM – ге моноклоналды антиденелердің конъюгаты-1 фл., 13 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РПРС) – 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған ұштықтар-16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана, ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	3	55,600.00	166,800.00

48	Трихинелла IgG ИФТ (қан сарысуындағы (плазмасындағы) трихинелл антигендеріне G класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы) 12x8 анықтама	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) трихинелл антигендеріне G класындағы иммуноферментті иммуноглобулиндерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: ИФТ барысында зерттелетін қан сарысуының (плазмасының) үлгілері Стрип саңылауларында иммобилизацияланған трихинелл антигендерімен өзара әрекеттескенде ерекше антиденелердің байланыстырылуы және тесіктердің бетінде "антиген-антидене" кешенінің пайда болуы жүреді. Планшеттің тесіктеріне желкек пероксидазасы бар адамның IgG-ге моноклоналды антиденелер қосқаннан кейін фермент белгісі имундық кешенге қосылады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Аналитикалық және диагностикалық сипаттамалары: описторхоз, токсокароз және эхинококкоз ауруларында иммунологиялық реакциялардың қиылысуы мүмкін, бұл бірлескен инвазиямен де, антигендер арасындағы иммунологиялық қиылыстарға байланысты антиденелердің гетерологиялық антигенмен әрекеттесуімен де байланысты болуы мүмкін. Талдау ұзақтығы: 85 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; Жиынтықтың жинақталуы: трихинелл иммобилизацияланған антигендері бар жиналмалы планшет – 1 дана; оң бақылау үлгісі (K+) - 1 ЖТ., 1,5 мл; теріс бақылау үлгісі (K-) – 1 ЖТ., 2,5 мл; желкек пероксидазасы бар адамның IgG моноклоналды антиденелерінің конъюгаты – 1 фл., 13 мл; фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (ПІРС) – 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; пипеткаларға арналған ұштықтар – 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана. ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	2	60,200.00	120,400.00
49	Фмр-концентрациясы интерлейкина 6 биологиялық сұйықтықтарда адам мен орталарда культуралдық. Сезімталдық: 0,5 пг/мл. өлшеу диапазоны: 0-300 пг/мл. 96 анықтамалар	Байланысқан материал жуу арқылы жойылады. байланысқан ИЛ-6 екінші инкубация кезінде ет конъюгатпен (ИЛ-6 адамға биотинилденген антиденелер) өзара әрекеттеседі. Байланыссыз №1 конъюгат жуу арқылы жойылады. Үшінші кезеңде байланысқан №1 конъюгат инкубация кезінде №2 конъюгатпен (стрептавидин-пероксидаза желкек) өзара әрекеттеседі. Байланыспаған №2 конъюгат жуу арқылы жойылады. Тетраметилбензидин ерітіндісімен инкубация кезінде ерітінді тесіктерде боялады. Бояу дәрежесі талданатын үлгілердегі ИЛ-6 концентрациясына пропорционалды. Анықтамалар саны: жинақ 41 белгісіз, 6 калибрлеу үлгілері мен 1 Бақылау үлгілерін, планшеттің барлық жолақтарын бір уақытта қолданған кезде барлығы 96 анықтаманы алуға арналған. Талданатын үлгілер: талдау жүргізу үшін гемолизденген, бұлтты қан сарысуын қолдануға болмайды. Қан сарысуының үлгілерін 2-8°С температурада 24 сағаттан артық емес немесе минус 20°С (және одан төмен) температурада 3 айдан артық емес сақтауға болады. Минус 40°С жоғары емес температурада 1 жылға дейін сақтауға рұқсат етіледі. Мұздатылған үлгілерді тез ерітіп, тегіс болғанша мұқият араластыру керек. Қан сарысуы үлгілерін қайта мұздатуға / ерітуге жол берілмейді. Құрамында тұнбасы бар қан сарысуының үлгілерін 3000 айн/мин кезінде 10-15 минут ішінде немесе 10 000 айн/мин кезінде 3 минут ішінде центрифугалаумен тазарту қажет. Жанадан алынған зәр үлгілерін 25°С жоғары емес температурада 6 сағаттан асырмай сақтауға жол беріледі, талданатын үлгінің көлемі: 100 мкл. Ерекшелігі: басқа цитокиндермен ИЛ-6 антиденелерінің жиынтығында қолданылатын айкас реакция анықталған жоқ. Репродуктивтілік. Жиынтықты пайдалана отырып, сол бір үлгідегі ИЛ-6 анықтау нәтижелерінің вариация коэффициенті 8% - дан аспайды. Сезімталдық. Ең аз анықталатын ИЛ-6 концентрациясы 0,5 пг/мл-ден аспайды.сызықтық: ил-6 жоқ қан сарысуымен сұйылту кезінде қан сарысуы үлгілеріндегі ИЛ-6 концентрациясының тәуелділігі және құрамында ИЛ-6 жоқ несеппен сұйылту кезінде несеп үлгілерінде 5,6-300 пг/мл концентрация диапазонында сызықтық сипатқа ие және 90-110% құрайды. Дәлдігі: бұл Талдамалық параметр "ашуға" арналған тестпен тексеріледі – бақылау үлгісі мен 16,7 пг/мл калибрлеу үлгісінің тең көлемін араластыру арқылы алынған сынамада ұйғарылған ИЛ-6 өлшенген концентрациясының сәйкестігі. Клиникалық тексеру: ИЛ-6 концентрациясы 20-50 жас аралығындағы Батыс Сібірдің оңтүстік-шығыс аймағындағы 185 сау донордан 9-дан 11 сағатқа дейін алынған қан сарысуында өлшенді. ИЛ-6 деңгейі 10 пг/мл-ден аспады. ИЛ-6 концентрациясы 33-66 жас аралығындағы Батыс Сібірдің оңтүстік-шығыс аймағының 86 сау донорларында және 14 жасқа дейінгі 45 балада зәрдің таңертеңгі бөлігінде өлшенді. ИЛ-6 деңгейі 11 пг/мл-ден аспады, талдау ұзақтығы: 235 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: тік сканерлеудің спектрофотометрінде Стрип тесіктеріндегі ерітінділердің оптикалық тығыздығының шамасын екі толқынды режимде өлшеу: негізгі толқын ұзындығы 450 нм және 620-655 нм диапазонында салыстыру толқынының ұзындығы кезінде; немесе толқын ұзындығы 450 нм кезінде (спектрофотометрді нөлдік деңгейге шығару ("бланк") аяу бойынша жүзеге асыру). Жиынтықтың жинақталуы: ил-6 – ға моноклоналды антиденелері ішкі бетінде иммобилизацияланған жиналмалы (12 сегізкүндік Стрип) планшет, пайдалануға дайын-1 дана; ИЛ-6 стандартына қатысты аттестатталған адам қан сарысуы негізіндегі калибрлеу үлгілері (R&D Systems, Inc фирмасы., АҚШ D6050), құрамында белгілі тұнба мөлшері бар-6 – 0; 5,6; 16,7; 50; 150; 300 пг / мл; калибрлеу үлгілеріндегі ИЛ-6 концентрациясы көрсетілген шамалардан біршама ерекшеленуі мүмкін, нақты шамалар флакондардың заттанбаларында көрсетілген, лиофилизацияланған-6 флакон; құрамында белгілі ИЛ-6 бар адамның қан сарысуы негізіндегі бақылау үлгісі, лиофилизацияланған – 1 құты; №1 конъюгат – ИЛ-6 – ға биотинилденген антиденелер, пайдалануға дайын-1 ЖТ., 13 мл; №2 конъюгат-стрептавидин - пероксидаза желкек, пайдалануға дайын-1 фл., 13 мл; калибрлеу және бақылау үлгілерін қалпына келтіруге арналған ерітінді (РВО) – 1 фл., 7,0 мл; үлгілерді сұйылтуға арналған ерітінді (РРО) - 1 фл., 13 мл; 25 есе фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т×25)-2 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; пипеткаларға арналған ұштықтар – 16 дана; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана.	жинағы	9	150,000.00	1,350,000.00

