

Утверждена приказом
директором ГКП на ПХВ «Многопрофильная
городская больница №3» акимата г. Астаны
Данбаева Ж.С.

01-02-0546 05 08 02 2023

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

Заказчик ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г.Астана

Представитель Заказчика Мукатаева Актоты Сабитовна, заместитель директора по финансово-хозяйственным вопросам, контактные телефоны 8 7172 39 66 02

Организатор закупок ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г. Астана

Представитель организатора закупок Мукатаева Актоты Сабитовна, заместитель директора по финансово-хозяйственным вопросам, контактные телефоны 8 717 239 66 02

Начало приема заявок от 14:00 часов "09" февраля 2023 года

Окончательный срок представления заявок до 13:00 часов "01" марта 2023 года.

Дата, место и время вскрытия заявок: "01" марта 2023 года, г. Астана, Проспект Жәніс дом 58, 3 этаж, отдел государственных закупок, в 14 часов 50 минут

Состав тендерной комиссии:

Председатель: Ким Николай Ардальонович;

Заместитель председателя: Куаньшбаева Алия Муратовна;

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

Секретарь тендерной комиссии: Абдушев Даулетбек Серикович.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, регулируемом Правилами 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), а его заявка на участие в закупе подлежит отклонению, если потенциальный поставщик аффилирован с:

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

2) членами тендерной комиссии;

3) секретарем тендерной комиссии.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

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

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

1. Общие положения

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика (ов) по закупкам реагентов для ИФА и ПЦР в соответствии с требованиями, установленными Правилами.
2. Сумма, выделенная для данного тендера (лота) по закупкам товара, составляет:

№ лота	Наименование лота	Техническая спецификация	Сумма, выделенная для закупа (тенге)	Объем
1	РеалБест 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 гибридизационно-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 «НПФ ДНК-Технология», Россия) или их аналогами. Характеристика набора: Принцип анализа основан на регистрации процесса амплификации выбранного специфического фрагмента ДНК, заключающегося в повторяющихся 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), лиофилированная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилированный – 1 флакон; положительный контрольный образец (ПКО ВГВ), лиофилированный – 2 флакона; калибровочный образец 1 (КО1 ВГВ), лиофилированный – 1 флакон; калибровочный образец 2 (КО2 ВГВ), лиофилированный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 2 флакона по 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стрипированными крышками для пробирок или оптической плёнкой, 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. Образцы, содержащие 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 предприятия-изготовителя 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</p>	2 751 070,00	7

		наборов разных серий. 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.		
2	РеалБест 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 гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в реальном времени. Характеристика набора. Принцип метода: Принцип анализа основан на регистрации процесса амплификации выбранного специфического фрагмента ДНК, заключающегося в повторяющихся циклах: температурная денатурация, отжиг праймеров на комплементарные последовательности, дотройка 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), лиофилированная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилированный - 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 1 флакон, 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стрипированными крышками для пробирок или оптической плёнкой, 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% 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 предприятия-изготовителя 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 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>	1 613 200,00	10
3	РеалБест ВГС ПЦР (комплект 1/количественный)	<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 контроли. 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, 2i, 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% 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 проводить при 60°С.</p>	3 668 140,00	7

		<p>Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ВКО и Ct ВГС, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. 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. Комплектация набора: Готовая реакционная смесь для ОТ-ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилированный – 1 флакон; положительный контрольный образец (ПКО ВГС), лиофилированный – 1 флакона; калибровочный образец 1 (КО1 ВГС), лиофилированный – 1 флакон; калибровочный образец 2 (КО2 ВГС), лиофилированный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 2 флакона по 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стрипированными 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>		
4	<p>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 контроли; 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 проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ВКО и Ct ВГС, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. 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. Комплектация набора: Готовая реакционная смесь для ОТ-ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилированный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 1 флакон, 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стрипированными 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</p>	<p>1 916 900,00</p>	<p>10</p>

		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.		
5	РеалБест ДельтаМаг ВГВ/ВГС/ВИЧ	<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. Характеристика 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 счёт 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 счёт взаимодействий гомополимерного тракта, входящего в состав олигонуклеотида, и комплементарной 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. Ресуспандирование осадка в элюирующем 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 Tescan 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 (АС16) – 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>	1 538 160,00	17
6	Набор реагентов для выявления ДНК Candida albicans методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК Candida albicans методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. 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 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</p>	4 366 450,00	55

		<p>флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «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 плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>		
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 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 Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (определение 100 копий ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в пяти образцах) - 100 %. Специфичность определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «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 (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой 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>	4 817 450,00	55
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 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 Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-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. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-</p>	7 621 440,00	96

		<p>флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>		
9	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая 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 Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	8 335 950,00	105
10	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая 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 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 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).</p>	4 664 860,00	46

		Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «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 плёнкой 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.		
11	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для определения ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. 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, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «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 плёнкой 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.	9 606 190,00	121
12	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для определения ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется 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 Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> (по стандартной панели предприятия /отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-	11 527 670,00	121

		<p>флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. 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>		
13	<p>Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК цитомегаловируса методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая 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 Планшетов. 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. 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 ЦМВ, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой 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>	4 029 140,00	46
14	<p>Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для дифференциального выявления ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. 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, 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. 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</p>	8 351 910,00	63

		<p>времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct по каналам детекции, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 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>		
15	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Gardnerella vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК Gardnerella vaginalis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. 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 Gardnerella vaginalis в пробе. Специфичность выявления ДНК Gardnerella vaginalis (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. 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>	8 971 070,00	113
16	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК Neisseria gonorrhoeae методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. 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 Neisseria gonorrhoeae в пробе. Специфичность выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°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-</p>	8 971 070,00	113

		<p>флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. 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>		
17	<p>Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 200 пробирок</p>	<p>Транспортный раствор . Назначение: предназначен для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Характеристики набора: Транспортный раствор представляет собой изотонический водно-солевой буферный раствор с добавлением консерванта, способствующий сохранности биопроб. Количество тестов: 200. Комплектация набора: Транспортный раствор – 200 пробирок по 1000 мкл. Хранение биопроб: Приготовленные биопробы могут храниться: при комнатной температуре до 2 суток; при (2-8)°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>	1 895 670,00	63
18	<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. Характеристики набора: Принцип действия набора состоит в температурной обработке пробы многокомпонентным лизирующим раствором, разрушающим комплексы нуклеиновых кислот с белками, с последующей сорбцией на магнитные частицы, покрытые силикагелем, спиртовой отмывкой и элюцией. Полученные пробы служат для проведения реакции амплификации выбранного фрагмента ДНК с детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Набор предназначен для выделения ДНК на станции автоматической пробоподготовки. Тест на отсутствие ингибирования и эффективность выделения ДНК Chlamydia trachomatis, 100%. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Биологический материал: моча, сыворотка (плазма) крови, эпителиальные клетки (соскобы, мазки). Объем анализируемого образца: 100 мкл. Объем элюции: 200 мкл, 600 мкл. До 12 независимых процедур выделения (по 8 проб в каждой). Время выделения: 16 проб за 40 минут. Комплектация набора: лизирующий раствор – 6 фл. по 10 мл; раствор для отмывки – 6 фл. по 20 мл; элюирующий раствор – 6 фл. по 12 мл; сорбент (суспензия магнитных частиц) – 2 фл. по 1 мл; внутренний контрольный образец (ВКО), (лиофилизированный концентрат) – 3 фл. раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 1 фл., 4 мл; отрицательный</p>	2 131 080,00	84

		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.		
19	Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений	Набор реагентов для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток. Характеристики 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 контроли. Биологический материал: эпителиальные клетки (соскобы, мазки), моча, слюна. Объем анализируемого образца: 300 мкл в транспортной пробирке. Объем готовой к ПЦР пробы: 600 мкл. Позволяет провести до 8 независимых процедур выделения (по 6 проб в каждой). Время выделения: 20 минут. Тест на отсутствие ингибирования - 100 %. Эффективность выделения: ДНК Chlamydia trachomatis, 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.	5 602 540,00	134
20	ВПГ 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу простого герпеса за счёт их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Специфичность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%; Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигеном ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (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 твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объёмам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgM. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	2 278 000,00	34
21	ВПГ — IgM	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов	2 399	34

	<p>(Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений</p>	<p>класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса М к вирусу простого герпеса за счёт их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса М к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предприятия – 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 предприятия – составляет 100%; Диагностическая чувствительность: клинические исследования, проведенные на положительных образцах, показали 100% чувствительность (интервал 94–100%, с доверительной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность: клинические исследования, проведенные на отрицательных образцах, показали 100% специфичность (интервал 94–100%, с доверительной вероятностью 90%). Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигеном ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	380,00	
22	<p>Рубелла - IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу краснухи за счёт их связывания с иммобилизованным на поверхности лунок планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация IgG к вирусу краснухи 10 МЕ/мл. Специфичность выявления IgG к вирусу краснухи: 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих IgG к вирусу краснухи. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности антигеном вируса краснухи – 1 шт.; калибровочные образцы,</p>	3 540 600,00	45

