

Исх. номер №1-12/128
от 05.12.2024 года

Потенциальным
поставщикам

**Приглашение по закупке медицинских изделий и лекарственных средств
способом из одного источника.**

Администрация ГКП на ПВХ «Многопрофильная городская больница № 3» акимата города Астана направляет приглашение об участии в закупке из одного источника по закупке **реагентов для ИФА и ПЦР**, согласно подпункта 3, пункта 83, Главы 4 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), утвержденные Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 (далее – Правила).

В случае согласия потенциальному поставщику необходимо предоставить до 09 февраля 2024 года включительно следующие документы:

1. согласие об участии в закупке из одного источника;
2. ценовое предложение;
3. документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;
4. документы, подтверждающие соответствие пункту 11 настоящих Правил заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий.

Перечень закупаемых товаров прилагается (приложение №1)

Директор



Данбаева Ж.С.

| № п/п | Наименование товара | Техническое описание | Ед. изм. | Кол-во | Цена | Сумма |
|-------|---|----------------------|----------|-----------|------------|-------|
| 1 | <p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Candida albicans</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с тирозидизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые.</p> <p>Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала обеспечивается совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный, готовый к использованию. - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. <p>Чувствительность — 100% Специфичность — 100%.</p> <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя для выделения нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК <i>Candida albicans</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> | набор | 10 | 79 390,00 | 793 900,00 | |
| 2 | <p>Набор реагентов для выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени</p> <p>Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (ВПГ 1, 2), выделенной из клинических пробо, методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые.</p> <p>Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала обеспечивается совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. <p>Чувствительность — 100% Специфичность — 100%</p> <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя для выделения нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК ВПГ 1,2; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток.</p> | набор | 10 | 87 590,00 | 875 900,00 | |

| | | | |
|---|---|---|--|
| <p>3</p> <p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p> | <p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> методом ПЦР с тирозиназно-флуоресцентной детекцией продукта ПЦР в режиме реального времени. 96-луноч. скрепленных в формат планшета, делимые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала обеспечивается совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. <p>Чувствительность — 100% Специфичность — 100%</p> <p>Набор применяется с регистрируемыми амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> | <p>набор</p> <p>25</p> <p>79 390,00</p> <p>1 984 750,00</p> | |
| <p>4</p> <p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p> | <p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с тирозиназно-флуоресцентной детекцией продукта ПЦР в режиме реального времени. 96-луноч. скрепленных в формат планшета, делимые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала обеспечивается совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. <p>Чувствительность — 100% Специфичность — 100%</p> <p>Набор применяется с регистрируемыми амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК <i>Mycoplasma hominis</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток.</p> | <p>набор</p> <p>30</p> <p>79 390,00</p> <p>2 381 700,00</p> | |

| | | | |
|--|--|--|--|
| <p>5</p> <p>Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени</p> | <p>Набор реагентов предназначен для дифференциального выявления ДНК вирусных папилломы человека (ВПЧ) 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с тирозинизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. - чувствительность — 100% - специфичность — 100% <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК ВПЧ 18 типа; • «HEX» – регистрация ДНК ВПЧ 16 типа; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> | <p>набор</p> <p>10</p> <p>101 410,00</p> <p>1 014 100,00</p> | |
| <p>6</p> <p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p> | <p>Набор реагентов предназначен для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с тирозинизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. - чувствительность — 100% - специфичность — 100% <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> | <p>набор</p> <p>40</p> <p>79 390,00</p> <p>3 175 600,00</p> | |