50	Адам қанының сарысуындағы (плазмасындағы) прокальцитонин концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Сезімталдық: 0,04 нг / мл өлшеу диапазоны: 0-12, 8 нг/мл жиынтықтың жарамдылық мерзімі: 18 ай. 12*8 анықтамалар	Адам қанының сарысуындағы (плазмасындағы) прокальцитонин концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: бірінші сатыдағы ИФА уа барысында зерттелетін және бақылау үлгілері иммобилизацияланған антиденелері бар тесіктерде инкубацияланады. Үлгілердегі ПКТ иммобилизацияланған антиденелермен байланысады. Байланысатын ПКТ инкубация кезінде No1 конъюгатымен (биотині бар адамның ПКТ поликлоналды антиденелері) өзара әрекеттеседі. Үшінші кезеңде байланысқан No1 конъюгаты NO2 конъюгатымен (стрептавидин желкек пероксидазасымен) инкубация кезінде өзара әрекеттеседі. Байланысқан NO2 конъюгатының мөлшері желкек пероксидазасының субстраты – сутегі асқын тотығы мен хромоген – тетраметилбензидиннің көмегімен түрлі-түсті реакциямен анықталады. Сары түстің қарқындылығы талданған үлгідегі ПКТ концентрациясына пропорционалды. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 50 мкл. Ерекшелігі. Зерттелетін үлгілерде гемоглобиннің, билирубиннің, триглицеридтің, альбуминнің, С-реактивті ақуыздың болуы талдау нәтижелеріне әсер етпейді. Микробқа қарсы химиотерапияның, вазоактивті препараттардың, ауырсынуды басатын құралдардың, антикоагулянттардың немесе диуретиктердің ПКТ өлшеуге әсері анықталған жоқ. Репродуктивтілік. Прокальцитонин – ИФТ – БЕСТ" жиынтығын пайдалана отырып, бір үлгідегі өтт құрамын айқындау нәтижелерінің вариация коэффициенті 8% - дан аспайды. Сезімталдық. ЖКТ минималды анықталатын концентрациясы 0,04 нг/мл аспайды, талдау ұзақтығы: 145 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм. Жиынтықтың жиынтығы: ПКТ – га иммобилизацияланған моноклоналды антиденелері бар жиналмалы планшет-1 дана; құрамында ПКТ бар калибрлеу үлгілері (0; 0,05; 0,2; 0,8; 3,2 және 12,8 нг/мл), лиофилизацияланған-6 фл.; құрамында ЖКТ бар бақылау үлгісі (концентрациясы құтыда көрсетілген), лиофилизацияланған – 1 ЖТ.; конъюгат No1, ПКТ – 1 фл-ға биотинилденген поликлоналды антиденелер., 13 мл; конъюгат No2, стрептавидин-пероксидаза желкек-1 фл., 13 мл; үлгілерді сұйылтауға арналған ерітінді (PPO) - 1 фл., 28 мл; калибрлеу және бақылау үлгілерін қалпына келтіруге арналған ерітінді (PBO) – 1 фл., 5,0 мл; егіз фосфат-түз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-Т*25) - 2 фл. 28 мл – ден; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ плюс ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-3 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна-4 дана; тамшуырларға арналған ұштықтар-32 дана.; зерттелетін үлгілерді алдын ала сұйылтуға арналған планшет – 1 дана, ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Калибрлеу және бақылау үлгілерін 2-8°С температурада 4 апта бойы сақтау. Егер ұзақ сақтау қажет болса, үлгілерді мұздату керек және жарамдылық мерзімі ішінде -20°С температурада сақтау керек. Үлгілерді алты рет мұздатуға және ерітуге рұқсат етіледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай."	жинағы	9	90,000.00	810,000.00
51	Қан сарысуындағы Е жалпы иммуноглобулиннің концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы сезімталдық: 2,5 ХБ / мл, өлшеу диапазоны 0-690 ХБ / мл 12x8 анықтамалар	Қан сарысуындағы Е класындағы жалпы иммуноглобулин концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: ИФТ барысында талдаудың бірінші кезеңінде белгілі IgE концентрациясы бар калибрлеу сынамалары және зерттелетін үлгілер іге-ге иммобилизацияланған моноклоналды антиденелері (МКАТ) бар планшеттің тесіктерінде инкубацияланады. Екінші кезеңде тесіктерде байланысқан IgE пероксидазасы бар IgE-ге конъюгат мкатымен өңделеді. Қалыптасқан имундық кешендер пероксидаза субстраты – сутегі асқын тотығы және хромоген – тетраметилбензидин көмегімен түрлі-түсті реакциямен анықталады. Бояудың қарқындылығы талданған үлгідегі Ide концентрациясына пропорционалды. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 15 мкл. Талдау сезімталдығы-2,5 ХБ/мл IgE. Ерекшелігі: "IgE жалпы – Elisa – best" жиынтығында IgE-ге жоғары ерекшелігі бар моноклоналды антиденелер қолданылады. Физиологиялық концентрацияларда IgG, IgM, IgA немесе альбуминмен айкаспалы байланыс байқалған жоқ. "Ілмек"-эффект " реагенттер жиынтығын пайдалану кезінде бекітілмеген. IgE концентрациясы 10000 ХБ/мл-ге дейінгі Сарысу үлгілерінің оптикалық тығыздығы арқашан максималды концентрациясы бар үлгінің оптикалық тығыздығынан асып түсті. Талдау ұзақтығы: 55 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; жиынтықты жинақтау: адамның IgE – ге иммобилизацияланған МКАТ планшеті – 1 дана; желкек пероксидазасы бар IgE-ге МКАТ конъюгаты-1 фл., 13 мл; іге – 6 фл белгілі концентрациясы бар 1 K0, K1, K2, K3, K4 және K5 калибрлеу сынамалары. 200 мкл-ден; IgE – 1 фл белгілі концентрациясы бар бақылау үлгісі., 200 мкл; фосфатты-тұзды буферлік ерітінді концентраты (ФСБ-Т*25) - 1 фл., 28 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (PPC) - 2 фл. 12 мл – ден; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ плюс) - 1 фл., 13 мл; пайдалануға дайын стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка - 2 дана; реагентке арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырға арналған кеңестер – 16 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жиынтықты бөлшектеп пайдалану 1 айдан кешіктірілмей іске асырылуы мүмкін. алғашқы иммуноферменттік талдау жүргізілген сәттен бастап. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Жиынтықтар ЛАЗУРИТ және ГП (ИФА) Автоматты иммуноферменттік талдағышқа бейімделуі тиіс.	жинағы	13	43,000.00	559,000.00
52	Фмр-концентрациясы тиреотропного гормонының қан сарысуында (плазмасында) қан.	Фмр-концентрациясы тиреотропного гормонының қан сарысуында (плазмасында) қан. Жиынтықтың сипаттамасы: планшеттің тесіктерінде ИФТ барысында зерттелетін үлгі мен конъюгатты қосқан кезде инкубация кезінде сарысулық ТТГ антигені тесіктердің ішкі бетінде иммобилизацияланған ТТГ антигеніне моноклоналды антиденелермен және пероксидазамен конъюгацияланған ТТГ-ға моноклоналды антиденелермен байланыстырылады. ТМБ ерітіндісімен инкубация кезінде ерітінді тесіктерде боялады. Бояу дәрежесі талданған үлгілердегі TSH концентрациясына пропорционалды. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 50 мкл. Сезімталдық. TSH жиынтығымен анықталатын минималды концентрация 0,1 мМЕ/л аспайды. ерекшелігі. Моноклоналды антиденелердің хорониальдық гонадотропин, фоллитропин және лютропинмен ТТГ бета-суббірлігіне айкаспалы реакциясы табылған жоқ. Репродуктивтілік. TSH – Elisa жиынтығын қолдана отырып, сол үлгідегі TSH құрамын анықтау нәтижелерінің өзгеру коэффициенті 8% аспайды. Талдау ұзақтығы: 75 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; жиынтықтың жинақталуы: ТТГ – га иммобилизацияланған моноклоналды антиденелері бар жиналмалы планшет (12 сегіз фунттық Стрип) - 1 дана; ТТГ-ның белгілі саны бар, адамның ТТГ екінші халықаралық стандарты IRP 80/558 бойынша аттестатталған калибрлеу сынамалары– 0; 0,25; 1,0; 4,0; 8,0 және 16 мМЕ/л – 6 ЖТ. 0,7 мл-ден; белгілі TSH мазмұны бар бақылау үлгісі – 1 фл., 0,7 мл; пайдалануға дайын желкек пероксидазасы бар ТТГ моноклоналды антиденелердің конъюгаты-1 фл., 13 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (PPC) - 1 фл., 12 мл; фосфатты-тұзды буферлік ерітінді концентраты (ФСБ-Т*25) – 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ плюс ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка – 2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған кеңестер – 16 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 ° С температурада сақтансы. 25 ° с дейінгі температурада 10 күннен аспайтын тасымалдауға рұқсат етіледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	9	28,300.00	254,700.00

