

Иск. номер N 01-01-05/171  
от 10.02.2023 года

**Потенциальным  
поставщикам**

**Приглашение по закупкам  
реагентов для ИФА и ПЦР.**

Администрация ГКП на ПВХ «Многопрофильная городская больница № 3» акимата города Астана направляет приглашение об участии в закупке из одного источника по закупкам **реагентов для ИФА и ПЦР**, согласно подпункта 3, пункта 144, Главы 11 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), утвержденных Постановлением правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375, и внесении в них изменений и дополнений Постановлением Правительства Республики Казахстан от 8 сентября 2022 года № 667 (далее – Правила).

В случае согласия потенциальному поставщику необходимо предоставить до 13 февраля 2023 года следующие документы:

1. согласие об участии в закупке из одного источника;
2. ценовое предложение;
3. документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным главой 3 настоящих Правил;
4. документы, подтверждающие соответствие положениям главы 4 настоящих Правил заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий.

*Перечень закупаемых товаров прилагается (приложение №1)*

/ Директор



**Данбаева Ж.С.**

Исполнитель: *Абдушев Д.С.*  
Тел.: +7-7172-49-15-64



№ п/п	Наименование товара	Техническое описание	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма
1	0595 RealBest ВГВ ПЦР (комплект 1/количественный)	<p>Набор реагентов предназначен для выявления и количественного определения ДНК вируса гепатита В (ВГВ) в сыворотке (плазме) крови методом, основанным на амплификации фрагмента ДНК в полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в реальном времени. Набор рассчитан на проведение анализа 96 образцов, включая контрольные. Набор предназначен для применения с приборами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96» («Bio-Rad», США), «ДТ-96» (ЗАО «НТФ ДНК-Технология», Россия) или их аналогами. Характеристика набора: Принцип анализа основан на регистрации процесса амплификации выбранного специфического фрагмента ДНК, заключающегося в повторяющемся циклах: температурная денатурация, отжиг праймеров на комплементарные последовательности, достройка полинуклеотидных последовательностей с этих праймеров Taq-полимеразой. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя в составе набора. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Состав набора: Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованный образец 2 (КО2 ВГВ), лиофилизованный образец 1 (КО1 ВГВ), лиофилизованный образец 1 – флакон; калибровочный образец 2 (КО2 ВГВ), лиофилизованный образец 1 (КО1 ВГВ), лиофилизованный образец 2 – флакон по 4 мл. Набор дополняется комплектами стрипированными крышками для пробирок или оптической пленкой, а также пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Аналитические характеристики: Диапазон определяемых концентраций (область линейности): от 10 МЕ/мл до 108 МЕ/мл ДНК ВГВ при выделении ДНК из 1 мл пробы. Для определения вирусной нагрузки в копиях ДНК ВГВ на мл следует применять соотношение 1 МЕ = 4,5 копии ДНК ВГВ (WHO 2nd International Standard for Hepatitis B Virus DNA Nucleic Acid Amplification Techniques NIBSC Code: 97/750). Специфичность анализа образцов, содержащих ДНК ВГВ (выше предела обнаружения), определяются как положительные. В образцах, не содержащих ДНК ВГВ, результат анализа гарантированно (в 100% образцах) отрицателен. Чувствительность (предел обнаружения). Набор гарантированно (в 100% образцов) выявляет ДНК ВГВ в концентрации не менее 10 МЕ/мл при выделении ДНК из 1 мл образца (или не менее 10 МЕ в пробе). Условия хранения и транспортировки: Набор реагентов должен храниться в упаковке при температуре (2-8) °С в течение всего срока годности. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С в течение 10 суток. Замораживание набора не допускается! Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска. Запрещается использовать компоненты из наборов в разных сериях. Эффективность прободготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав набора для прободготовки (выделения НК) и проходящего все стадии прободготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК.</p>	набор	1	393 010,00	393 010,00
2	0596 RealBest ВГВ ПЦР (комплект 2)	<p>Набор реагентов предназначен для выявления ДНК вируса гепатита В (ВГВ) в сыворотке (плазме) крови методом, основанным на амплификации фрагмента ДНК в полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в реальном времени. Характеристика набора. Принцип метода: Принцип анализа основан на регистрации процесса амплификации выбранного специфического фрагмента ДНК, заключающегося в повторяющемся циклах: температурная денатурация, отжиг праймеров на комплементарные последовательности, достройка полинуклеотидных последовательностей с этих праймеров Taq-полимеразой. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Состав набора: Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованный образец 2 (КО2 ВГВ), лиофилизованный образец 1 (КО1 ВГВ), лиофилизованный образец 1 – флакон; калибровочный образец 2 (КО2 ВГВ), лиофилизованный образец 1 (КО1 ВГВ), лиофилизованный образец 2 – флакон по 4 мл. Набор дополняется комплектами стрипированными крышками для пробирок или оптической пленкой, а также пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Аналитические характеристики: Специфичность анализа. Образцы, содержащие ДНК ВГВ (выше предела обнаружения), определяются как положительные. В образцах, не содержащих ДНК ВГВ, результат анализа гарантированно (в 100% образцов) отрицателен. Чувствительность (предел обнаружения). Набор гарантированно (в 100% образцов) выявляет ДНК ВГВ в концентрации не менее 10 МЕ/мл при выделении ДНК из 1 мл образца (или не менее 10 МЕ в пробе). Условия хранения и транспортировки: Набор реагентов должен храниться в упаковке при температуре (2-8)°С в течение всего срока годности. Допускается транспортирование при температуре до 25°С в течение 10 суток. Замораживание набора не допускается! Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска. Запрещается использовать компоненты из наборов разных серий. Эффективность прободготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав набора для прободготовки (выделения НК) и проходящего все стадии прободготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК.</p>	набор	2	161 320,00	322 640,00