| | | | | |
|---|---|------------------------|--------------------------------------|--|
| <p>7</p> <p>Набор реагентов для выявления ДНК Ureaplasma urealyticum методом ПЦР в режиме реального времени</p> | <p>Набор реагентов для выявления ДНК Ureaplasma urealyticum методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с тирозин-защитно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. - чувствительность — 100% - специфичность — 100% <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК Ureaplasma urealyticum; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> | <p>набор</p> <p>40</p> | <p>79 390,00</p> <p>3 175 600,00</p> | |
| <p>8</p> <p>Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени</p> | <p>Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса (ЦМВ) в клиническом материале и для количественного определения вируса в сыворотке, плазме и цельной крови методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-защитно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. - чувствительность — не более 24 МЕ в объеме выделяемой пробы. - специфичность — 100% <p>Диапазон линейности: от 300 до 10⁸ МЕ ДНК ЦМВ/мл.</p> <p>Коэффициент вариации — менее 10%</p> <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный подходит к наборам для выявления ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК ЦМВ; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> | <p>набор</p> <p>10</p> | <p>87 590,00</p> <p>875 900,00</p> | |

| | | | |
|---|---|--|--|
| <p>9</p> <p>Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p> | <p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Staphylococcus aureus</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с флуоресцентно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, 96 лунки, скрепленные в формат планшета, делимые.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок - оптическая пленка для ПЦР 1,5 листа <p>Чувствительность — 100%</p> <p>Специфичность — 100%</p> <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i>; • «HEX» – регистрация ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> | <p>набор</p> <p>20</p> <p>132 570,00</p> <p>2 651 400,00</p> | |
| <p>10</p> <p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p> | <p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Staphylococcus aureus</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с тирозинамино-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, 96 лунки, скрепленных в формат планшета, делимые.</p> <p>Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала обеспечивается совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок - оптическая пленка для ПЦР 1,5 листа <p>Чувствительность — 100%</p> <p>Специфичность — 100%</p> <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> | <p>набор</p> <p>40</p> <p>79 390,00</p> <p>3 175 600,00</p> | |

| | | | | |
|---|---|--|---|---|
| <p>11</p> <p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с тирозинказинон-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала обеспечивается совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР 1,5 листа. - чувствительность — 100% - специфичность — 100% <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> <p><small>Получается за счет использования при температуре до 25 °С до 10 секунд.</small></p> | <p>набор</p> <p>40</p> <p>79 390,00</p> <p>3 175 600,00</p> | | | <p>451 350,00</p> <p>30 090,00</p> <p>15</p> <p>набор</p> |
| <p>12</p> <p>Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биопатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с тирозинказинон-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 200 пробирок</p> | | | <p>набор</p> <p>15</p> <p>30 090,00</p> | <p>451 350,00</p> |

| | | | | |
|----|--|-------|-----------|--------------|
| 13 | <p>Набор реагентов для выделения ДНК из клинических образцов: мочи, сыворотки (плазмы) крови и соскобов эпителиальных клеток, 96 определений.</p> <p>Принцип действия набора состоит в температурной обработке пробы многокомпонентным лизирующим раствором, разрушающим комплексы нуклеиновых кислот с белками, с последующей сорбцией на магнитные частицы, покрытые силикагелем, спиртовой отмывкой и элюзией. Полученные пробы служат для проведения реакции амплификации выбранного фрагмента ДНК с детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени</p> <p>Лизирующий раствор — наличие. Раствор для отмывки — наличие. Элюирующий раствор — наличие. Внутренний контрольный образец, лиофилизированный Отрицательный контрольный образец - наличие Сорбент на основе магнитных частиц - наличие. Количество контрольных образцов: не более 2. Эффективность выделения ДНК <i>Mycoblasma hominis</i> – 100%, определяется по 4 образцам с содержанием 100 копий в пробе. Объем образца для выделения — не менее 100 мкл. Объем элюции — не менее 600 мкл. При процедуре выделения не используется центрифуга. Возможно выделение нуклеиновых кислот на процессоре магнитных частиц типа KingFisher Flex. Транспортировать и хранить: * сыворотку/плазму: при температуре (18–25) °С до 2 часов; при температуре (2–8) °С не более суток; при температуре минус (18–60) °С до 1 месяца * соскобы эпителиальных клеток: при температуре (18–25) °С до 2 суток; при температуре (2–8) °С до 2 недель; при температуре минус (18–60) °С до 2 месяцев * мочу: при температуре (18–25) °С до 2 часов; при температуре (2–8) °С не более суток; при температуре минус (18–60) °С до 2 недель. Однократное замораживание-оттаивание проб - допускается. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Срок годности: 12 месяцев. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Набор реагентов для транспортировки биопроб и выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток со слизистой первичального канала, уретры, влагалища, ротоглотки, конъюнктивы глаза, а также спермы, слюны и мочи человека, используется для транспортирования и выделения 100 биопроб, включая контроли для выделения. Состав набора: транспортный раствор - 100 пробирок по 300 мкл; лизирующий раствор, содержащий в себе ВКО - 100 пробирок по 500 мкл, отрицательный контрольный образец. Объем образца для выделения — не менее 100 мкл. Объем элюции - не менее 550 мкл; Тест на отсутствие ингибирования по четырем отрицательным биопробам - 100% Эффективность выделения ДНК <i>Mycoblasma hominis</i> – 100% Транспортировать и хранить образцы соскобов эпителиальных клеток, образцы слюны, спермы и мочи следует: – при температуре (18–25) °С не более 2 часов; – при температуре (2–8) °С не более 1 суток; – при температуре минус (18–60)°С не более 2 недель. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p> | набор | 25 370,00 | 1 268 500,00 |
| 14 | <p>Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений</p> | набор | 38 330,00 | 306 640,00 |