53	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) бос триодтирониннің концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) бос триодтирониннің концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: планшеттің тесіктеріндегі ИФТ кезінде зерттелетін үлгі мен конъюгат қосылған кезде инкубация кезінде триодтиронин кешендерінің бұзылуы орын алады-пероксидазамен конъюгацияланған триодтирониннің және триодтирониннің бос фракциясының, тесіктердің ішкі бетіне иммобилизацияланған триодтиронинге поликлональды антиденелермен көліктік ақуыз және бәсекелік байланысы. ТМБ ерітіндісімен инкубация кезінде ерітінді тесіктерде боялады. Бояу дәрежесі талданатын үлгілердегі Т3 бос концентрациясына пропорционалды. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 50 мкл. Сезімталдық. Минималды сенімді анықталған жиынтық концентрациясы Т3 еркіндік, 0,5 пмоль/л аспайды. ерекшелігі. Т3-ке поликлональды антиденелердің тиросинмен және диодтиронинмен айқаспалы реакциясы табылған жоқ. Репродуктивтілік. Т3 еркіндігінің мазмұнын анықтау нәтижелерінің өзгеру коэффициенті. қан сарысуының бір үлгісінде"Т3 бос – ИФТ 8% - дан аспайды. Талдау ұзақтығы: 75 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; жиынтықтың жиынтығы: Т3 – 1 данаға иммобилизацияланған поликлональды антиденелері бар жиналмалы планшет (12 сегіз бұрышты жолақ); Т3 бостандығының белгілі мөлшерін қамтитын "Liphocheck Immunoassay Plus Control Abbott Architect T3 total" бойынша сертификатталған калибрлеу үлгілері. – 0; 1,25; 2,5; 5; 10; 20 пмоль / л – 6 ЖТ. 0,7 мл; белгілі Т3 бос мазмұны бар бақылау үлгісі. – 1 ЖТ., 0,7 мл; желкек пероксидазасы бар триодтиронинді конъюгат, концентрат – 1 фл., 1,3 мл; конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (РРК) - 1 фл., 13 мл., фосфат-тұз буферлік ерітіндісінің концентраты (ФСБ-ТЧ25)– 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ плюс ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка – 2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған кеңестер – 16 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 ° С температурада сақтаныз. 25 ° с дейінгі температурада 10 күннен аспайтын тасымалдауға рұқсат етіледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	7	36,300.00	254,100.00
54	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) жалпы триодтирониннің концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) жалпы триодтирониннің концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: планшеттің тесіктеріндегі ИФТ барысында инкубация кезінде зерттелетін үлгі мен конъюгат қосылған кезде триодтиронин кешендерінің бұзылуы орын алады-пероксидазамен конъюгацияланған триодтиронин мен триодтирониннің, тесіктердің ішкі бетіне иммобилизацияланған триодтиронинге поликлональды антиденелермен көліктік ақуыз және бәсекелік байланысы. ТМБ ерітіндісімен инкубация кезінде ерітінді тесіктерде боялады. Бояу дәрежесі талданатын үлгілердегі Т3 концентрациясына пропорционалды. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 100 мкл. Сезімталдық. Т3 жиынтығы бойынша ең аз сенімді анықталған концентрация жалпы. 0,2 нмоль/л аспайды. ерекшелігі. Т3-ке поликлональды антиденелердің тиросинмен және диодтиронинмен айқаспалы реакциясы табылған жоқ. Репродуктивтілік. Қан сарысуының бір үлгісінде Т3 жалпы жиынтығын пайдалана отырып, Т3 жалпы құрамын анықтау нәтижелерінің өзгеру коэффициенті 8% – дан аспайды. Талдау ұзақтығы: 75 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; жиынтықтың жинақталуы: Т3– 1 данаға иммобилизацияланған моноклональды антиденелері бар жиналмалы планшет (12 сегіз бұрышты Strip); Т3 ж. т. белгілі саны бар "Liphocheck Immunoassay Plus Control Abbott Architect T3 total" ӨБ сертификатталған калибрлеу сынамалары. – 0; 0,75; 1,5; 3,0; 4,5; 9,0 нмоль / л - 6 ЖТ. 0,7 мл-ден; белгілі Т3 жалпы мазмұны бар бақылау үлгісі - 1 фл., 0,7 мл; желкек пероксидазасы бар триодтиронинді конъюгат, концентрат – 1 фл., 1,3 мл; конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (РРК) - 1 фл., 13 мл; фосфатты-тұзды буферлік ерітінді концентраты (ФСБ-ТЧ25)– 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ плюс ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка – 2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған кеңестер – 16 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 ° С температурада сақтаныз. 25 ° с дейінгі температурада 10 күннен аспайтын тасымалдауға рұқсат етіледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	3	26,200.00	78,600.00
55	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) тиросиннің бос фракциясының концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) тиросиннің бос фракциясының концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: планшеттің тесіктеріндегі ИФТ кезінде зерттелетін үлгі мен конъюгатты қосқанда, инкубация кезінде тиросин кешендерінің бұзылуы-тасымалдау ақуызы және пероксидазамен конъюгацияланған сарысулық тиросин мен тиросиннің еркін фракциясының, тесіктердің ішкі бетіне иммобилизацияланған тиросинге моноклональды антиденелері бар бәсекеге қабілетті байланысы жүреді. ТМБ ерітіндісімен инкубация кезінде ерітінді тесіктерде боялады. Бояу дәрежесі талданатын үлгілердегі Т4 концентрациясына пропорционалды. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 50 мкл. Сезімталдық. Минималды сенімді анықталған жиынтық концентрациясы Т4 еркіндігі. 1,0 пмоль/л аспайды. ерекшелігі. Кешендердің, триодтирониннің және диодтирониннің құрамында тиросинмен Т4-ке моноклональды антиденелердің айқаспалы реакциясы табылған жоқ. Репродуктивтілік. Т4 еркіндігінің мазмұнын анықтау нәтижелерінің өзгеру коэффициенті. "Т4 еркін – ИФА" жиынтығын пайдалана отырып, бір үлгіде 8% - дан аспайды. Талдау ұзақтығы: 75 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; жиынтықтың жиынтығы: тиросинге иммобилизацияланған моноклональды антиденелері бар жиналмалы планшет (12 сегіз бұрышты Strip) – 1 дана; Т4 еркіндігінің белгілі мөлшерін қамтитын "Liphocheck Immunoassay Plus control Abbott architect T4 free" бойынша аттестатталған калибрлеу сынамалары. – 0, 5, 10, 20, 40 және 80 пмоль / л – 6 ЖТ. 0,7 мл; белгілі Т4 бос мазмұны бар бақылау үлгісі. – 6 ЖТ. 0,7 мл-ден; желкек пероксидазасы бар тиросин конъюгаты, концентрат – 1 фл., 1,3 мл; фосфатты-тұзды буферлік ерітінді концентраты (ФСБ-ТЧ25) – 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ плюс ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка – 2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған кеңестер – 16 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 ° С температурада сақтаныз. 25 ° с дейінгі температурада 10 күннен аспайтын тасымалдауға рұқсат етіледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	7	31,300.00	219,100.00