<p>3</p> <p>0794 РеалБест ВГС ПЦР (комплект 1/количественный)</p>	<p>Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации кДНК (полученной методом обратной транскрипции из РНК ВГС) в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством кДНК в образце. Возможно выделение РНК из 1 мл, 250 мкл, 100 мкл сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность: Набор гарантированно (в 100% образцов) выявляет РНК ВГС в концентрации не менее 15 МЕ/мл при выделении РНК из 1 мл образца. Специфичность: выявление вируса гепатита С генотипов 1a, 1b, 2a, 2b, 2c, 3, 4, 5a, 6 независимо от субтипа. Образцы, содержащие РНК ВГС (выше предела обнаружения), определяются как положительные. В образцах, не содержащих РНК ВГС, результат анализа гарантированно (в 100% образцов) отрицателен. Длительность анализа: 94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St ВКО и St ВГС, вычисление (St ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q (Cycler)», «Q5 (Cycler)», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на генераторе магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Комплектация набора: Готовая реакционная смесь для ОТ-ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилизованный – 1 флакон; положительный контрольный образец 2 (КО2 ВГС), лиофилизованный – 1 флакон; калибровочный образец (РВК), лиофилизованный – 2 флакона; раствор для восстановления контрольных образцов (СЖКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилизованный – 1 флакон; калибровочный образец 2 (КО2 ВГС), лиофилизованный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 2 флакона по 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стриптированными крышками для пробирок или оптической плёнкой, а также пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Каждый флакон с реагентами имеет 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. 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>	<p>набор</p> <p>1</p>	<p>524 020,00</p>	<p>524 020,00</p>
<p>4</p> <p>0795 РеалБест ВГС ПЦР (комплект 2)</p>	<p>Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации кДНК (полученной методом обратной транскрипции из РНК ВГС) в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством кДНК в образце. Возможно выделение РНК из 1 мл, 250 мкл, 100 мкл сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность: Набор гарантированно (в 100% образцов) выявляет РНК ВГС в концентрации не менее 15 МЕ/мл при выделении РНК из 1 мл образца. Специфичность: Образцы, содержащие РНК ВГС (выше предела обнаружения), определяются как положительные. В образцах, не содержащих РНК ВГС, результат анализа гарантированно (в 100% образцах) отрицателен. Длительность анализа: 100 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции ОТ-ПЦР: 1 стадия: 45°С – 30 мин; 2 стадия: 94°С – 1 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St ВКО и St ВГС, вычисление (St ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q (Cycler)», «Q5 (Cycler)», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на генераторе магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Комплектация набора: Готовая реакционная смесь для ОТ-ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилизованный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 1 флакон, 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стриптированными крышками для пробирок или оптической плёнкой, а также пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Каждый флакон с реагентами имеет 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. 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>	<p>набор</p> <p>2</p>	<p>191 690,00</p>	<p>383 380,00</p>