| | | | |
|--|---|-----------------------|------------------------------------|
| <p>15</p> <p>ВПП 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов)</p> | <p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования</p> <p>Количество положительных контролей, содержащих IgG к ВПП — не более 1.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, коньюгата, раствора ТМБ: наличие</p> <p>Количество различных типов коньюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планшет разборный: наличие</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклевывания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к Toxoplasma gondii (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхозов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoides, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NA/EA вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода Aspergillus, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам Clonorchis sinensis, Ig G к антигенам нематод рода Anisakis, Ig G к антигенам Taenia solium, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объёмам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> <p>2</p> | <p>67 000,00</p> <p>134 000,00</p> |
|--|---|-----------------------|------------------------------------|

| | | | | | |
|---|---|--------------|----------|------------------|-------------------|
| <p>16</p> <p>ВПП — IgM (Набор реагентов для выявления иммуноглобулинов простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования</p> <p>Количество положительных контрольных образцов, содержащих IgM к ВПП 1 и 2 типов — не более 1.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата, раствора ТМБ: наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планшет разборный: наличие</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, накопечников для пипеток, планшета для предварительного разведения исследуемых образцов: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к Toxoplasma gondii (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2-типа, Ig G/M/A к грибам рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам ооцистоцистов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoides, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода Aspergillus, Ig G/A/M к M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NA/EA вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам Chlamydia trachomatis, Ig G к антигенам нематод рода Asisakis, Ig G к антигенам Tachia solium, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объёмам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> | <p>2</p> | <p>70 570,00</p> | <p>141 140,00</p> |
|---|---|--------------|----------|------------------|-------------------|

| | | |
|--|--|--|
| <p>17</p> <p>Рубегила - IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль. Для качественного анализа используется не более 3 калибраторов, для количественного анализа не более 6 калибраторов и 1 контроль.</p> <p>Количество иммунологических этапов при использовании набора: не более 1.</p> <p>Калибраторы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1-94 — наличие</p> <p>Количество контрольных и калибровочных образцов в составе набора: не более 7.</p> <p>Максимальная концентрация калибровочных образцов не менее 800 МЕ/мл - наличие</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Числовое значение чувствительности: не более 2 МЕ/мл</p> <p>Коэффициент вариации: не более 8%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, трафареты для построения калибровочного графика: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, РПРС, раствора ТМБ плюс из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к Toxoplasma gondii (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибок рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхозов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoides, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядериному антигену NA/EA вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибок рода Aspergillus, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам Clonorchis sinensis, Ig G к антигенам нематод рода Anisakis, Ig G к антигенам Taenia solium, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколов промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> <p>3</p> <p>78 680,00</p> <p>236 040,00</p> |
|--|--|--|