56	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) жалпы триодтирониннің концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) жалпы триодтирониннің концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: планшеттің тесіктеріндегі ИФТ барысында инкубация кезінде зерттелетін үлгі мен конъюгат қосылған кезде триодтиронин кешендерінің бұзылуы орын алады-пероксидазамен конъюгацияланған триодтиронин мен триодтирониннің, тесіктердің ішкі бетіне иммобилизацияланған триодтиронинге поликлоналды антиденелермен көліктік ақуыз және бәсекелік байланысы. ТМБ ерітіндісімен инкубация кезінде ерітінді тесіктерде боялады. Бояу дәрежесі талданатын үлгілердегі Т4 концентрациясына пропорционалды. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 100 мкл. Сезімталдық. Т4 жиынтығы бойынша ең аз сенімді анықталған концентрация жалпы. 0,2 нмоль/л аспайды. ерекшелігі. Тироксин мен диодтиронинмен Т4-ке поликлоналды антиденелердің айкаспалы реакциясы табылған жоқ. Репродуктивтілік. "Т4 жалпы – ИФА" жиынтығын пайдалана отырып, қан сарысуының бір үлгісінде Т4 жалпы құрамы анықтау нәтижелерінің өзгеру коэффициенті 8% - дан аспайды. Талдау ұзақтығы: 75 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; жиынтықтың жиынтығы: Т4– 1 данаға иммобилизацияланған моноклоналды антиденелері бар жиналмалы планшет (12 сегіз фунттық Стрип); Т3 жалпы белгілі саны бар "Lipochek Immunoassay Plus Control Abbott Architect T4 total" ӨБ сертифицирталған калибрлеу сынамалары.– 0; 0,75; 1,5; 3,0; 4,5; 9,0 нмоль / л – 6 ЖТ. 0,7 мл-ден; белгілі Т4 жалпы мазмұны бар бақылау үлгісі - 1 фл., 0,7 мл; желкек пероксидазасы бар триодтиронинді конъюгат, концентрат – 1 фл., 1,3 мл; конъюгатты сұйылтуға арналған ерітінді (РРК) - 1 фл., 13 мл; фосфатты-тұзды буферлік ерітінді концентраты (ФСБ-Т425)– 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ плюс ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка – 2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған кеңестер – 16 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 ° С температурада сақтаныз. 25 ° с дейінгі температурада 10 күннен аспайтын тасымалдауға рұқсат етіледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	3	26,200.00	78,600.00
57	Қан сарысуындағы тиреопероксидазаға антиденелердің концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Қан сарысуындағы тиреопероксидазаға антиденелердің концентрациясын иммуноферменттік анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: планшеттің тесіктерінде ИФТ кезінде зерттелетін үлгі мен конъюгатты қосқанда, инкубация кезінде тиреопероксидазаға антиденелер тесіктердің ішкі бетінде иммобилизацияланған тиреопероксидазамен байланысады. Екінші инкубация кезінде конъюгат қосылған кезде пероксидазамен байланысқан IgG антиденелері бірінші реакция кезінде иммобилизацияланған тиреопероксидазаға антиденелермен байланысады. ТМБ ерітіндісімен инкубация кезінде ерітінді тесіктерде боялады. Бояу дәрежесі талданатын үлгілердегі анти-ТРО концентрациясына пропорционалды. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Сезімталдық. Жиынтықпен анықталатын ең аз анти-ТРО концентрациясы 5 ХБ/мл-ден аспайды.ерекшелігі. Планшеттің тесіктерінде иммобилизация үшін жоғары тазартылған тиреопероксидазаны қолдану талдаудың жоғары ерекшелігін қамтамасыз етеді. Репродуктивтілік. "Анти-ТРО-ИФА" жиынтығын пайдалана отырып, бір үлгідегі Анти – ТРО мазмұнын айқындау нәтижелерінің вариация коэффициенті 8% - дан аспайды. Талдау ұзақтығы: 75 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм; жиынтықты жинақтау: адамның иммобилизацияланған тиреопероксидазасы бар жиналмалы планшет (12 сегіз фунттық Стрип) – 1 дана; анти-ТРО-0 белгілі мөлшерін қамтитын, Анти-ТРО – 0 халькаралық танылған референс стандарты бойынша аттестатталған калибрлеу сынамалары; 25; 100; 250; 500; 1000 ХБ/мл – 6 ЖТ. 1,3 мл-ден; Анти – ТРО-1 фл белгілі құрамы бар бақылау үлгісі., 1,3 мл; желкек пероксидазасы бар IgG антиденелерінің конъюгаты-1 фл., 13 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РРРС) – 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; фосфатты-тұзды буферлік ерітінді концентраты (ФСБ-Т425)– 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ плюс ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка-2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған ұштықтар-16 дана. Ыңғайлы болу үшін реагенттері бар барлық құтылардың түсі сәйкестендіріледі. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 ° С температурада сақтаныз. 25 ° с дейінгі температурада 10 күннен аспайтын тасымалдауға рұқсат етіледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	7	32,000.00	224,000.00