5	<p>8893 RealBest ДельтаМаг ВГВ/ВГС/ВИЧ</p>	<p>Набор реагентов для одновременного выделения ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ из сыворотки (плазмы) крови для последующего анализа методом ПЦР с детекцией в реальном времени. Характеристики набора. Принцип работы набора заключается в связывании целевой НК с магнитным сорбентом, которое обусловлено специфичной к последовательности НК гибридизацией. На этапе лизиса происходит разрушение комплексов белков с нуклеиновыми кислотами за счет детергентов и разобщающих агентов, входящих в состав лизирующего раствора, после чего целевая НК гибридизуется с находящимися в лизирующем растворе медиаторными олигонуклеотидами. На следующем этапе происходит сорбция комплекса медиаторного олигонуклеотида с целевой НК на магнитные частицы за счет взаимодействия гомополимерного тракта, входящего в состав олигонуклеотида, и комплекментарной ему гомополимерной ДНК, ковалентно связанной с поверхностью частиц. Магнитные частицы с сорбированными молекулами целевой НК собираются магнитом, надосадочная жидкость удаляется, и осадок магнитных частиц подвергается серии промывок водными растворами для удаления ингибиторов ПЦР и нецелевой НК. Ресуспендирование осадка в лизирующем растворе и последующий нагрев приводят к разрушению комплекса медиаторного олигонуклеотида с целевой НК и переходу последней в раствор. Адаптирован для выделения на станции автоматической пробоподготовки King Fisher Flex и Tesaar FreedomEVO. Рекомендуется для высокочувствительной ПЦР-диагностики вирусных гепатитов В, С и ВИЧ. Количество определений: 48 определений, включая контроли. Биологический материал: сыворотка (плазма) крови. Объем анализируемого образца: 250 мкл. Объем элюции: 100 – 200 мкл. Позволяет провести 3 независимые процедуры выделения (по 16 проб в каждой). Время выделения: 16 проб за 100 минут. Эффективность выделения: ДНК ВГВ 10 МЕ, 100%, РНК ВГС 15 МЕ, 100%, РНК ВИЧ 20 МЕ, 100%. Комплектация набора: активный сорбент с ВКО (AC16) – 3 пробирки, раствор для восстановления активного сорбента (РВАС) – 3 флакона по 2 мл, лизирующий раствор – 3 флакона по 50 мл, промывочный раствор No 1 – 3 флакона по 50 мл, промывочный раствор No 2 – 3 флакона по 20 мл, элюирующий раствор – 3 флакона по 5 мл; отрицательный контрольный образец (ОКО) – 3 флакона по 12 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	3	90 480,00  271 440,00
6	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Candida albicans методом ПЦР в реальном времени</p>	<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. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Плаштов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИПП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. 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», «Q5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	10	79 390,00  793 900,00



7	<p>Набор реагентов для одновременного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР. Интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100%. Специфичность выявления ДНК ВГВ, ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С - 2 мин; 2 стадия: 95°С - 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С - 10 сек, 60°С - 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) - 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизируемая - 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	10	87 590,00	875 900,00
8	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<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 контроль; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение РНК ВГС и РНК ВИЧ. 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 проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) - 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизируемая - 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	19	79 390,00	1 508 410,00
9	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma hominis методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК Mycoplasma hominis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (перед обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Mycoplasma hominis в пробе. Специфичность выявления ДНК Mycoplasma hominis (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 проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) - 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизируемая - 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	20	79 390,00	1 587 800,00



10	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени.</p> <p>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 частей. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК ВПЧ в пробе. Специфичность выявления ДНК ВПЧ (по стандартной панели предпрития отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX».</p> <p>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», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. 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	101 410,00	912 690,00
11	<p>Набор реагентов для определения ДНК Ttichomonas 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. Выделяется ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частей. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Ttichomonas vaginalis в пробе. Специфичность выявления ДНК Ttichomonas vaginalis (по стандартной панели предпрития отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX».</p> <p>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», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. 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	24	79 390,00	1 905 360,00
12	<p>Набор реагентов для определения ДНК Utearplasma 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 частей. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Utearplasma urealyticum в пробе. Специфичность выявления ДНК Utearplasma urealyticum (по стандартной панели предпрития отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX».</p> <p>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», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. 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	24	95 270,00	2 286 480,00