| | | | | |
|--|---|-----------------------|------------------|-------------------|
| <p>18</p> <p>Рубцелла - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи) 12x8 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека, и может быть использован для диагностики первичного инфицирования вирусом краснухи методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата, раствора ТМБ: наличие</p> <p>Планшет разборный</p> <p>Количество положительных контрольных образцов, содержащей IgM к вирусу краснухи — не более 1</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, окончечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения исследуемых сывороток из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к Toxoplasma gondii (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхозов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoides, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NA/EA вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода Aspergillus, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита Е, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину Е вируса Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигену Clonorchis sinensis, Ig G к антигенам нематод рода Anisakis, Ig G к антигенам Taenia solium, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> <p>3</p> | <p>83 090,00</p> | <p>249 270,00</p> |
| <p>19</p> <p>ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 12x8 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследований.</p> <p>Количество положительных контрольных образцов, содержащий IgG к ЦМВ: не более 1.</p> <p>Планшет разборный: наличие</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, окончечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к Toxoplasma gondii (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхозов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoides, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NA/EA вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода Aspergillus, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита Е, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину Е вируса Варицелла-Зостер, Ig G к антигенам Taenia solium, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> <p>2</p> | <p>66 860,00</p> | <p>133 720,00</p> |

| | | | |
|---|---|--|--|
| <p>20</p> <p>ЦМВ- IgM (Набор реагентов для выявления иммуноглобулинов иммуноферментного метода)</p> | <p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. не менее 96 определений, включая контроли.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследованных</p> <p>Количество положительных контрольных образцов, содержащий IgM к ЦМВ: не более 1.</p> <p>Планшет разборный: наличие</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для закливания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, кончикников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагент, раствора для предварительного разведения сывороток из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к Toxoplasma gondii (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхозов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoides, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NAHEA вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинеллы, Ig G к грибам рода Aspergillus, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита Е, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину Е вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам Clonorchis sinensis, Ig G к антигенам нематод рода Anisakis, Ig G к антигенам Taenia solium, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объёмам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛЯЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> <p>2</p> <p>70 550,00</p> <p>141 100,00</p> | |
|---|---|--|--|

| | | | | |
|---|--------------|----------|------------------|-------------------|
| <p>Набор реагентов предназначен для количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i> (Toxo-IgG) в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. Для качественного анализа используется не более 4 дуплек, для количественного анализа не более 6 калибраторов и 1 контроль.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора не более 1.</p> <p>Калибраторы аттестованы по международно-признанному референсному стандарту 3rd International Standard for Anti-Toxoplasma Code TOXM — наличие</p> <p>Количество контрольных и калибровочных образцов в составе набора: не более 7.</p> <p>Максимальная концентрация калибровочных образцов не менее 200 МЕ/мл - наличие</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планшет разборный: наличие</p> <p>Числовое значение чувствительности: не более 1,0 МЕ/мл</p> <p>Воспроизводимость: менее 8%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклевывания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, трафарет для построения калибровочного графика, планшет для предварительного разведения исследуемых образцов: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, РППС из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхозов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricooides</i>, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену Nucleo вирус Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита Е, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину Е вируса Варцелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> | <p>5</p> | <p>63 890,00</p> | <p>319 450,00</p> |
| <p>Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i>) 12x8 определений</p> | | | | |

| | | | |
|--|--|--|---|
| <p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса M (IgM) к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови человека, не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество положительных контрольных образцов содержащих IgM к <i>Toxoplasma gondii</i> — не более 1.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планшет разборный: наличие</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхозов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i>, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену <i>NAVEA</i> вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену <i>VCA</i> вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Chlamydia pneumoniae</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> <p>5</p> <p>71 860,00</p> <p>359 300,00</p> | | |
| <p>Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к <i>Toxoplasma gondii</i>) 12x8 определений</p> | <p>22</p> | <p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода <i>Candida</i> в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования.</p> <p>Количество положительных контрольных образцов, содержащих IgG к грибам рода <i>Candida</i>: не более 1.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата, раствора ТМБ: наличие</p> <p>Планшет разборный: наличие.</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхозов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i>, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену <i>NAVEA</i> вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену <i>VCA</i> вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Chlamydia pneumoniae</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> <p>1</p> <p>77 060,00</p> <p>77 060,00</p> |
| <p>Кандида — IgG — стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода <i>Candida</i> в сыворотке крови) 12x8 определений</p> | <p>23</p> | | |

