

Протокол № 14
об итогах закупок реагентов для ИФА и ПЦР
способом из одного источника

г. Астана

17 часов 30 минут
«13» февраля 2023 года

Организатор закупок ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астана, находящееся по адресу: г. Астана, ул. А. Молдагуловой, 28 провел закупки в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в соответствии с требованиями главы 11 Правил организации и проведения закупа 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).

Обоснование применения осуществления закупа способом из одного источника - необходимость исполнения требований подпункта 3, пункта 144, Главы 11 Правил.

1. Наименование, краткое описание лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг:

2. *Указано в приложении № 1 к протоколу (Прилагается).*

3. Наименование и местонахождение потенциального поставщика, которые предоставили документы на приглашение из одного источника:

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

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

- 1) Признать ценовые предложения ПК «Витанова» соответствующий требованиям, установленным главами 3 и 4 настоящих Правил;
- 2) Общая сумма договора о закупе с ПК «Витанова» по лоту № 1-49 составляет – 29 231 200 тенге 00 тиын (Двадцать девять миллионов двести тридцать одна тысяча двести тенге ноль тиын);
- 3) Заказчику – закупку ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астана, находящееся по адресу: г. Астана, ул. А. Молдагуловой, 28 - заключить договора в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов способом из одного источника, направить потенциальным поставщикам подписанные договора о закупе, составляемые по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения, согласно Правил.

Председатель:

Ким Николай Ардалинович

Руководитель по клинической службе;

Члены комиссии:

Куанышбаева Алия Муратовна

Руководитель сестринской службы;

Касенова Дина Ахметовна

Заведующая аптекой;

Кусаинова Асия Салаватовна

Бухгалтер;

Тажибаев Куаныш Болатович

Руководитель административного правового отдела

Секретарь

Абдушев Даулетбек Серикович

Менеджер по государственным закупкам

№ п/п	Наименование товара	Техническое описание	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма	ПК "Витанова"
1	0595 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 полимеразно-флуоресцентной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в реальном времени. Набор рассчитан на проведение анализа 96 образцов, включая контрольные. Набор предназначен для применения с приборами «IQ.Suiter», «Q5.Suiter», «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, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Состав набора: Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилизированный – 1 флакон; положительный контрольный образец (ПКО ВГВ), лиофилизированный – 2 флакона; калибровочный образец 1 (КО1 ВГВ), лиофилизированный – 1 флакон; калибровочный образец 2 (КО2 ВГВ), лиофилизированный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 2 флакона по 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стрипированными крышками для пробирок или оптической пленкой, а также пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Аналитические характеристики: Диапазон определяемых концентраций (область линейности): от 10 МЕ/мл до 108 МЕ/мл ДНК ВГВ при выделении ДНК из 1 мл пробы. Для определения вирусной нагрузки в копиях ДНК ВГВ на мл следует применять соотношение 1 МЕ = 4,5 копии ДНК ВГВ (WHO 2nd International Standard for Hepatitis B Virus DNA Nucleic Acid Amplification Technique 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 наборов разных серий. Эффективность прободготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав набора для прободготовки (выделения НК) и проходящего все стадии прободготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК.</p>	набор	1	393 010,00	393 010,00	384 300,00
2	0596 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 полимеразно-флуоресцентной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в реальном времени. Характеристика набора: Принцип метода: Принцип анализа основан на регистрации процесса амплификации выбранного специфического фрагмента ДНК, заключающегося в 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, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Состав набора: Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилизированный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 1 флакон, 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стрипированными крышками для пробирок или оптической пленкой, а также пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Аналитические характеристики: Специфичность анализа: Образцы, содержащие ДНК ВГВ (выше предела обнаружения), определяются как положительные. В образцах, не содержащих ДНК ВГВ, результат анализа гарантированно (в 100% 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 прободготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав набора для прободготовки (выделения НК) и проходящего все стадии прободготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК.</p>	набор	2	161 320,00	322 640,00	157 800,00