		<p>содержащие известные количества IgG к вирусу краснухи: 0, 10, 50, 200, 800 МЕ/мл – 5 фл. по 1,5 мл (калибровочные образцы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1-94); контрольный образец с известным содержанием IgG к вирусу краснухи – 1 фл., 1,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>		
23	<p>Рубелла - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса М к вирусу краснухи за счёт их связывания с иммобилизованным на поверхности лунок планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация IgM к вирусу краснухи 10 МЕ/мл. Специфичность выявления IgM к вирусу краснухи: 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих IgM к вирусу краснухи. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности антигеном вируса краснухи – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества IgM к вирусу краснухи: 0, 10, 50, 200, 800 МЕ/мл – 5 фл. по 1,5 мл (калибровочные образцы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1-94); контрольный образец с известным содержанием IgM к вирусу краснухи – 1 фл., 1,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	3 739 050,00	45
24	<p>ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу. Характеристики набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. В лунках планшета при добавлении исследуемого образца во время первой инкубации происходит связывание иммуноглобулинов класса G (IgG) к ЦМВ с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на внутренней</p>	4 509 000,00	45

<p>ов класса G к цитомегаловирусу) 12x8 определений</p>	<p>поверхности лунок и образование комплекса «антиген–антитело». Несвязавшийся материал удаляют отмывкой. Связавшиеся антитела выявляют при инкубации с конъюгатом антител к IgG человека с пероксидазой хрена. После второй отмывки количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность по иммуноглобулинам класса G к ЦМВ составляет 100%; специфичность по иммуноглобулинам класса G к ЦМВ составляет 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным антигеном ЦМВ, готовый для использования – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (1,5 мл); отрицательный контрольный образец (K-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл); конъюгат – моноклональные антитела к IgG человека, конъюгированные с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13 мл); 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 флакона (по 28 мл); раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 флакон (10 мл); раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 флакон (12 мл); раствор тетраметилбензидина (ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл). Набор дополнительно комплектуется: пленками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагента – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 5–200 мкл – 16 шт. по согласованию дополнительно поставляется: планшет для предварительного разведения исследуемых образцов. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объёмам 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>		
<p>25 ЦМВ- IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке или плазме крови человека специфические Ig М к ЦМВ за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли.; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Аналитические и диагностические характеристики: специфичность выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ составляет 100%; чувствительность выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ составляет 100%; Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: измерить величину оптической плотности растворов в лунках на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм. Допускается измерение оптической плотности при длине волны 450 нм (выведение</p>	<p>3 487 950,00</p>	<p>45</p>

		<p>спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными на поверхности лунок рекомбинантным антигеном ЦМВ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG, ВПГ 1, 2 типов IgM и IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>		
26	<p>Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i>) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i>. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантным антигеном <i>T.gondii</i>, иммобилизованным на поверхности лунок планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антиген–антитело–конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидаина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Тохо-IgG, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Тохо-IgG – 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигеном <i>Toxoplasma gondii</i> – 1 шт.; контрольный образец, концентрация Тохо-IgG (34–46) МЕ/мл – 1 фл., 1,3 мл; калибровочные растворы с концентрацией Тохо-IgG 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/мл – 6 фл. по 1,3 мл; конъюгат моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; планшет для предварительного разведения образцов – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшета – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	2 427 820,00	38
27	<p>Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к <i>Toxoplasma gondii</i>. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантным антигеном <i>T.gondii</i>, иммобилизованным на поверхности лунок планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антиген–</p>	2 730 680,00	38

	<p>ов класса М к <i>Toxoplasma gondii</i>) 12x8 определений</p>	<p>антитело–конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Тохо-IgM, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Тохо-IgM – 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигеном <i>Toxoplasma gondii</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшетов – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>		
28	<p>Кандида – IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода <i>Candida</i> в сыворотке крови) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода <i>Candida</i> в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами <i>Candida albicans</i> происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген–антитело» на поверхности лунок. После добавления в 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 <i>Candida albicans</i> в анализируемом образце сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность и специфичность – 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих иммуноглобулины класса G к <i>Candida albicans</i>. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами <i>Candida albicans</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 или 2 фл.; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; планшет для предварительного разведения 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>	1 001 780,00	13
29	<p><i>Mycoplasma hominis</i> - IgG - ИФА (Тест-система</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Mycoplasma hominis</i> в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированным</p>	1 728 720,00	21

	<p>иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Mycoplasma hominis</i> с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений</p>	<p>рекомбинантным антигеном p120 <i>Mycoplasma hominis</i> происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по СПП 100%, специфичность по СПП 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантным антигеном p120 <i>Mycoplasma hominis</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 или 2 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>		
30	<p><i>Mycoplasma hominis</i> - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Mycoplasma hominis</i> с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Mycoplasma hominis</i> в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированным рекомбинантным антигеном p120 <i>Mycoplasma hominis</i> происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgA человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по внутренней панели положительных образцов предприятия 100%, специфичность по внутренней панели положительных образцов предприятия 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантным антигеном p120 <i>Mycoplasma hominis</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 или 2 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	1 728 720,00	21
31	<p>антипаллидум — IgM (Набор реагентов для</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgM к <i>Treponema pallidum</i>/ Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе</p>	1 269 870,00	21