| | | | |
|--|---|---|------------------|
| <p>24</p> <p>Мycoplasma hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G (IgG) к антигену rT20 Mycoplasma hominis в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроли.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования.</p> <p>Количество положительных образцов, содержащих иммуноглобулины класса G к Mycoplasma hominis: не более 1.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и раствора ТМБ: наличие.</p> <p>Планшет разборный: наличие.</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Количество положительных контролей, содержащих иммуноглобулины класса G к Mycoplasma hominis — не более 1.</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклевывания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/A Trichomonas vaginalis, Ig G/A Mycoplasma hominis, Ig G/A Ureaplasma urealyticum имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антител к антигену ScaA Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть адаптированы на набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса A (IgA) к антигену rT20 Mycoplasma hominis в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроли.</p> | <p>набор</p> <p>1</p> <p>87 290,00</p> <p>87 290,00</p> | <p>87 290,00</p> |
| <p>25</p> <p>Мycoplasma hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений</p> | <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования.</p> <p>Количество положительных образцов, содержащих иммуноглобулины класса A к Mycoplasma hominis: не более 1.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и раствора ТМБ: наличие.</p> <p>Планшет разборный: наличие.</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклевывания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/A Trichomonas vaginalis, Ig G/A Mycoplasma hominis, Ig G/A Ureaplasma urealyticum имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антител к антигену ScaA Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть адаптированы на набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса A (IgA) к антигену rT20 Mycoplasma hominis в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроли.</p> | <p>набор</p> <p>1</p> <p>87 290,00</p> <p>87 290,00</p> | <p>87 290,00</p> |

| | | | | | |
|----|--|---|-------|-----------|------------|
| 26 | <p>антитела к IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к Trichomonas vaginalis) 12x8 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления IgM к возбудителю сифилиса в сыворотке или плазме крови человека, не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования</p> <p>Количество положительных контрольных образцов — не более 1.</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планишет разборный: наличие</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, ТМБ, СБР, из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не более 1 месяца.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре до 25 °С; до 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> <p>Набор реагентов предназначен для выявления специфических антител (IgG) к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека и рекомендуется для диагностики сифилиса как составная часть комплекса серологических реакций, не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество положительных контрольных образцов — не более 1.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планишет разборный: наличие</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не более 1 месяца.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре до 2-8 °С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | набор | 60 470,00 | 181 410,00 |
| 27 | <p>антитела к IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Trichomonas vaginalis) 12x8 определений</p> | <p>Количество положительных контрольных образцов — не более 1.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планишет разборный: наличие</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не более 1 месяца.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре до 2-8 °С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | набор | 40 930,00 | 122 790,00 |
| 28 | <p>Trichomonas vaginalis – IgG-ИФА Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis. 96 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis в сыворотке (плазме) крови человека методом иммуноферментного анализа и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество положительных контрольных образцов — не более 1.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ: наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планишет разборный: наличие</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не более 1 месяца.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре до 2-8 °С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/A к Trichomonas vaginalis, Ig G/A к Mycoplasma hominis, Ig G/A к Ureaplasma urealyticum имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антител к антигену Saga Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | набор | 82 320,00 | 82 320,00 |

| | | | | | |
|---|--|--------------|----------|------------------|------------------|
| <p>29</p> <p>Ureaplasma urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ, наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Количество положительных контролей — не более 1</p> <p>Планшет разборный: наличие</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/A Trichomonas vaginalis, Ig G/A Mycoplasma hominis, Ig G/A Ureaplasma urealyticum имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 С. trachomatis, антител к антигену СаgА Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ</p> | <p>набор</p> | <p>1</p> | <p>82 320,00</p> | <p>82 320,00</p> |
| <p>30</p> <p>Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ, наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планшет разборный: наличие</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/A Trichomonas vaginalis, Ig G/A Mycoplasma hominis, Ig G/A Ureaplasma urealyticum имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 С. trachomatis, антител к антигену СаgА Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ</p> | <p>набор</p> | <p>1</p> | <p>82 320,00</p> | <p>82 320,00</p> |