<p>Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации кДНК (полученной методом обратной транскрипции из РНК ВГС) в каждом цикле ПЦР. Интенсивность которой определяется исходным количеством кДНК в образце. Возможно выделение РНК из 1 мл, 250 мкл, 100 мкл сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность: Набор гарантированно (в 100% образцов) выявляет РНК ВГС в концентрации не менее 15 МЕ/мл при выделении РНК из 1 мл образца. Специфичность: выявление вируса гепатита С генотипов 1a, 1b, 2a, 2b, 2c, 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°C – 1 мин; 2 стадия: 94°C – 1 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 ВКО и Ct ВГС, вычисление (Сt ВКО)х, «CFX96», «Q5 iCycler», «Q5 iCycler», «DT-96» или их аналогов. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «Q5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Наборы адаптированы для работы с процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППЦ, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВПЧ. Комплектация набора: Готовая реакционная смесь для ОТ-ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилизованный – 1 флакон; положительный контрольный образец (ПКО ВГС), лиофилизованный – 2 флакона; калибровочный образец 1 (КО1 ВГС), лиофилизованный – 1 флакон; калибровочный образец 2 (КО2 ВГС), лиофилизованный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 2 флакона по 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стрипированными крышками для пробирок и транспортной; хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Эффективность пробоподготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав набора для пробоподготовки (выделения НК) и проходящего все стадии пробоподготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК.</p>	<p>набор</p>	<p>1</p>	<p>524 020,00</p>	<p>524 020,00</p>	<p>512 500,00</p>
<p>Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации кДНК (полученной методом обратной транскрипции из РНК ВГС) в каждом цикле ПЦР. Интенсивность которой определяется исходным количеством кДНК в образце. Возможно выделение РНК из 1 мл, 250 мкл, 100 мкл сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность: Набор гарантированно (в 100% образцов) выявляет РНК ВГС в концентрации не менее 15 МЕ/мл при выделении РНК из 1 мл образца. Специфичность: Образцы, содержащие РНК ВГС (выше предела обнаружения), определяются как положительные В образцах, не содержащих РНК ВГС, результат анализа гарантированно (в 100% образцах) отрицателен. Длительность анализа: 100 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции ОТ-ПЦР: 1 стадия: 45°C – 1 мин; 2 стадия: 94°C – 1 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 ВКО и Ct ВГС, вычисление (Сt ВКО)х, «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Наборы адаптированы для работы с процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППЦ, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВПЧ. Комплектация набора: Готовая реакционная смесь для ОТ-ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилизованный – 1 флакон; положительный контрольный образец (ПКО ВГС), лиофилизованный – 2 флакона; калибровочный образец 1 (КО1 ВГС), лиофилизованный – 1 флакон; калибровочный образец 2 (КО2 ВГС), лиофилизованный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 2 флакона по 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стрипированными крышками для пробирок и транспортной; хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Эффективность пробоподготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав набора для пробоподготовки (выделения НК) и проходящего все стадии пробоподготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК.</p>	<p>набор</p>	<p>2</p>	<p>191 690,00</p>	<p>383 380,00</p>	<p>187 500,00</p>
<p>Набор реагентов для одновременного выделения ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВПЧ 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 гибридирующей. На этапе лизиса происходит разрушение комплексов белков с нуклеиновыми кислотами за счет детергентов и разбавляющих агентов, входящих в состав лизирующего раствора, после чего целевая НК гибридируется с находящимися в лизирующем растворе медиаторными олигонуклеотидами. На следующем этапе происходит сорбция комплекса медиаторного олигонуклеотида с целевой НК на магнитные частицы за счет взаимодополняющей гомологичности олигонуклеотида, входящего в состав олигонуклеотида, и комплементарной ему гомологичной ДНК, ковалентно связанной с поверхностью частиц. Магнитные частицы с сорбированными молекулами целевой НК собираются магнитом, надсадочная жидкость удаляется, и осадок магнитных частиц подвигается серии промывок водными растворами для удаления нитригенов ПЦР и нецелевой НК. Ресуспендирование осадка в элюирующем растворе и последующий нагрев приводят к разрушению комплекса медиаторного олигонуклеотида с целевой НК и переходу последней в раствор. Адаптированы для выделения на станции автоматической пробоподготовки King Fisher Flex и Testa FreedomEVO. Рекомендуется для высокочувствительной ПЦР-диагностики вирусных гепатитов В, С и ВИЧ. Количество определений: 48 определений, включая контроль. 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 ВПЧ 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>	<p>набор</p>	<p>3</p>	<p>90 480,00</p>	<p>271 440,00</p>	<p>888 500,00</p>

[Handwritten signatures and initials]

6	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Candida albicans</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частей. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Плашкетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Candida albicans</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Candida albicans</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX».</p> <p>Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «CFX96», «DT-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 пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	10	79 390,00	793 900,00	77 700,00
7	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частей. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Плашкетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в пяти образцах) - 100%. Специфичность определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	10	87 590,00	875 900,00	85 700,00
8	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частей. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Плашкетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК в пяти образцах) - 100%. Специфичность определения 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», «CFX96», «DT-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 пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	19	79 390,00	1 508 410,00	77 700,00
9	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Mycobacterium hominis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частей. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Плашкетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Mycobacterium hominis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Mycobacterium 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», «CFX96», «DT-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 пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	20	79 390,00	1 587 800,00	77 700,00

Handwritten signatures and initials in blue ink, including a large signature at the top right and several smaller ones below it.