13	<p>Набор реагентов для выявления ДНК штометалловируса методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишет. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность выявления 100 копий ДНК в пяти образцах: 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации. 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин, 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ВКО/ср. сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «Q5 iCycler», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (РС), лиофилированная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Каждый флакон с реагентами имеет 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	87 590,00	788 310,00
14	<p>Набор реагентов для дифференциального выявления ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишет. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах): 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации. 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°С. 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», «Q5 iCycler», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (РС), лиофилированная – 96 пробирок. Каждый флакон с реагентами имеет цветовую идентификацию. Набор дополнительно комплектуется пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. 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	12	132 570,00	1 590 840,00
15	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишет. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбуждителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср. сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «Q5 iCycler», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (РС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. 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	22	79 390,00	1 746 580,00



16	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria meningitidis методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК Neisseria meningitidis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. В основе используемого метода регистрация лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в РС образца - 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластинов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВПВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Neisseria meningitidis в пробе. Специфичность выявления ДНК Neisseria meningitidis (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов протокола проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин, 2 стадия: 95°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 «iQ1iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. 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	22	79 390,00	1 746 580,00
17	<p>Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биоплатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Характеристика 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)°С до 2 недель, при температуре минус 20°С и ниже до 2 месяцев. Повторное замораживание-оттаивание проб не допускается. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяца. Остаточный срок годности при поставке - не менее 60 % от срока годности, указанного на упаковке.</p>	<p>Транспортный раствор. Назначение: предназначен для транспортировки и хранения клинического материала из биоплатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Характеристика 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)°С до 2 недель, при температуре минус 20°С и ниже до 2 месяцев. Повторное замораживание-оттаивание проб не допускается. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяца. Остаточный срок годности при поставке - не менее 60 % от срока годности, указанного на упаковке.</p>	набор	12	30 090,00	361 080,00



<p>Набор реагентов для выделения ДНК на магнитном штативе (без использования центрифуги) из мочи, сыворотки (плазмы) крови, а также соскобов эпителиальных клеток со слизистых для последующего анализа методом ПЦР в режиме реального времени 96 определений</p>	<p>Набор реагентов для выделения ДНК из клинических образцов. Характеристика набора: Принцип действия набора состоит в температурной обработке пробы многокомпонентным лизирующим раствором, разрушающим комплексы нуклеиновых кислот с белками, с последующей сорбцией на магнитные частицы, покрытие 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. Тест на отсутствие ингибирования и эффективность выделения ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i>, 100%. Количество определений: 96 определений, включая контроль. 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), (лиофилизированный 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>	<p>набор</p>	<p>16</p>	<p>25 370,00</p>	<p>405 920,00</p>
<p>Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений</p>	<p>Набор реагентов для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток. Характеристика набора: После того, как биологическая проба в транспортном растворе доставляется в лабораторию, аликвота переносится в пробирку с лизирующим раствором. Прогрев пробы (термолизис) при 98°С 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 контроль. 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>	<p>набор</p>	<p>26</p>	<p>41 810,00</p>	<p>1 087 060,00</p>
<p>ВПГ 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса. Характеристика 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 лунки планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Специфичность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Длительность анализа: 85 минут. 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 ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; слабopоложительный контрольный образец (К-слаб.) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Тх25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензилина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; планка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковые ванночки 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 датированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ПП (ИФА).</p>	<p>набор</p>	<p>6</p>	<p>67 000,00</p>	<p>402 000,00</p>