58	Қан сарысуындағы тиреоглобулинге антиденелердің концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Қан сарысуындағы тиреоглобулинге антиденелердің концентрациясын иммуноферменттік анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы: планшеттің тесіктеріндегі ИФТ кезінде зерттелетін үлгі мен конъюгат қосылған кезде инкубация кезінде тиреоглобулинге антиденелер тесіктердің ішкі бетіне иммобилизацияланған тиреоглобулинмен байланысады. Екінші инкубация кезінде конъюгат қосылған кезде пероксидазамен байланысқан IgG антиденелері бірінші реакция кезінде иммобилизацияланған тироглобулинге антиденелермен байланысады. ТМБ ерітіндісімен инкубация кезінде ерітінді тесіктерде боялады. Бояу дәрежесі талданатын үлгілердегі анти-ТГ концентрациясына пропорционалды. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтама (strip). Талданатын үлгінің көлемі: 10 мкл. Сезімталдық-жиынтықпен анықталатын минималды анти-ТГ концентрациясы 10 ХБ/мл-ден аспайды.ерекшелігі. Планшеттің тесіктеріне иммобилизация үшін жоғары тазартылған тироглобулинді қолдану талдаудың жоғары ерекшелігін қамтамасыз етеді. Бұл реагенттер жиынтығы тироглобулинге қарсы G класының нақты антиденелерін анықтайды. Репродуктивтілік. "Анти-ТГ-ИФТ – БЕСТ" жиынтығын пайдалана отырып, бір үлгіде анти – ТГ мазмұнын айқындау нәтижелерінің вариация коэффициенті 8% - дан аспайды. Талдау ұзақтығы: 75 минут. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі 620-655 нм. Жиынтықтың жиынтығы: адамның иммобилизацияланған тиреоглобулинді бар жиналмалы планшет (12 сегіз фунттық Стрип) - 1 дана; who 65/093 референс препараты бойынша аттестатталған, анти-ТГ – 0; 100; 200 белгілі саны бар калибрлеу сынамалары; 500; 1000; 2000 ХБ/мл; калибрлеу сынамаларындағы анти-ТГ концентрациясы көрсетілген шамалардан біршама ерекшеленуі мүмкін – 6 фл. 1,3 мл-ден; анти – ТГ-1 фл мазмұны белгілі бақылау үлгісі., 1,3 мл; желкек пероксидазасы бар IgG антиденелерінің конъюгаты-1 фл., 13 мл; сарысуды алдын ала сұйылтуға арналған ерітінді (РРРС) – 1 фл., 10 мл; сарысуды сұйылтуға арналған ерітінді (РРС) - 1 фл., 12 мл; фосфатты-тұзды буферлік ерітінді концентраты (ФСБ-Т×25) - 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин ерітіндісі (ТМБ плюс ерітіндісі) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент-1 ЖТ., 12 мл; планшетті желімдеуге арналған пленка - 2 дана; реагенттерге арналған пластикалық ванна – 2 дана; тамшуырларға арналған кеңестер – 16 дана. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 ° С температурада сақтау. 25 ° С дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинағы	2	32,000.00	64,000.00
59	Стерильді магниттік бөлшектер процессорына арналған тарақтар (уп 100 дана)	Магниттік шыбықтарға арналған саптама AutoMag96 магниттік бөлшектердің процессорына бейімделген. Полипропиленнен жасалған. Магниттік шыбықтың әр саптамасы қатты жұмыс бетіне ие және соңында ұшты пішінді болады. Саптама үйлесімді және 96 тесікке арналған терең айлы планшеттермен бірге V-тәрізді түбімен және тесіктің төртбұрышты пішінімен (әр тесіктің көлемі 2,2 мл) бірге қолданылады. Ол оның бетіне магниттік бөлшектерді Тұндыру және оларды кейіннен процессор бортындағы терең планшеттерге жылжыту үшін қолданылады. Бір рет пайдалану үшін.	бума	13	140,000.00	1,820,000.00
60	Магнитті бөлшектер процессорына арналған стерильді терең айлы планшеттер (уп 50 дана)	96 тесікке арналған терең ай планшеті V-тәрізді түбі және шұңқырдың төртбұрышты пішіні бар. Түссіз полипропиленнен жасалған, жабыны жоқ. Әр шұңқырдың көлемі 2,2 мл. ауыр металдардың төмен мөлшері және антистатикалық қасиеттері бар, химиялық тұрақты. Пирогенсіз, Днказ/Рназ. 4000хд үдеуімен центрифугалауға төтеп береді. Жатуы мүмкін ұзақ мұздату дейін -860С. Оны бактерияларға, жасушаларға, ақуыздарға, нуклеин қышқылдарына және басқа биологиялық үлгілерге қолдануға болады; реакциялар жүргізу, өсіру және ұзақ сақтау. Automag96 магниттік бөлшектердің процессорында жұмыс істеуге бейімделген. Бір рет пайдалану үшін.	бума	38	128,000.00	4,864,000.00