10	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени</p> <p>Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишет. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выделение 100 копий ДНК ВПЧ в пробе. Специфичность выявления ДНК ВПЧ (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин, 2 стадия: 95°С – 2 мин, 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct возбуждителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср. сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «IQ iCycler», «Q5 iCycler», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	9	101 410,00	912 690,00	99 200,00
11	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Trichomonas vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени</p> <p>Набор реагентов для определения ДНК Trichomonas 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 контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишет. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выделение 100 копий ДНК Trichomonas vaginalis в пробе. Специфичность выявления ДНК Trichomonas 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 возбуждителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср. сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «IQ iCycler», «Q5 iCycler», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	24	79 390,00	1 905 360,00	77 700,00
12	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Uterplasma urealyticum методом ПЦР в режиме реального времени</p> <p>Набор реагентов для определения ДНК Uterplasma urealyticum методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишет. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выделение 100 копий ДНК Uterplasma urealyticum в пробе. Специфичность выявления ДНК Uterplasma urealyticum (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 возбуждителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср. сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «IQ iCycler», «Q5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	24	95 270,00	2 286 480,00	77 700,00







13	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК цитомегаловируса методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишет. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность выявления 100 копий ДНК в пяти образцах: 100%. Специфичность по стандартной панели предпринятия 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, С1 ВКО, вычисление (С1 ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Каждый флакон имеет цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	9	87 590,00	788 310,00	85 700,00
14	Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для дифференциального выявления ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишет. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность выявления 100 копий ДНК в пяти образцах: 100%. Специфичность по стандартной панели предпринятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct по каналам детекции, вычисление (С1 ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок. Каждый флакон имеет цветовую идентификацию. Набор дополнительно комплектуется пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	12	132 370,00	1 590 840,00	129 700,00
15	Набор реагентов для выявления ДНК Gardnerella vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК Gardnerella vaginalis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишет. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) – выявление 100 копий ДНК Gardnerella vaginalis в пробе. Специфичность выявления ДНК Gardnerella vaginalis (по стандартной панели предпринятия 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, С1 ВКО, вычисление (С1 ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	22	79 390,00	1 746 580,00	77 700,00
16	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria meningitidis методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК Neisseria meningitidis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишет. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, ТОРСН-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) – выявление 100 копий ДНК Neisseria meningitidis в пробе. Специфичность выявления ДНК Neisseria meningitidis (по стандартной панели предпринятия 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, С1 ВКО, вычисление (С1 ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	22	79 390,00	1 746 580,00	77 700,00






<p>17</p> <p>Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний 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>	<p>набор</p>	<p>12</p>	<p>30 090,00</p>	<p>361 080,00</p>	<p>29 500,00</p>
<p>18</p> <p>Набор реагентов для выделения ДНК на магнитном штативе (без использования центрифуги) из мочи, сыворотки (плазмы) крови, а также соскобов эпителиальных клеток со слизистых для последующего анализа методом ПЦР в режиме реального времени 96 определений</p>	<p>набор</p>	<p>16</p>	<p>25 370,00</p>	<p>405 920,00</p>	<p>24 800,00</p>
<p>19</p> <p>Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений</p>	<p>набор</p>	<p>26</p>	<p>41 810,00</p>	<p>1 087 060,00</p>	<p>40 900,00</p>