	<p>иммуноферментного выявления антител класса М к <i>Treponema pallidum</i>) 12x8 определений</p>	<p>человека специфические антитела класса М к <i>Treponema pallidum</i> за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП+), содержащих антитела к <i>Treponema pallidum</i>, 100 %. Специфичность: на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП-), не содержащих антитела к <i>Treponema pallidum</i>, 100 %. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами <i>Treponema pallidum</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 0,5 мл; конъюгат (антивидовые антитела, конъюгированные с пероксидазой хрена) – 1 фл., 1,5 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток и конъюгата (РСК) – 2 фл. по 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>		
32	<p>антипаллидум-IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к <i>Treponema pallidum</i>) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgG к <i>Treponema pallidum</i>. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса G к <i>Treponema pallidum</i> за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: по антителам к <i>Treponema pallidum</i>, 100%; Специфичность: по антителам к <i>Treponema pallidum</i>, 100%; Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами <i>Treponema pallidum</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 0,5 мл; конъюгат (антивидовые антитела, конъюгированные с пероксидазой хрена) – 1 фл., 1,5 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	859 530,00	21
33	<p><i>Trichomonas vaginalis</i> – IgG-ИФА Набор реагентов для иммунофермент</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Trichomonas vaginalis</i>. Характеристики набора: Метод определения основан на твёрдофазном иммуноферментном анализе с применением антигена цитоадгезина <i>Trichomonas vaginalis</i>, который иммобилизован в лунках полистироловых планшетов. Во время первой</p>	823 200,00	10

<p>ного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Trichomonas vaginalis</i>. 96 определений</p>	<p>инкубации происходит связывание специфических IgG к <i>Trichomonas vaginalis</i>, содержащихся в исследуемых образцах сывороток крови, с иммобилизованным на поверхности лунок стрипов антигеном <i>Trichomonas vaginalis</i>. На втором этапе антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена, связываются с комплексом «антиген-антитело». Во время третьей инкубации с раствором тетраметилбензидаина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих комплексы «антиген-антитело». Количество определений: Набор рассчитан на проведение 96 анализов. Возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроли (по 3 лунки используют для постановки контролей); Анализируемые образцы: Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2–8) °С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±3) °С, если необходимо более длительное хранение. Объем анализируемого образца: 20 мкл; Чувствительность по IgG к <i>Trichomonas vaginalis</i> по стандартной панели предприятия 100 %. Специфичность по IgG к <i>Trichomonas vaginalis</i> по стандартной панели предприятия 100 %. Длительность анализа: 90 минут; Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–650 нм. Допустима регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованным антигеном <i>Trichomonas vaginalis</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инактивированный – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К–), инактивированный – 1 фл., 1 мл; конъюгат, лиофилизированный – 1 фл.; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином – 1 фл., 28 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: плёнками для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наконечниками для пипетки на 4-200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Замораживание не допускается. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно производиться при температуре (2–8) °С. Замораживание не допускается. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>		
<p>34 <i>Ureaplasma urealyticum</i> - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i>) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i>. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса А к <i>Ureaplasma urealyticum</i> за счёт их взаимодействия с очищенными рекомбинантными антигенами <i>Ureaplasma urealyticum</i>, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулинам класса А к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i> — 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованным рекомбинантным антигеном <i>Ureaplasma urealyticum</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К–) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с</p>	<p>1 399 440,00</p>	<p>17</p>

		<p>твином (ФСБ-ТЧ25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>		
35	<p>Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к Ureaplasma urealyticum за счёт их взаимодействия с очищенными рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулинам класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum — 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованным рекомбинантным антигенами Ureaplasma urealyticum – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	1 399 440,00	17
36	<p>Хлами С trachomatis- IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса G к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 20 мкл; Чувствительность: по СОС 42-28-313-00, включающего образцы сывороток, содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Специфичность: по СОС 42-28-313-00, включающего образцы сывороток, не содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения</p>	2 182 250,00	25

		<p>конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>		
37	<p>Хлами С trachomatis- IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса М к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели положительных образцов предприятия СПП 05-2-181, 100%. Специфичность: по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели отрицательных образцов предприятия СПП 05-2-181, 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт., планшет для предварительного разведения – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	2 182 250,00	25
38	<p>Хлами С. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к Chlamydia trachomatis. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса А к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с иммобилизованным на поверхности лунок стрипов рекомбинантным антигеном. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность по видоспецифическим IgA к Chlamydia trachomatis — 100%. Специфичность по видоспецифическим IgA к Chlamydia trachomatis, - 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения</p>	2 182 250,00	25