	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа. Характеристика набора. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса М к вирусу простого герпеса за счет 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 мл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса М к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатам определений набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предлриятия – составляет 100%. Специфичность выявления иммуноглобулинов класса М к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предлриятия – составляет 100%. Диагностическая чувствительность (интервал 94–100%, с доверительной вероятностью 90%) клинические исследования, проведенные на положительных образцах, показали 100% чувствительность (интервал 94–100%, с диагностической специфичностью 90%). Длительность исследования, проведенные на отрицательных образцах, показали 100% специфичность (интервал 94–100%, с чувствительностью 90%).</p> <p>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 ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фла. по 28 мл, раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл, стоп-реагент – 1 фла., 10 мл, раствор для разведения сыворотки (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл, стоп-реагент – 1 фла., 10 мл, раствор для разведения сыворотки (РРС) – 1 фла., 12 мл; 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	6	70 570,00	423 420,00
21	<p>ВПГ — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений</p>				
22	<p>Рубелла - IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений</p>	набор	8	78 680,00	629 440,00



23	<p>Рубелла - IgM – стрип (Набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристика набора. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса М к вирусу краснухи за счет их связывания с иммобилизованным на поверхности лунки планшет антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество выявленных (СТП), 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 сыровотках стандартной панели предприятия (СТП), содержащих и не содержащих IgM к вирусу краснухи. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 430 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплекция 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 фла. по 1,5 мл (калибровочные образцы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, NIBSC code: RUBI-1-94); контрольный образец с известным содержанием IgM к вирусу краснухи – 1 фла., 1,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; раствор для предварительного разведения сыровоток (РРС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сыровоток (РРС) – 1 фла., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т*25) – 2 фла. по 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пленка для заклевывания 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	8	83 090,00	664 720,00
24	<p>ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для выявления иммуноферментного класса G к шитомегаловирусу)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к шитомегаловирусу. Характеристика набора. Метод определения основан на титрационном иммуноферментном анализе. В лунках планшета при добавлении исследуемого образца во время первой инкубации происходит связывание иммуноглобулинов класса G (IgG) к ЦМВ с recombinantным антигеном, иммобилизованным на внутренней поверхности лунки 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 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; Комплекция набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунки recombinantным антигеном ЦМВ, готовый для использования – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (1,5 мл); отрицательный контрольный образец (К-) 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 сыровоток (РРС) – 1 флакон (10 мл); раствор для разведения сыровоток (РРС) – 1 флакон (12 мл); флакон (12 мл); раствор тетраметилбензидина (ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл); Набор дополнительно комплектуется: пленками для заклевывания 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	8	100 200,00	801 600,00



25	<p>ЦМВ- IgM (Набор реагентов для выявления иммуноферментного класса М к цитомегаловирусу) 12x8 определений</p>	<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 M к ЦМВ за счет их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антител» 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 специфичности выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ составляет 100%, чувствительность выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ составляет 100%. Регистрация и оценка результатов: измерить величину оптической плотности 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 воздушному потоку). Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными на поверхности лунки рекомбинантным антигеном ЦМВ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 3,0 мл, конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл, раствор для предварительного разведения сыывороток (РПРС) – 1 фла., 10 мл, раствор для разведения сыывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Т×25) – 2 фла. по 28 мл, раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл, стоп-реагент – 1 фла., 12 мл, пленка для закрепления 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 сканирования, 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	8	77 510,00	620 080,00
26	<p>Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Тохорlazma gondii) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Тохорlazma gondii. Характеристики набора. метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантными антигенами T gondii, иммобилизованным на поверхности лунки 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 хромотена – тетраметилбензидаина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: при проверке положительных сыывороток СПП, содержащих Тохо-IgG, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сыывороток 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 антигенами Тохорlazma gondii – 1 шт.; контрольный образец, концентрат Тохо-IgG (34-46) МЕ/мл – 1 фла., 1,3 мл; калибровочные растворы с концентрацией Тохо-IgG 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/мл – 6 фла. по 1,3 мл; конъюгат моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; раствор для предварительного разведения сыывороток (РПРС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сыывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Т×25) – 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл, стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; планшет для предварительного разведения образцов – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; пленка для закрепления 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	7	63 890,00	447 230,00