| | | | | |
|---|--------------|----------|------------------|-------------------|
| <p>31</p> <p>Хлами C trachomatis-IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека методом иммуноферментного анализа и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования</p> <p>Количество положительных контрольных образцов — не более 1.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ: наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планишет разборный: наличие</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антиген к антигену СаgА Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/A к Trichomonas vaginalis, Ig G/A к Mycoplasma hominis, Ig G/A к Ureaplasma urealyticum.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> | <p>3</p> | <p>59 180,00</p> | <p>177 540,00</p> |
| <p>32</p> <p>Хлами C trachomatis-IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p> | <p>набор</p> | <p>3</p> | <p>65 460,00</p> | <p>196 380,00</p> |

набор реагентов предназначен для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека методом иммуноферментного анализа и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроль.

Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.

Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования

Количество положительных контрольных образцов — не более 1.

Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ: наличие

Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.

Планишет разборный: наличие

Чувствительность: 100%

Специфичность: 100%

Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.

Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, планшета для предварительного разведения исследуемых образцов: наличие.

Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие.

Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.

Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.

Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.

Наборы для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антиген к антигену СаgА Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/A к Trichomonas vaginalis, Ig G/A к Mycoplasma hominis, Ig G/A к Ureaplasma urealyticum. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.

| | | | |
|---|--|---|--|
| <p>33</p> <p>Хлами <i>S. Trachomatis</i> – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления специфических иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Chlamydia trachomatis</i>) 12x8 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления антител к антигенам <i>Chlamydia trachomatis</i> в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях. не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования</p> <p>Количество положительных контрольных образцов — не более 1.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ: наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планшет разборный: наличие</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M/A к <i>Chlamydia trachomatis</i>, IgG к антигену HSP60 <i>S. trachomatis</i>, антител к антигену <i>SagA Helicobacter pylori</i>, Ig G/M/A к <i>Mycoblasma pneumoniae</i> имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/A к <i>Trichomonas vaginalis</i>, Ig G/A к <i>Mycoblasma hominis</i>, Ig G/A к <i>Ureaplasma urealyticum</i>. Наборы должны быть адаптированы на автоматизированный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> <p>3</p> <p>65 460,00</p> <p>196 380,00</p> | |
| <p>34</p> <p>В-Нвс-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Нвс-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител)(одностадийная постановка)</p> <p>Чувствительность — 0,05 нг/мл по ОСО ГИСК) 12x8 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления поверхностного антигена вируса гепатита В (НвсAg) в сыворотке (плазме) крови, препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин), не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 91 исследований.</p> <p>Разборный планшет: наличие</p> <p>Количество положительного и слабоположительного контрольных образцов, содержащих рекомбинантный НвсAg в составе набора: не более 2.</p> <p>Допустимое количество используемых лунок в одной постановке для контрольных образцов: не более 5.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие</p> <p>Стабильность рабочего раствора ТМБ при температуре 25оС: не менее 10 часов</p> <p>Стабильность приготовленного промывочного раствора и раствора конъюгата при температуре от 2оС до 8оС: не менее 1 мес.,</p> <p>Числовое значение чувствительности: 0,01 МЕ/мл или 0,05 МЕ/мл, в зависимости от выбранной методики.</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 80 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течении 12 месяцев.</p> <p>Срок годности набора: не менее 24 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> <p>10</p> <p>55 850,00</p> <p>558 500,00</p> | |