		<p>сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>		
39	<p>В-Нвс-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Нвс-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 12x8 определений</p>	<p>Тест-система иммуноферментная для выявления НВsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител. Характеристики набора: Принцип метода заключается во взаимодействии НВsAg с моноклональными антителами на поверхности лунок планшета. Комплекс «антиген-антитело» выявляют с помощью конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена. Минимальная концентрация НВsAg, выявляемая с помощью тест-системы, составляет по отраслевому стандартному образцу (ОСО) НВsAg 0,05 МЕ/мл. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 100 мкл; Чувствительность: 100%. 0,05 МЕ/мл при процедурах 1 и 2, 0,1 МЕ/мл при процедуре 3. Специфичность: по ОСО 42-28-311 -00 100%. Длительность анализа: от 90 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм; Комплектация набора: Планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к НВsAg - 1шт, Слабоположительный контрольный образец НВsAg (К+слаб) - 1 флакон, Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Конъюгат - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 флакон, Цитратно-фосфатный буферный раствор (ЦФР) 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 2 шт, Ванночка для реагентов - 2 шт, Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт; Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	1 994 400,00	45
40	<p>В-НВs-антиген, подтверждающий тест (Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия Нвс антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 6x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия НвсAg. Принцип метода заключается в проведении реакции нейтрализации (конкурентный ИФА) НВsAg в исследуемом образце с помощью поликлональных антител, содержащихся в растворе подтверждающего агента. Поликлональные антитела в растворе подтверждающего агента реагируют с антигенными детерминантами НВsAg, препятствуя связыванию антигена с антителами на твёрдой фазе и в составе конъюгата. При наличии в образце НВsAg наблюдается не менее чем 50% снижение значения оптической плотности (ОП) в конкурентном ИФА по сравнению со значением в прямом ИФА. Чувствительность контролируется по разведениям стандартного образца предприятия, содержащего НВsAg субтипов ad и ay. Растворы СОП НВsAg ad, ay с концентрацией НВsAg 0,05 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (процедура 1) и 0,01 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (процедура 2) должны интерпретироваться как положительные, т.е. содержащие НвсAg. Специфичность контролируется по стандартной панели предприятия образцов сывороток крови, не содержащих НВsAg, и составляет 100%. Все сыворотки СПП (100%) должны интерпретироваться как отрицательные, т.е. не содержащие НвсAg. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведённые на положительных образцах сывороток и плазм крови от больных гепатитом В в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервал 98,9%–100% с доверительной вероятностью 90%);</p>	592 280,00	13

		<p>Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сывороток и плазм крови от условно здоровых доноров крови, больных с другими инфекционными заболеваниями (больные гепатитом С, гепатитом А, ВИЧ-инфицированные пациенты), пациентов с положительным ревматоидным фактором, беременных и многорожавших женщин, показали 100% специфичность (интервал 98,7%–100% с доверительной вероятностью 90%). Количество исследований: набора рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Для исследования небольшой партии проб возможны 6 независимых постановок ИФА по 8 анализов, включая контрольные. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2–8)°С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±4)°С, если необходимо более длительное хранение (допускается однократное замораживание/размораживание). Объем анализируемого образца: 100 мкл. Длительность анализа: от 80 минут; Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА при основном измерении регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм. Допустима регистрация результатов и без референс-фильтра. Результаты ИФА при вспомогательном измерении проводить с фильтром 450 нм без референс-фильтра. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HBsAg – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инактивированный, содержит 4,0±2,0 МЕ/мл HBsAg – 1 фл., 1,5 мл; слабopоложительный контрольный образец (К+слаб), инактивированный, содержит 0,2±0,1 МЕ/мл HBsAg – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К–), инактивированный – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат, концентрат – поликлональные антитела к HBsAg, меченые пероксидазой хрена – 1 фл., 0,7 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 7 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ) – 1 фл., 1,5 мл; раствор подтверждающего агента (РПА) – 1 фл., 0,8 мл; раствор для разведения образцов (РРО) – 1 фл., 21 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: плёнками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 4–200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: Транспортирование набора должно проводиться всеми видами крытого транспорта при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно проводиться при температуре (2–8) °С. Дробное использование набора может быть реализовано в течение 12 месяцев после его вскрытия. Срок годности: 24 месяца со дня выпуска. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>		
41	<p>анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристики набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П). Специфичность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П). Длительность анализа: от 75 минут.</p>	1 420 650,00	45