20	<p>ВПГ 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса) 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Специфичность выявления 100%. Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Длительность анализа 85 минут. Регистрация и оценка результатов ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплекция набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; слаболожительный контрольный образец (К-слаб) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 3,0 мл; конъюгат антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 2 фла. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 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 методикой наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgM. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	6	67 000,00	402 000,00	65 500,00
21	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса М к вирусу простого герпеса за счет их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунки планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Специфичность выявления иммуноглобулинов класса М к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса М к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Диагностическая чувствительность результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предприятия – составляет 100%. Диагностическая верность (интервал 94–100%, с доверительной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность, проведенные на положительных 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; Комплекция набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 2 фла. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 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 методикой наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	6	70 570,00	423 420,00	69 000,00
22	<p>Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу краснухи за счет их связывания с иммобилизованным на поверхности лунки планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая концентрация IgG к вирусу краснухи 10 МЕ/мл. Специфичность выявления IgG к вирусу краснухи: 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих IgG к вирусу краснухи. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплекция набора: планшет разборный (12 восьминудных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности антигеном вируса краснухи – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества IgG к вирусу краснухи: 0, 10, 50, 200, 800 МЕ/мл – 5 фла. по 1,5 мл; образцы с известным содержанием IgG к вирусу краснухи – 1 фла., 1,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 2 фла. по 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	8	78 680,00	629 440,00	77 000,00

Handwritten signatures and initials in blue ink, including a large signature at the top right and several smaller ones below it.

23	<p>Рубелла - IgM – стрип (Набор реактивов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи) 12x8 определений</p>	<p>Набор реактивов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристика набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса М к вирусу краснухи за счет их связывания с иммобилизованным на поверхности лунок планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая 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 иммобилизованными 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, Nidman, NIBSC code: RUBI-1-94); контрольный образец с известным содержанием IgM к вирусу краснухи – 1 фл., 1,5 мл; конъюгат моноспецифичных 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 тинном (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., пластиковые ванночки для реагентов – 2 шт.; наклейки для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	8	83 090,00	664 720,00	81 300,00
24	<p>ЦМВ- IgG-стрип (Набор реактивов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к шитомегаловирусу) 12x8 определений</p>	<p>Набор реактивов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к шитомегаловирусу. Характеристика набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. В лунках планшета при добавлении исследуемого образца во время первой инкубации происходит связывание иммуноглобулинов класса G (IgG) к ЦМВ с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок и образование комплекса «антиген-антитело». Несвязавшийся материал удаляют отмывкой. Связавшиеся антитела выявляют при инкубации с конъюгатом антител к IgG человека с пероксидазой хрена. После второй отмывки количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидаина. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроль; 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.; подложечный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (1,5 мл); отрицательный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл); конъюгат – моноспецифичных антител к IgG человека, конъюгированных с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13 мл); 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (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); набор дополнительно комплектуется: пленками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наклейками для пипеток на 5-200 мкл – 16 шт. по согласованию дополнительно поставляется: планшет для предварительного разведения исследуемых образцов. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методикой наборов для определения ЦМВ IgM, ВПГ 1, 2 типов IgM и IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 9 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	8	100 200,00	801 600,00	65 400,00

25	<p>ЦМВ- IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу. Характеристики набора. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке или плазме крови человека специфические Ig M к ЦМВ за счет их взаимодействия с рекомбинантными 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%. Регистрация и оценка результатов: измерить величину оптической плотности раствора в лунках на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диагонали 620-655 нм. Допускается измерение оптической плотности при длине волны 450 нм (выявление спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разбавный с иммобилизованными на поверхности лунок рекомбинантными антигенами ЦМВ – 1 шт., положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 3,0 мл, конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл, раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фла., 10 мл, раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл, стоп-реагент – 1 фла., 12 мл, планшет для заклеивания планшета – 2 шт., пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт., конючки 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>	набор	8	77 510,00	620 080,00	69 000,00
26	<p>Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Токсиплазма гондii)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантными антигеном T. gondii, 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 – тетраметилбензидина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СТПП, содержащих Токсо-IgG, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СТПП), не содержащих Токсо-IgG – 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разбавный с иммобилизованными антигенами Toxoplasma gondii – 1 шт.; контрольный образец, концентрация Токсо-IgG (34-46) МЕ/мл – 1 фла., 1,3 мл; калибровочные растворы с концентрацией Токсо-IgG 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/мл – 6 фла. по 1,3 мл, конюгат моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл, раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фла., 10 мл, раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл, раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл, стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; планшет для предварительного разведения образцов – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; конючки для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшета – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	7	63 890,00	447 230,00	62 500,00
27	<p>Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к Токсиплазма гондii)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к Toxoplasma gondii. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантными антигеном T. gondii, иммобилизованным на поверхности лунок планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антиген-антитело-конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СТПП, содержащих Токсо-IgM, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СТПП), не содержащих Токсо-IgM, 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 разбавный с иммобилизованными антигенами Toxoplasma gondii – 1 шт.; конюгат моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл, раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл, раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл, стоп-реагент – 1 фла., 12 мл, планшет для заклеивания планшета – 2 шт.; конючки для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшета – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	7	71 860,00	503 020,00	70 300,00