27	<p>Токсо — IgM (Набор реagenтов для иммуноферментного выявления антител к Toxoplasma gondii. Характеристика 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 — тетраметилбензидина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца — 10 мкл. Чувствительность при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Toxo-IgM, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Toxo-IgM — 100%.</p> <p>Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами Toxoplasma gondii — 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) — 1 фла., 1,5 мл, отрицательный контрольный образец (K-) — 1 фла., 2,5 мл, конъюгат моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена — 1 фла., 13 мл, раствор для разведения сывороток (РРС) — 1 фла., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Т×25) — 1 фла., 28 мл, раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) — 1 фла., 13 мл, стоп-реагент — 1 фла., 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	7	71 860,00	503 020,00
28	<p>Набор реagenтов для иммуноферментного выявления антител к грибам рода Candida в сыворотке (плазме) крови. Характеристика 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 контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность и специфичность — 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих иммуноглобулины класса G к Candida albicans. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов 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 (K+) — 1 фла., 1,5 мл, отрицательный контрольный образец (K-) — 1 фла., 2,5 мл, конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) — 1 или 2 фла.; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) — 1 фла., 10 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Т×25) — 1 фла., 28 мл, раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) — 1 фла., 13 мл, стоп-реагент — 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшетов — 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).</p>	набор	2	77 060,00	154 120,00



29	<p>Мусорiplasma hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Мусорiplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Мусорiplasma hominis в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора. В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированным рекомбинантным антигеном р120 Мусорiplasma hominis происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшетта конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность по СТП 100%, специфичность по СТП 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантным антигеном р120 Мусорiplasma hominis – 1 шт., положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 1 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 или 2 фла., раствор для предварительного разведения конъюгата для сывороток (РК) – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Тx25) – 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензида (ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; плёнка для заклеивания планшетта – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; накопичники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировка: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	4	82 320,00	329 280,00
30	<p>Мусорiplasma hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Мусорiplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Мусорiplasma hominis в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора. В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированным рекомбинантным антигеном р120 Мусорiplasma hominis происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшетта конъюгата моноклональных антител к IgA человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность по внутренней панели положительных образцов предприятия 100%, специфичность по внутренней панели положительных образцов предприятия 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантным антигеном р120 Мусорiplasma hominis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 1 мл; конъюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 или 2 фла., раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фла., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фла., 13 мл; раствор пероксидазы хрена (РК) – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Тx25) – 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензида (ТМБ) – 1 фла., 12 мл; плёнка для заклеивания планшетта – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; накопичники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировка: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	4	82 320,00	329 280,00
31	<p>ангипаллидум — IgM (Набор реагентов для выявления иммуноферментного выявления антител класса M к Тгеронета pallidum) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgM к Тгеронета pallidum/Характеристики набора. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса M к Тгеронета pallidum 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 контроль; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП+), содержащих антитела к Тгеронета pallidum, 100 %. Специфичность, на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП-), не содержащих антитела к Тгеронета pallidum, 100 %. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Тгеронета pallidum – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 0,5 мл; конъюгат (ангипаллидум с пероксидазой хрена) – 1 фла., 1,5 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фла., 3 мл; раствор для разведения сывороток и конъюгата (РСК) – 2 фла., по 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Тx25) – 1 фла., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фла., 13 мл; тетраметилбензида (ТМБ), концентрат – 1 фла., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; плёнка для заклеивания планшетта – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; накопичники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировка: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	4	60 470,00	241 880,00