		<p>Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм. Комплектация набора: Планшет цельный или планшет разборный - 1 шт, Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Конъюгат - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 флакон, Раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 флакон, Раствор для разведения сывороток (РС) - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, Субстратный буферный раствор (СРБ) - 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 3 шт, Ванночка для реагентов - 2 шт, Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт; Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор конъюгата (в предварительном разведении) подлежит хранению при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 24 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>		
42	<p>анти -ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 48 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристики набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 1 анализируемого образца до 45). Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Возможно использование набора в автоматических ИФА анализаторах открытого типа. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2–8) °С не более 5 суток, либо при минус (20±3) °С если необходимо более длительное хранение. Лиофильно высушенные препараты крови перед исследованием растворить в соответствии с инструкцией по применению данного препарата. Жидкие препараты крови, за исключением препаратов иммуноглобулинов, исследовать неразведенными. Препараты иммуноглобулинов перед исследованием разводить в 10 раз дистиллированной водой. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: Результат качественного выявления набором иммуноглобулинов классов G и M к к ВГС должен соответствовать требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С : чувствительность по антителам к ВГС – 100%; специфичность по антителам к ВГС – 100%. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сывороток и плазм крови, взятых от больных гепатитом С в острой и хронической форме, показали 100% чувствительность. При смешивании РС с исследуемым образцом (контролями) происходит изменение цвета раствора в лунке планшета. Степень изменения цвета у различных образцов может отличаться. Возможен контроль внесения образцов (контролей) в лунки с РС с помощью спектрофотометра, при длине волны 620 нм. оптическая плотность в каждой из лунок, содержащих РС и исследуемый образец должна быть больше 0,400 о.е. Длительность анализа: от 75 минут. Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм.</p>	729 170,00	13

		<p>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 антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; конъюгат (смесь антител к IgG и IgM человека, меченных пероксидазой хрена), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 10 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: плёнками для заклеивания планшета – 3 шт., ванночками для реагента – 2 шт., наконечниками для пипеток – 16 шт. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>		
43	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина Е в сыворотке крови Чувствительность: 2,5 МЕ/мл, диапазон измерений 0-690 МЕ/мл 12х8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина Е в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgE и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgE. На второй стадии связавшийся в лунках IgE обрабатывают конъюгатом МКАТ к IgE с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgE в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 15 мкл. Чувствительность анализа – 2,5 МЕ/мл IgE. Специфичность: В наборе «IgE общий – ИФА – БЕСТ» используются моноклональные антитела, обладающие высокой специфичностью к IgE. Перекрестного связывания с IgG, IgM, IgA или альбумином в физиологических концентрациях не наблюдалось. «Хук»-эффект при использовании набора реагентов не зафиксирован. Оптическая плотность образцов сыворотки с концентрацией IgE до 10000 МЕ/мл всегда превышала оптическую плотность пробы с максимальной концентрацией. Длительность анализа: 55 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными МКАТ к IgE человека – 1 шт.; конъюгат МКАТ к IgE с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные пробы К0, К1, К2, К3, К4 и К5 с известной концентрацией IgE – 6 фл. по 200 мкл; контрольный образец с известной концентрацией IgE – 1 фл., 200 мкл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 2 фл. по 12 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	1 449 600,00	24
44	<p>Гребенки для процессора магнитных</p>	<p>Насадка на магнитные стержни, адаптирована для процессора магнитных частиц AutoMag96. Изготовлена из полипропилена. Каждая насадка магнитного стержня имеет шероховатую рабочую поверхность и на конце</p>	2 380 000,00	17

	частиц стерильные (уп 50 штук)	заострённую форму. Насадка совместима и используется совместно с глубоколоночными планшетами на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки (объём каждой лунки 2,2 мл). Применяется для осаждения на её поверхности магнитных частиц и последующего их перемещения в глубоколоночные планшеты на борту процессора. Для однократного использования.		
45	Глубоколоночные планшеты для процессора магнитных частиц, стерильные (уп 50 штук)	Глубоколоночный планшет на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки. Изготовлен из бесцветного полипропилена, без покрытия. Объём каждой лунки 2,2 мл. Имеет низкое содержание тяжелых металлов и антистатические свойства, химически стабилен. Без пирогенов, ДНКазы/РНКазы. Выдерживает центрифугирование с ускорением 4000xg. Возможно подвергать длительному замораживанию до -86оС. Может применяться для бактерий, клеток, белков, нуклеиновых кислот и других биологических образцов; проведения реакций, культивирования и длительного хранения. Адаптирован для работы на процессоре магнитных частиц AutoMag96. Для однократного использования.	8 576 000,00	67
46	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива № 1000	Наконечники с фильтром 1 — 200 мкл, бесцветные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объёма. Характеристика фильтра: размер пор 5-20 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. Без штатива, упаковка 1000 шт.	2 503 200,00	84
47	Наконечники универсальные для дозаторов 1-200 мкл, желтые, нестерильные № 1000	Наконечники без фильтра 1 — 200 мкл, желтые, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм; имеют градуировку стандартного объёма. В упаковке по 1000.	579 600,00	84
48	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл стерильные № 500	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов (упаковка 1000 шт). Характеристика пробирки: материал: автоклавируемый, выдерживает температуру не менее 121оС в течении 15 минут, высота 40,9 мм; стерильные, бесцветный, имеют градуировку и дополнительное пространство для замораживания/нагрева. Эргономичная крышка на «шарниром», прокалываемая крышка, крышка и пробирка без острых краёв, имеется матовая область для маркировки. Выдерживают центрифугирование до 25000xg. Подходят для оптических измерений. Упаковка 500 шт	756 000,00	84
49	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные № 1000	Наконечники с фильтром 100 — 1000 мкл, длинные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 86 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объёма. Характеристика фильтра: размер пор не более 18-40 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. В упаковке 1000 шт.	469 300,00	13