28	<p>Кандида – IgG – стрип (Набор реагентов для выявления иммуноферментного класса G к грибам рода Candida в сыворотке (плазме) крови. Характеристика набора. В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами <i>Candida albicans</i> происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшетов 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 – 100% (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность и специфичность 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 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 2,5 мл; конъюгат (антигена к IgG человека, меченые пероксидазой хрена) – 1 фла., 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиновая ванночка для реагентов – 2 шт.; тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 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 ДАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	2	77 060,00	154 120,00	75 400,00
29	<p>Мусориплазма hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Mycoriplasma hominis</i> (плазме) крови. Характеристика набора. В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированным рекомбинантным антигеном р120 <i>Mycoriplasma 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 контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по СПП 100%, специфичность по СПП 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантным антигеном р120 <i>Mycoriplasma hominis</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 1 мл; конъюгат (антигена к IgG человека, меченые пероксидазой хрена) – 1 фла., 28 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фла., 13 мл; концентрат разведения (РПР) – 1 фла., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фла., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	4	82 320,00	329 280,00	80 500,00
30	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Mycoriplasma hominis</i> в сыворотке (плазме) крови. Характеристика набора. В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированным рекомбинантным антигеном р120 <i>Mycoriplasma 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 контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по внутренней панели положительных образцов предприятия 100%, специфичность по внутренней панели положительных образцов предприятия 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантным антигеном р120 <i>Mycoriplasma hominis</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 1 мл; конъюгат (антигена к IgA человека, меченые пероксидазой хрена) – 1 фла., 28 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фла., 13 мл; концентрат разведения (РПР) – 1 фла., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фла., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	4	82 320,00	329 280,00	80 500,00






<p>антиплазидум — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса М к <i>Trichomonas pallidum</i>) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgM к <i>Trichomonas pallidum</i>. Характеристика набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса М к <i>Trichomonas pallidum</i> за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: на стандартной панели предприятия (СПП+), содержащих антитела к <i>Trichomonas pallidum</i>, 100%. Специфичность: на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП-), не содержащих антител к <i>Trichomonas 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>Trichomonas pallidum</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 0,5 мл, конъюгат (антиядовые антитела, конъюгированные с пероксидазой хрена) – 1 фла., 1,5 мл, раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фла., 3 мл, раствор для разведения сыровоток и конъюгата (РСК) – 2 фла. по 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл, субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фла., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фла., 1,5 мл, стоп-реагент – 1 фла., 12 мл, плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; ванночки для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p>	<p>4</p>	<p>60 470,00</p>	<p>241 880,00</p>	<p>59 200,00</p>
<p>антиплазидум- IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к <i>Trichomonas pallidum</i>) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgG к <i>Trichomonas pallidum</i>. Характеристика набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса G к <i>Trichomonas pallidum</i> за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: на стандартной панели предприятия (СПП+), содержащих антитела к <i>Trichomonas pallidum</i>, 100%. Специфичность: на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП-), не содержащих антител к <i>Trichomonas 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>Trichomonas pallidum</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 0,5 мл, конъюгат (антиядовые антитела, конъюгированные с пероксидазой хрена) – 1 фла., 1,5 мл, раствор для разведения сыровоток (РС) – 1 фла., 13 мл, раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл, субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фла., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фла., 1,5 мл, стоп-реагент – 1 фла., 12 мл, плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; ванночки для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p>	<p>4</p>	<p>40 930,00</p>	<p>163 720,00</p>	<p>40 100,00</p>
<p><i>Trichomonas vaginalis</i> – IgG-ИФА Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Trichomonas vaginalis</i> 96 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Trichomonas vaginalis</i>. Характеристика набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением антигена шитовидина <i>Trichomonas vaginalis</i>, который иммобилизован в лунках полистироловых планшетов. Во время первой инкубации происходит связывание специфических IgG к <i>Trichomonas vaginalis</i>, содержащихся в исследуемых образцах сыровоток крови, с иммобилизованным на поверхности лунки стрипов антигеном <i>Trichomonas vaginalis</i>. На втором этапе антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена, связываются с комплексом «антиген-антитело». Во время третьей инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих комплекс «антиген-антитело». Количество определений: Набор рассчитан на проведение 96 анализов. Возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроль (по 3 лунки используют для постановки контролей). Анализируемые образцы: Допускается использование образцов, хранящихся при температуре (2-8) °С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±3) °С, если необходимо более длительное хранение. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность по IgG к <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 двухканальном режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620-650 нм. Допустима регистрация результатов с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухканальном режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620-650 нм. Набор регистрационный контрольный образец (К-) – 1 фла., 1 мл; конъюгат, инкубированный – 1 фла., инкубированный – 1 фла., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1 мл; конъюгат, инкубированный – 1 фла.; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном – 1 фла., 13 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл. Набор 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 проводиться при температуре (2-8) °С. Замораживание не допускается. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p>	<p>2</p>	<p>82 320,00</p>	<p>164 640,00</p>	<p>80 500,00</p>