61	Штативтегі стерильді 1-200 мкл сүзгісі бар мөлшерлегіштерге арналған эмбебап ұштықтар 96 дана.	Штативтегі сүзгісі бар ұштықтар 1 — 200 мкл, түссіз, мөлдір стерильді, ДНҚ-аздан, РНҚ-аздан және ингибиторлардан бос. Ұштықтар зертхана теңгерімінде бар дозаторларға бейімделуі тиіс. Ұштықтың сипаттамасы: материал: автоклавталатын полипропилен (20 минут ішінде кемінде 121ос температураға шыдайды), ұзындығы 50,8 мм; стерильді, түссіз, стандартты көлемді градуирлеуі бар. Сүзгінің сипаттамасы: тері тесігінің мөлшері 5-20 мкм; материал гидрофобты полиэтилен қоспасыз. Штатив 96 дана.	бума	42	4,210.00	176,820.00
62	№ 1000 штативсіз стерильді 1-200 мкл сүзгісі бар мөлшерлегіштерге арналған эмбебап ұштықтар	1 — 200 мкл сүзгісі бар ұштар, түссіз, мөлдір стерильді, ДНҚ-аздан, РНҚ-аздан және ингибиторлардан бос. Ұштықтар зертхана теңгерімінде бар дозаторларға бейімделуі тиіс. Ұштықтың сипаттамасы: материал: автоклавталатын полипропилен (20 минут ішінде кемінде 121ос температураға шыдайды), ұзындығы 50,8 мм; стерильді, түссіз, стандартты көлемді градуирлеуі бар. Сүзгінің сипаттамасы: тері тесігінің мөлшері 5-20 мкм; материал гидрофобты полиэтилен қоспасыз. Штативсіз, орам 1000 дана.	бума	125	29,800.00	3,725,000.00
63	1-200 мкл сүзгісіз мөлшерлегіштерге арналған эмбебап ұштықтар, штативтегі сары, стерильденбеген 96 дана.	Фильтрсіз штативтегі кеңестер 1-200 мкл, сары, стерильді емес. Ұштықтар зертхана теңгерімінде бар дозаторларға бейімделуі тиіс. Ұштықтың сипаттамасы: материал: автоклавталатын полипропилен (20 минут ішінде кемінде 121ос температураға шыдайды), ұзындығы 50,8 мм; стандартты көлемді градуирлеуі бар. Штативте 96 дана.	бума	42	2,920.00	122,640.00
64	1-200 мкл, сары, стерильденбеген № 1000 мөлшерлегіштерге арналған эмбебап ұштықтар	Сүзгісіз кеңестер 1-200 мкл, сары, стерильді емес. Ұштықтар зертхана теңгерімінде бар дозаторларға бейімделуі тиіс. Ұштықтың сипаттамасы: материал: автоклавталатын полипропилен (20 минут ішінде кемінде 121ос температураға шыдайды), ұзындығы 50,8 мм; стандартты көлемді градуирлеуі бар. Қаптамада 1000.	дана	125	6,900.00	862,500.00
65	Эппендорф үлгісіндегі 1,5 мл стерильді № 500 пробиркалар	Эппендорф үлгісіндегі 1,5 мл, мөлдір стерильді, ДНҚ-аздан, РНҚ-аздан және тежегіштерден бос түтіктер (қаптамасы 1000 дана). Пробирканың сипаттамасы: материал: автоклавталатын, 15 минут бойы 121ос кем емес температураға шыдайды, биіктігі 40,9 мм; стерильді, түссіз, градуирленуі және мұздату/қыздыру үшін қосымша кеңістігі бар. "Топсадағы" эргономикалық қақпақ, тесілетін қақпақ, қақпақ және өткір жиектері жоқ түтік, таңбалауға арналған күңгірт аймақ бар. 25000хд дейін центрифугалауға шыдайды. Оптикалық өлшеу үшін қолайлы. Қаптамасы 500 дана	дана	250	9,000.00	2,250,000.00
66	№ 1000 стерильді 100-1000 мкл сүзгісі бар мөлшерлегіштерге арналған эмбебап ұштықтар	100 — 1000 мкл сүзгісі бар ұштар, ұзын, мөлдір стерильді, ДНҚ-аз, РНҚ-аз және ингибиторлардан бос. Ұштықтар зертхана теңгерімінде бар дозаторларға бейімделуі тиіс. Ұштықтың сипаттамасы: материал: автоклавталатын полипропилен (20 минут ішінде кемінде 121ос температураға шыдайды), ұзындығы 86 мм; стерильді, түссіз, стандартты көлемді градуирлеуі бар. Сүзгінің сипаттамасы: кеуек мөлшері 18-40 мкм-ден аспайды; материал гидрофобты полиэтилен қоспасыз. Қаптамада 1000 дана.	дана	42	36,100.00	1,516,200.00