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

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

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

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

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

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

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

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

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

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

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

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

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора;

14) наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя".

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

3. Поддержка предпринимательской инициативы

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

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

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

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

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

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

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

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

12. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

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

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

4. Состав тендерной документации

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

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

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

3) проект договора, приложение 3 к настоящей документации.

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

5. Разъяснение положений документации потенциальным поставщикам

16. Не позднее чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает

разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

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

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

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

Организатор закупок проводит встречу с потенциальными поставщиками, которым предоставлена документация, либо их уполномоченными представителями для разъяснения положений документации в г. Астана, проспект Женис дом 58, 3 этаж, отдел государственных закупок **в 14:50 часов "01" марта 2023 года.**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по закупкам реагентов для ИФА и ПЦР» и «Не вскрывать до 14:50 часов "01" марта 2023 года».

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

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 130-27 настоящих Правил.

Основная часть тендерной заявки содержит:

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

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

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

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

5) копии сертификатов (при наличии):

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

- о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

- о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

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

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

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

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или)

медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с Правилами ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий";

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

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

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

2) банковской гарантии.

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

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

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

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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

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

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

7. Вскрытие конвертов с заявками

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

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

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

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

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

24. На указанном заседании:

1) секретарь тендерной комиссии, сведения о котором указаны в настоящей документации, информирует присутствующих о:

о составе тендерной комиссии, секретаре;

количестве потенциальных поставщиков, получивших документацию;

наличии либо отсутствии запросов потенциальных поставщиков, а также проведении организатором закупок встречи с потенциальными поставщиками по разъяснению положений документации;

наличии либо отсутствии факта, а также причин внесения изменений и дополнений в документацию;

потенциальных поставщиках, представивших в установленный срок заявки, зарегистрированные в соответствующем журнале регистрации;

2) председатель тендерной комиссии либо лицо, определенное председателем из числа членов тендерной комиссии:

вскрывает конверты с заявками на и оглашает перечень документов, содержащихся в заявке и их краткое содержание;

3) секретарь тендерной комиссии:

оформляет соответствующий протокол вскрытия конвертов;

размещает протокол вскрытия на интерне – ресурсе.

Протокол заседания тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками подписывается и по листно парафируется всеми присутствующими на заседании членами тендерной комиссии, а также секретарем.

8. Рассмотрение заявок на предмет их соответствия требованиям документации

25. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

26. В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

27. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;

2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;

3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

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

6) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;

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

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

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

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

13) несоответствия требованиям пункта 10 настоящих Правил;

14) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

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

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

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

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

20) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

28. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 9-1 настоящих Правил.

29. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

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

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

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

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

9. Подведение итогов

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

33. По результатам рассмотрения заявок тендерная комиссия:

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

2) определение победителя тендера;

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

4) оформляет протокол итогов.

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

35. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение трех календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и

техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

11. Требование к языкам

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

Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке заявки, и в этом случае, в целях интерпретации заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

Приложение 1 к Тендерной документации
 Заказчиком или организатором закула допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закула нескольких видов однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий – на лоты по их однородным видам и (или) месту поставки.