<p>32</p> <p>антипалладум-IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Треропета pallidum ) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgG к Треропета pallidum. Характеристика набора. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса G к Треропета pallidum за счет их взаимодействия с recombinantным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность по антителам к Треропета pallidum, 100%. Специфичность: по антителам к Треропета pallidum, 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора планшет разборный с иммобилизованными recombinantными антигенами Треропета pallidum – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 0,5 мл; конъюгат (антителовые антитела, конъюгированные с пероксидазой хрена) – 1 фла., 1,5 мл, раствор для разведения конъюгата (ПК) – 1 фла., 13 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Т×25) – 1 фла., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фла., 13 мл, тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фла., 12 мл, планка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; ванночка 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 иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>4</p> <p>40 930,00</p> <p>163 720,00</p>
<p>33</p> <p>Trichomonas vaginalis – IgG-ИФА. Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis. 96 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis. Характеристика набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением антигена цитодатезина Trichomonas vaginalis, который иммобилизован в лунках полистироловых планшетов. Во время первой инкубации происходит связывание специфических IgG к Trichomonas vaginalis, содержащихся в исследуемых образцах сывороток крови, с иммобилизованным на поверхности лунки стрипов антигеном Trichomonas vaginalis. 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 комплекс «антиген-антитело». Количество определений: Набор рассчитан на проведение 96 анализов. Возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроль (по 3 лунки используют для постановки контроля); Анализируемые образцы: Допускается использование образцов, хранящихся при температуре (2–8) °С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±3) °С, если необходимо более длительное хранение. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность по IgG к Trichomonas vaginalis по стандартной панели предприятия 100 %. Специфичность по IgG к Trichomonas vaginalis по стандартной панели предприятия 100 %. Длительность анализа: 90 минут. Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–650 нм. Допустима регистрация результатов результатов только с фильтром 450 нм. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществляется по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованным антигеном Trichomonas vaginalis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инaktivированный – 1 фла., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-), инaktivированный – 1 фла., 1 мл; конъюгат, лиофилизированный – 1 фла., 1 мл; конъюгат, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном – 1 фла., 28 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фла., 3 мл, раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фла., 13 мл, раствор для разведения конъюгата (ПК) – 1 фла., 13 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фла., 13 мл, стоп-реагент – 1 фла., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется пленками для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; ванночками для пипетки на 4-200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Замораживание не допускается. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно производиться при температуре (2–8) °С. Замораживание не допускается. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>2</p> <p>82 320,00</p> <p>164 640,00</p>



<p>34</p> <p>Ulearplasma urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ulearplasma urealyticum) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ulearplasma urealyticum. Характеристика набора. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса А к Ulearplasma urealyticum за счёт их взаимодействия с опсонными рекомбинантными антигенами Ulearplasma urealyticum, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулину класса А к антигенам Ulearplasma 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 иммобилизованными рекомбинантными антигенами Ulearplasma urealyticum — 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) — 1 фла., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) — 1 фла., 1 мл, конъюгат антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена (РХ) — 1 фла.; раствор для предварительного разведения (РПР) — 1 фла., 3 мл; разводящий буфер для сывоток (РБС) — 1 фла., 13 мл, раствор для разведения конъюгата (РК) — 1 фла., 13 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тx25) — 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензилина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; стоп-реагент — 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета — 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипеток — 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов — 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>3</p> <p>82 320,00</p> <p>2-46 960,00</p>
<p>35</p> <p>Ulearplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ulearplasma urealyticum) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ulearplasma urealyticum. Характеристика набора. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к Ulearplasma urealyticum за счёт их взаимодействия с опсонными рекомбинантными антигенами Ulearplasma urealyticum, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулину класса G к антигенам Ulearplasma 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 иммобилизованными рекомбинантными антигенами Ulearplasma urealyticum — 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) — 1 фла., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) — 1 фла., 1 мл, конъюгат антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена (РХ) — 1 фла.; раствор для предварительного разведения (РПР) — 1 фла., 3 мл, разводящий буфер для сывоток (РБС) — 1 фла., 13 мл, раствор для разведения конъюгата (РК) — 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тx25) — 1 фла., 28 мл, раствор тетраметилбензилина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; стоп-реагент — 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета — 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипеток — 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов — 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>3</p> <p>82 320,00</p> <p>246 960,00</p>
<p>36</p> <p>Хламидиоз-система IgG-стрип (Тест- система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis. 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 контроль; Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность: по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сывоток, содержащих IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Специфичность: по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сывоток, 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 (К+) — 1 фла., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) — 1 фла., 1 мл, конъюгат антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена (РХ) — 1 фла., 13 мл, раствор для разведения сывоток (РС) — 1 фла., 13 мл, раствор для разведения конъюгата (РК) — 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тx25) — 1 фла., 28 мл, раствор тетраметилбензилина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; пленка для заклеивания планшета — 3 шт.; ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипеток — 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов — 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>5</p> <p>87 290,00</p> <p>436 450,00</p>