Тауарды жеткізу мерзімі-2022 жыл ішінде, топтамалармен, алғашқы жеткізу тапсырыс берушінің өтінімінен кейін күнтізбелік 15 күн ішінде, келесі 2 жұмыс күні ішінде  
Жеткізу орны-Нұр-Сұлтан Қ., Әлия Молдағұлова к-сі 26, дәріхана қоймасы

Директор

Данбасва Ж.С.



**Типовой договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий (между заказчиком и поставщиком)**

_____ (местонахождение)	"__" _____ г.
-------------------------	---------------

\_\_\_\_\_ (полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем "Заказчик", в лице \_\_\_\_\_, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и \_\_\_\_\_ (полное наименование поставщика – победителя тендера) \_\_\_\_\_, именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице \_\_\_\_\_, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании \_\_\_\_\_, (устава, положения) с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом \_\_\_\_\_ (указать способ) по запусу (указать предмет закупа) № \_\_\_\_\_ от "\_\_" \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

**Глава 1. Термины, применяемые в Договоре**

1. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:

1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;

2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;

3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;

4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;

5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;

6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о запусе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

**Глава 2. Предмет Договора**

2. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.

3. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

**Глава 3. Цена Договора и оплата**

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет \_\_\_\_\_ тенге (указать сумму цифрами и прописью) и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

5. Оплата Поставщику за поставленные товары производится на следующих условиях:

Форма оплаты \_\_\_\_\_ (перечисление, за наличный расчет, аккредитив и иные платежи)

Сроки выплат \_\_\_\_\_ (пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата, или иное).