Handwritten signatures and initials in blue ink, including a large signature at the top and several smaller ones below it.

<p>Ureaplasma urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса А к Ureaplasma urealyticum за счет их взаимодействия с очищенными рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца. 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулинам класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum — 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный для сыыворотки (РБС) – 1 фл., 3 мл; разводящий буфер для сыыворотки (ФСБ-Т-25) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p>	<p>3</p>	<p>82 320,00</p>	<p>246 960,00</p>	<p>80 500,00</p>
<p>Уреплазма уреалитикум - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к Ureaplasma urealyticum за счет их взаимодействия с очищенными рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца. 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулинам класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum — 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; разводящий буфер для сыыворотки (ФСБ-Т-25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p>	<p>3</p>	<p>82 320,00</p>	<p>246 960,00</p>	<p>80 500,00</p>
<p>Хлами С trachomatis-IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления выдоспецифических иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления выдоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека выдоспецифические антитела класса G к Chlamydia trachomatis за счет их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений (стрип), включая контроль; Объем анализируемого образца: 20 мкл; Чувствительность: по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сыывороток, содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Специфичность: по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сыывороток, не содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сыыворотки (РС) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p>	<p>5</p>	<p>87 290,00</p>	<p>436 450,00</p>	<p>57 900,00</p>
<p>Хлами С trachomatis-IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления выдоспецифических иммуноглобулинов класса M к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления выдоспецифических иммуноглобулинов класса M к Chlamydia trachomatis. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека выдоспецифические антитела класса M к Chlamydia trachomatis за счет их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений (стрип), включая контроль; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: по IgM X. Chlamydia trachomatis по стандартной панели положительных образцов предрепарти СПП 05-2-181, 100%. Специфичность: по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели отрицательных образцов предрепарти СПП 05-2-181, 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сыыворотки (РС) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидаина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p>	<p>5</p>	<p>87 290,00</p>	<p>436 450,00</p>	<p>64 100,00</p>