<p>37</p> <p>Хлами C. trachomatis-IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis. Характеристика 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. Образован комплекс «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца 10 мкл. Чувствительность по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели положительных образцов предприятия СПП 05-2-181, 100%. Специфичность по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели отрицательных образцов предприятия СПП 05-2-181, 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis – 1 шт., положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл, конъюгат (антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл., 13 мл, концентрат фосфатно-разведения (РФР) – 1 фл., 3 мл, раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл, раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл, концентрат фосфатно-разведения (РФР) – 1 фл., 3 мл, раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл, раствор тетраметилбензида (ТМБ) – 1 фл., 12 мл, пленка для заклеивания планшета – 3 шт., ванночка для реагентов – 2 шт., ванночка для заклеивания планшета – 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 ПП (ИФА).</p>	<p>5</p> <p>набор</p>	<p>87 290,00</p> <p>436 450,00</p>
<p>38</p> <p>Хлами C. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к Chlamydia trachomatis. Характеристика 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 контроль. 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 С. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл, конъюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл., 13 мл, концентрат фосфатно-разведения (РФР) – 1 фл., 3 мл, раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл, раствор тетраметилбензида (ТМБ) – 1 фл., 12 мл, пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт., ванночка для заклеивания планшета – 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 ПП (ИФА).</p>	<p>5</p> <p>набор</p>	<p>87 290,00</p> <p>436 450,00</p>
<p>39</p> <p>В-Нвс-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител/одноклассных антител) (одноклассная) 12x8 определений</p>	<p>Тест-система иммуноферментная для выявления HBsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител. Характеристика 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 контроль; 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 СОС 42-28-311 -00 100%. Длительность анализа: от 90 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 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 тинном (ФСБ-Тx25) - 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, Ванночка 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 ПП (ИФА).</p>	<p>8</p> <p>набор</p>	<p>44 320,00</p> <p>354 560,00</p>







42	анти-ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для выявления наличия иммуноферментного подтверждения наличия антител к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного коллоидата. Количество определений. Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроль. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 1 анализа расчетного 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 (полученные с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранящихся при температуре (2-8) °С не более 5 суток, либо при минусе 20±3 °С если необходимо более длительное хранение. Лиофильно высушенные препараты крови перед исследованием растворить в соответствующей 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. Результаты качественного выявления набором иммуноглобулинов классов G и M к ВГС должен соответствовать требованию 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, юниформные 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 (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; отрицательный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антител 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 (РЮ) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РЮ) – 1 фл., 10 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; субстратный буферный раствор (СВР) – 1 фл., 13 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тиамом (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленками для закрепления планшета – 3 шт., ванночками для реагента – 2 шт., наконечниками для пипеток – 16 шт. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре от +2 до +8 °С. Срок годности: 18 месяцев. Условия использования: использовать в соответствии с инструкцией. Классификация: биологическая продукция. Категория: биологическая продукция.	набор	2	56 090,00	112 180,00
43	набор реагентов для иммуноферментного определения для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноферментного определения иммуноглобулинов к пероксидазе субстрата пероксидазы – перекиши водорода и хромогена – тетраметилбензидина.	набор	4	60 400,00	241 600,00
44	процессора магнитных частей стерильные (уп 50 штук) для центрифугирования	упаковка	3	140 000,00	420 000,00
45	планшеты для процессора магнитных частей, прозрачные	упаковка	13	128 000,00	1 664 000,00
46	универсальные для дозаторов с фильтром 1-2000 мкл стерильные	упаковка	16	29 800,00	476 800,00
47	универсальные для дозаторов 1-200 мкл, желтые.	упаковка	16	6 900,00	110 400,00
48	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть автоклавируемые, выдерживает температуру не менее 121оС в течение 20 минут), длина 50,8 мм, имеют прострaнство для замораживания/натравливания. Эргономичная крышка на «шарнире», прокаливаемая крышка, крышка и пробирка без острых краёв, имеется матовая область для маркировки. Выдерживают центрифугирование до 25000xg. Подходят для оптических измерений. Упаковка 500 шт	упаковка	16	9 000,00	144 000,00
49	универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл	упаковка	2	36 100,00	72 200,00

Условия поставки - за фактическим подтверждением поставки товара в соответствии с накладной и расходной накладной. Условия и срок поставки товара - в течение 15 календарных дней после заявки Заказчика. Место поставки - г. Астана, ул. Шығайұлы 100.

Директор

Далбаева Ж.С.