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;

2) \_\_\_\_\_ (счет-фактура или акт приемки-передачи).

#### **Глава 4. Условия поставки и приемки товара**

7. Товары, поставляемые в рамках Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.

8. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора.

Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

9. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.

10. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения.

Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения.

При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.

11. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать законодательству Республики Казахстан.

12. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика/организатора закупа, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

13. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

#### **Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники**

14. Гарантийное сервисное обслуживание на поставляемую медицинскую технику действительно в течение 37 (тридцать семь) месяцев после установки и введения в эксплуатацию, стоимость гарантийного сервисного обслуживания в течение данного периода включена в цену договора и включает в себя регламентные и ремонтные работы, а также используемые при этом запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем. При этом гарантийное сервисное обслуживание продлевается на срок соразмерно периоду простоя по причине поломки, ремонта, замены узлов и комплектующих медицинской техники или на указанный период Заказчику Поставщиком предоставляется аналогичная работающая медицинская техника.

15. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить информацию о запасных частях, изготавливаемых или реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.

18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:

а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах;

б) в случае необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

19. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора:

1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное;

2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.

20. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.

21. Эта гарантия действительна в течение \_\_\_\_\_ дней после (указать требуемый срок гарантии) доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

22. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.

23. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семьдесят два) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.

24. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.

25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и иные) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.

26. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.

#### **Глава 6. Ответственность Сторон**

27. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.

28. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.

29. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.

30. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по согласованию с администратором бюджетной программы, продлить срок выполнения Договора поставщиком. В этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в Договор.

31. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1 (ноль целых одна десятая) процентов от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

32. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения Договора и не несет ответственность за выплату неустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора является результатом форс-мажорных обстоятельств.

33. Для целей Договора форс-мажор означает событие, не связанное с просчетом или небрежностью Стороны, и имеет непредвиденный характер неподвластное контролю любой из Сторон (стихийные бедствия, издание нормативных актов или распоряжений государственных органов, запрещающих или каким-либо иным образом препятствующих исполнению обязательств) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

34. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Сторона, у которой они возникли, направляет другой Стороне письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах и подтверждает их наступление соответствующими документами в течение десяти календарных дней с момента возникновения форс-мажорных обстоятельств. В этом случае действие Договора приостанавливается до прекращения форс-мажорных обстоятельств, и срок действия Договора продлевается соответственно сроку действия форс-мажорных обстоятельств. Неуведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любые вышеуказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

35. В случае, если форс-мажорные обстоятельства длятся более одного календарного месяца, Стороны вправе принять решение о прекращении действия Договора путем заключения письменного соглашения об этом. При этом Стороны производят взаиморасчет за фактически поставленный товар.

36. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

37. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна быть указана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.

Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщик должны прилагать все усилия к тому, чтобы разрешать в процессе прямых переговоров все разногласия или споры, возникающие между ними по Договору или в связи с ним.

38. Если в течение 21 (двадцати одного) календарного дня после начала таких переговоров Заказчик и Поставщик не могут разрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

39. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, а также соблюдают антикоррупционные требования согласно приложению к Договору.

#### **Глава 7. Конфиденциальность**

40. Информация, предоставляемая одной Стороной для другой Стороны в результате действия Договора, является конфиденциальной сроком до 3 (трех) лет после истечения или расторжения Договора, кроме тех случаев, когда информация:

- 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;
- 2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
- 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;
- 5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

41. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя бремя доказывания, в случае установления нарушения такого обязательства.

#### **Глава 8. Заключительные положения**

42. Договор составляется на казахском и русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

43. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.

44. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.

45. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.

46. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.

45. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

Дата регистрации в территориальном органе казначейства (для государственных органов и государственных учреждений): \_\_\_\_\_.

47. Настоящий Договор закупа товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупа лекарственных средств и медицинских изделий. Любые вносимые в настоящий Договор изменения и дополнения должны соответствовать законодательству Республики Казахстан, тендерной документации Заказчика, тендерной заявке Поставщика и протоколу об итогах тендера.

#### **Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:**

Заказчик: _____	Поставщик: _____
БИН Юридический адрес:	БИН Юридический адрес:
Банковские реквизиты	Банковские реквизиты
Телефон, e-mail	Телефон, e-mail
Должность _____ Подпись,	Должность _____ Подпись,
Ф.И.О. (при его наличии)	Ф.И.О. (при его наличии)
Печать (при наличии)	Печать (при наличии)

Приложение  
к Типовому договору  
закупа лекарственных средств  
и (или) медицинских изделий  
(между Заказчиком  
и Поставщиком)

#### **Антикоррупционные требования**

1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели.

2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Антикоррупционного законодательства.

3. Каждая из Сторон настоящего Договора отказывается от стимулирования каким-либо образом работников другой Стороны, в том числе путем предоставления денежных сумм, подарков, безвозмездного выполнения в их адрес работ (услуг) и другими способами, ставящего работника в определенную зависимость, и направленными на обеспечение выполнения этим работником каких-либо действий в пользу стимулирующей его Стороны.

4. Каждая из Сторон запрашивает у другой Стороны любые документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.

5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме.

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

7. Стороны настоящего Договора признают проведение процедур по предотвращению коррупции и контролируют их соблюдение. При этом Стороны прилагают разумные усилия, чтобы минимизировать наличие деловых отношений с контрагентами, которые предположительно вовлечены в коррупционную деятельность, а также оказывают взаимное содействие друг другу в целях предотвращения коррупции.

8. Сторона, получившая письменное уведомление в соответствии с пунктом 5 настоящего Антикоррупционного требования, в течение 10 (десяти) календарных дней проводит расследование и представляет его результаты в адрес другой Стороны.