Перечень закупаемых Товаров

№ лота	Наименование закупаемых международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий	Ед. измерения	Количество	Условия поставки	Срок поставки	Место поставки	Условия платежа	Сумма, выделенная для закупки
1	РеалБест ВГВ ПЦР (комплект 1/количественный)	набор	7	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г. Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 751 070,00
2	РеалБест ВГВ ПЦР (комплект 2)	набор	10	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г. Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 613 200,00
3	РеалБест ВГС ПЦР (комплект 1/количественный)	набор	7	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г. Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	3 668 140,00

4	РеалБест ВГС ПЦР (комплект 2)	набор	10	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 916 900,00
5	РеалБест ДельтаMag ВГВ/ВГС/ВИЧ	набор	17	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 538 160,00
6	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Сandida</i> <i>albicans</i> методом ПЦР в режиме реального времени	набор	55	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	4 366 450,00
7	Набор реагентов для одновременного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени	набор	55	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	4 817 450,00
8	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	набор	96	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	7 621 440,00

9	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycobacterium tuberculosis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	набор	105	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	8 335 950,00
10	Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени	набор	46	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	4 664 860,00
11	Набор реагентов для выявления ДНК <i>T. gondii</i> методом ПЦР в режиме реального времени	набор	121	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	9 606 190,00
12	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом ПЦР в режиме реального времени	набор	121	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	11 527 670,00
13	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени	набор	46	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	4 029 140,00

14	Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени	набор	63	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	8 351 910,00
15	Набор реагентов для выявления ДНК Gardnerella vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени	набор	113	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	8 971 070,00
16	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЦР в режиме реального времени	набор	113	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	8 971 070,00
17	Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 200 пробирок	набор	63	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 895 670,00

18	Набор реагентов для выделения ДНК на магнитном штативе (без использования центрифуги) из мочи, слюворотки (глазмы) крови, а также соскобов эпителиальных клеток со слизистых для последующего анализа методом ПЦР в режиме реального времени 96 определений	набор	84	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 131 080,00
19	Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений	набор	134	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	5 602 540,00
20	ВПГ 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса) 12x8 определений	набор	34	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 278 000,00
21	ВПГ — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений	набор	34	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 399 380,00
22	Рубелла - IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений	набор	45	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	3 540 600,00

23	Рубелла - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи) 12x8 определений	набор	45	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г. Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	3 739 050,00
24	ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 12x8 определений	набор	45	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г. Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	4 509 000,00
25	ЦМВ- IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к цитомегаловирусу) 12x8 определений	набор	45	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г. Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	3 487 950,00
26	Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	набор	38	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г. Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 427 820,00
27	Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	набор	38	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г. Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 730 680,00

28	Кандида – IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грамам рода <i>Candida</i> в сыворотке крови) 12x8 определений	набор	13	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 001 780,00
29	<i>Mycoplasma hominis</i> - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Mycoplasma hominis</i> с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	набор	21	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 728 720,00
30	<i>Mycoplasma hominis</i> - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам <i>Mycoplasma hominis</i> с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	набор	21	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 728 720,00
31	антипаллидум — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса M к <i>Treponema pallidum</i>) 12x8 определений	набор	21	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 269 870,00
32	антипаллидум- IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к <i>Treponema pallidum</i>) 12x8 определений	набор	21	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	859 530,00

33	Trichomonas vaginalis – IgG-ИФА Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis.96 определений	набор	10	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	823 200,00
34	Ureaplasma urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	набор	17	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 399 440,00
35	Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	набор	17	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 399 440,00
36	Хлами С trachomatis- IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека) 12x8 определений	набор	25	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 182 250,00
37	Хлами С trachomatis- IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	набор	25	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 182 250,00

38	Хлами <i>S. Trachomatis</i> – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Chlamydia trachomatis</i>) 12x8 определений	набор	25	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 182 250,00
39	В-Нbs-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Нbs-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка) — чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 12x8 определений	набор	45	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 994 400,00
40	В-Нbs-антиген, подтверждающий тест (Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия Нbs антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка) — чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 6x8 определений	набор	13	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	592 280,00

41	анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 12x8 определений	набор	45	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 420 650,00
42	анти -ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 48 определений	набор	13	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	729 170,00
43	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина Е в сыворотке крови Чувствительность: 2,5 МЕ/мл, диапазон измерений 0-690 МЕ/мл 12x8 определений	набор	24	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 449 600,00
44	Гребенки для процессора магнитных частиц стерильные (уп 50 штук)	упаковка	17	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 380 000,00
45	Глубококолуночные планшеты для процессора магнитных частиц, стерильные (уп 50 штук)	упаковка	67	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	8 576 000,00

46	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива № 1000	упаковка	84	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 503 200,00
47	Наконечники универсальные для дозаторов 1-200 мкл, желтые, нестерильные № 1000	упаковка	84	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	579 600,00
48	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл стерильные № 500	упаковка	84	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	756 000,00
49	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные № 1000	упаковка	13	DDP	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	469 300,00



Директор, Данбаева Ж.С.

М.П.

Дата: 02.2023 г

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

Наименование заказчика _____
 Наименование организатора _____
 Наименование тендера _____
 № лота _____
 Наименование лота _____

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

* - потенциальный поставщик предоставляет:

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

подписант (ФИО) мп