<p>38</p> <p>Хламид С. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления выдеспецифических иммуноглобулинов класса А к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления выдеспецифических иммуноглобулинов класса А к Chlamydia trachomatis. Характеристика набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека выдеспецифические антитела класса А к Chlamydia trachomatis за счет их взаимодействия с иммуноглобулинами на поверхности лунки стрипов рекомбинантным антигеном. Образование комплексов «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность по выдеспецифическим IgA к Chlamydia trachomatis — 100%. Специфичность по выдеспецифическим 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 фла., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 1 мл, конъюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фла., раствор для предредукции пероксидазы (РПР) – 1 фла., 3 мл, раствор для разведения сыворотки (РС) – 1 фла., 13 мл, раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фла., 13 мл, стоп-реагент – 1 фла., 12 мл, планшет фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл, раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фла., 13 мл, стоп-реагент – 1 фла., 12 мл, 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>	<p>набор</p> <p>5</p>	<p>87 290,00</p> <p>436 450,00</p>	<p>64 100,00</p>
<p>39</p> <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 ГПСК) 12x8 определений</p>	<p>Тест-система иммуноферментная для выявления НвсAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител. Характеристика набора: Принцип метода заключается во взаимодействии НвсAg с моноклональными антителами на поверхности лунки планшета. Комплекс «антиген-антитело» выявляют с помощью конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена. Минимальная концентрация НвсAg, выявляемая с помощью тест-системы, составляет по отношению стандартному образцу (ОСО) НвсAg 0,05 МЕ/мл. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 100 мкл. Чувствительность: 100%, 0,05 МЕ/мл при процедурах 1 и 2, 0,1 МЕ/мл при процедуре 3. Специфичность: по 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 НвсAg - 1 шт., Слабоположительный контрольный образец НвсAg (К-слаб) - 1 флакон, Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Конъюгат - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Тx25) - 1 флакон, Цитратно-фосфатный буферный раствор (ЦФР) - 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 2 шт, Ванночка для реагентов - 2 шт, Наконечники для пипеток на 4,200 мкл - 16 шт, Для удобства все флаконы с реагентами имеют шестую 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 месяца. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>8</p>	<p>44 320,00</p> <p>354 560,00</p>	<p>30 900,00</p>
<p>40</p> <p>В-Нвс-антиген, подтверждающий тест (Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия Нвс антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка)) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГПСК) 6x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия НвсAg. Принцип метода заключается в проведении реакции нейтрализации (конкурентный ИФА) НвсAg в исследуемом образце с помощью поликлональных антител, содержащихся в растворе подтверждающего агента. Поликлональные антитела в растворе подтверждающего агента реагируют с антигенными детерминантами НвсAg, препятствуя связыванию антигена с антителами на твердой фазе и в составе конъюгата. При наличии в образце НвсAg наблюдается не менее чем 50% снижение значения оптической плотности (ОП) в конкурентном ИФА по сравнению со значением в прляом ИФА. Чувствительность контролируется по разведенным стандартному образцу предельности, содержащего НвсAg субтипов ad и ay. Растворы СОП НвсAg ad, ay с концентрацией НвсAg 0,05 МЕ/мл и ed. П-Э/мл (процедура 1) и 0,01 МЕ/мл и ed. П-Э/мл (процедура 2) должны интерпретироваться как положительные, т.е. содержание НвсAg. Специфичность контролируется по стандартной панели предприятия образцов сыворотки крови, не содержащих НвсAg, и составляет 100%. Все сыворотки СПП (100%) должны интерпретироваться как отрицательные, т.е. не содержащие НвсAg. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сывороток и плазм крови от больных гепатитом В в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервал 98,7%–100% с доверительной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сывороток и плазм крови от условно здоровых доноров крови, больных с другими инфекционными заболеваниями (больные гепатитом С, гепатитом А, ВИЧ-инфицированные пациенты), пациентов с положительными ревматоидным фактором, беременными и инородцами женщин, показали 100% специфичность (интервал 98,7%–100% с доверительной вероятностью 90%). Количество исследований: набора расширен на проведение 48 анализов, включая набор в автоматических ИФА-анализаторах. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием качества антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранящихся при температуре (2-8)°С не более 5 суток, либо образцы: 100 мкл. Длительность анализа: от 80 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА при основном измерении регистрируются с помощью спектрофотометра, измеря ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм. Допускается регистрация спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к НвсAg – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) - 1 фла., 1,5 мл, инактивированный контрольный образец (К-слаб), инактивированный, содержит 0,2±0,1 МЕ/мл НвсAg – 1 фла., 1,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-), инактивированный – 1 фла., 2,5 мл, конъюгат, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл, тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ) – 1 фла., 1,5 мл; 1 фла., 7 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл, тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ) – 1 фла., 1,5 мл; раствор подтверждающего агента (РПА) – 1 фла., 0,8 мл, раствор для разведения образцов (РРО) – 1 фла., 21 мл, субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фла., 13</p>	<p>набор</p> <p>2</p>	<p>45 560,00</p> <p>91 120,00</p>	<p>44 600,00</p>

Handwritten signatures and initials on the right side of the page.

41	<p>антит ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристика набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П) Специфичность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П) Длительность анализа: от 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм. Комплектация набора: Планшет специальный или планшет разборный - 1 шт. Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Кольонат - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тx25) - 1 флакон, Раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, Субстратный буферный раствор (СБР) - 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 3 шт, Ванночка для реагентов - 2 шт, Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Концентрированный раствор конъюгата (в предварительном разведении) подлежит хранению при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 24 месяца. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЭУРИТ и ПП (ИФА).</p>	набор	8	31 570,00	252 560,00			30 900,00
42	<p>антит -ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристика набора</p>	<p>основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроль. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 1 анализируемого образца до 45). Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Возможно использование набора в автоматических ИФА анализаторах открытого типа. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранящихся при температуре (2-8) °С не более 5 суток, либо при минус (20±3) °С если необходимо более длительное хранение. Люболюбно высушенные препараты крови перед исследованием растворить в соответствующей по применению данного препарата. Жидкие препараты крови, за исключением препаратов иммуноглобулинов, исследовать неразведенными. Препараты иммуноглобулинов перед исследованием разводить в 10 раз дистиллированной водой. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: Результат качественного выявления набором иммуноглобулинов классов G и M к ВГС должен соответствовать требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С: чувствительность по антителам к ВГС - 100%, специфичность по антителам к ВГС - 100%. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сывороток и плазмы крови, взяток от больных гепатитом С в острой и хронической форме, показали 100% чувствительность по смешиванию РС с исследуемым образцом (контролем) 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 регистрируются с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр - 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620-650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм. 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 фла., 1 мл, отрицательный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования - 1 фла., 1 мл, конъюгат (смесь антител к IgG и IgM человека, меченных пероксидазой хрена), концентрат - 1 фла., 1,5 мл, раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 фла., 13 мл, раствор для разведения сывороток (РС) - 1 фла., 10 мл, тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат - 1 фла., 1,5 мл, субстратный буферный раствор (СБР) - 1 фла., 13 мл, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т-25) - 1 фла., 28 мл; стоп-реагент, готовый для использования - 1 фла., 12 мл. Набор дополняется комплектами пленками для заклеивания планшета - 3 шт., ванночками для реагента - 2 шт., наконечниками для пипеток - 16 шт. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Концентрированный раствор конъюгата (в предварительном разведении) подлежит хранению при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 24 месяца. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЭУРИТ и ПП (ИФА).</p>	набор	2	56 090,00	112 180,00			54 900,00

Handwritten signatures and initials on the right side of the page.

43	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса Е в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgE и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgE. На второй стадии связавшийся в лунках IgE обрабатывают колгоагатом 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 (стрип) – 96. Включая контроль. Объем анализируемого образца – 2,5 МЕ/мл IgE. Специфичность: В наборе «IgE общий – ИФА – BECT» используются моноклональные антитела, обладающие высокой специфичностью к IgE. Перекрестного связывания с IgG, IgM, IgA или альбумином в физиологических концентрациях не наблюдается. «Хуэр-эффект» при использовании набора реагентов не зафиксирован. Оптическая плотность образцов сыворотки с концентрацией IgE до 10000 МЕ/мл всегда превышает 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 разбавитель иммобилизованными МКАТ к IgE человека – 1 шт.; колгоагат МКАТ к IgE с пероксидазой IgE – 1 фла., 2,5 МЕ/мл, диапазон измерений 0-690 МЕ/мл 12x8 определений</p>	набор	4	60 400,00	241 600,00	59 100,00
44	<p>Гребенки для процессора магнитных частиц стерильные (уп 50 штук)</p>	упаковка	3	140 000,00	420 000,00	135 000,00
45	<p>Глубоколуночные планшеты для процессора магнитных частиц, стерильные (уп 50 штук)</p>	упаковка	13	128 000,00	1 664 000,00	125 000,00
46	<p>Наконечники для универсальных дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива № 1000</p>	упаковка	16	29 800,00	476 800,00	28 500,00
47	<p>Наконечники универсальные для дозаторов 1-200 мкл, желтые, нестерильные № 1000</p>	упаковка	16	6 900,00	110 400,00	4 200,00

Handwritten signatures and initials on the right side of the page.

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 автоклавирисный, выдерживает температуру не менее 121оС в течении 15 минут, высота 40,9 мм, стерильные, бесцветные, имеют градуировку и дополнительное пространство для замораживания/нагрева. Эргономичная крышка на «шарнире», прокльываемая крышка, крышка и пробирка без острых краев, имеется матовая область для маркировки. Выдерживают центрифугирование до 25000xg. Подходят для оптических измерений. Упаковка 500 шт	упаковка	16	9 000,00	144 000,00	8 200,00
49	Наконечники универсальные для фильтров 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: автоклавирисный полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 86 мм, стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор не более 18-40 мкм, материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. В упаковке 1000 шт.	упаковка	2	36 100,00	72 200,00	36 000,00

Условия платежа - за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.
 Услуга и срок поставки товара - В течение 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика
 Место поставки - г.Астана, ул. Эля Молдагулова 2б, склад аптеки

Председатель:

Ким Николай Ардалионович

Члены комиссии:

Куанылбаева Алия Муратовна

Касенова Дина Ахматовна

Кусаниона Асия Салаватовна

Тажибасв Куаныш Болатович

Секретарь

Абдушеш Даулетбек Серикович

Руководитель по клинической службе;

Руководитель сестринской службы;

Заведующая аптекой;

Бухгалтер;

Руководитель административного правового отдела

Менеджер по государственным закупкам