| | | | | |
|--|--|--------------|------------------|-------------------|
| <p>В-НВs-антиген, подтверждающий тест (Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия НВs антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител; одностадийная постановка)</p> <p>Чувствительность — 0,05 нг/мл по ОСО (ГИСК) 6x8 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для подтверждения наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (НВsAg) в сыворотке (плазме) крови, препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин), не менее 48 определений, включая контроль. В основе метода подтверждения лежит проведение реакции нейтрализации (конкуренциный ИФА) НВsAg в исследуемом образце с помощью моноклональных антител, содержащихся в растворе подвешивающего агента.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Количество положительного и слабоположительного контрольных образцов, содержащих рекомбинантный НВsAg в составе набора: не более 2. Разборный планшет: наличие</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие</p> <p>Стабильность рабочего раствора ТМБ при температуре 25оС: не менее 10 часов</p> <p>Стабильность приготовленного промывочного раствора и раствора конъюгата при температуре от 2оС до 8оС: не менее 1 мес.</p> <p>Числовое значение чувствительности: 0,01 МЕ/мл или 0,05 МЕ/мл, в зависимости от выбранной методики.</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 80 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклевывания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, концентрат ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течении 12 месяцев.</p> <p>Срок годности набора: не менее 24 месяцев при температуре 2-8°С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до 10 суток.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> | <p>1</p> | <p>58 630,00</p> |
| <p>анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов С и М к вирусу гепатита С в сыворотке (плазме) крови человека и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин). Рекомендуется для обследования доноров крови, органов, тканей человека и дифференциальной диагностики вирусных гепатитов, не менее 96 исследований, включая контроль.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 92 исследований</p> <p>Количество используемых лунок в одной постановке для контрольных образцов: не более 4.</p> <p>Стабильность рабочих растворов конъюгата и ТМБ при температуре 25оС: не менее 10 часов</p> <p>Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 2оС до 8оС: не менее 1 мес.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклевывания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие</p> <p>Количество положительных контрольных образцов, содержащих антитела к ВГС: не более 1.</p> <p>Разборный планшет: наличие</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие</p> <p>Чувствительность: 100%</p> <p>Специфичность: 100%</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 24 месяцев при температуре 2-8°С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25°С; до 10 суток</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, СБР, концентрат ТМБ, стоп-реагента из разных серий набора: наличие. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | <p>набор</p> | <p>10</p> | <p>44 310,00</p> | <p>443 100,00</p> |

| | | | | | |
|----|---|---|----------|------------|--------------|
| 37 | <p>анти-ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 48 определений</p> | <p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов классов G и M к структурным (core) и неструктурным (NS) белкам вируса гепатита С в сыворотке (плазме) крови человека и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин) методом иммуноферментного анализа, с целью подтверждения положительных результатов ИФА, менее 48 определений, включая контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора не более 1. Количество положительных контрольных образцов, содержащих антигены к ВГС: не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие. Разборный планшет: наличие. Чувствительность: 100%. Специфичность: 100%. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Стабильность рабочих растворов конъюгата и ТМБ при температуре 25оС: не менее 10 часов. Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 2оС до 8оС: не менее 1 месяца. Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклевывания (защиты) планшета, ванночек для реагентов, кончикников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, СБР, стоп-реагента, концентрат ТМБ из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 24 месяцев при температуре 2-8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | набор | 56 090,00 | 56 090,00 |
| 38 | <p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина Е в сыворотке крови человека</p> | <p>Методом твердофазного иммуноферментного анализа, 12*8 определений, включая контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Числовое значение чувствительности: не более 2,5 МЕ/мл. Воспроизводимость: не более 8%. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и калибраторов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие. Планшет разборный: наличие. Специфичность: отсутствует перекрестная активность с IgG, IgM, IgA или альбумином в физиологических концентрациях. Калибровочные и контрольные образцы должны быть аттестованы относительно WHO International Standard Immunoglobulin E (IgE), human serum, NIBSC 11/234: наличие. Количество контрольных и калибровочных образцов с известным содержанием IgE общ в составе набора: не более 7. Объем раствора для разведения сывороток не менее 12 мл: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Минимальное время проведения исследования: не более 55 минут. Наличие пленки (крышки) для заклевывания (защиты) планшета, ванночек для реагентов, кончикников для пипеток, трафарета для построения калибровочного графика: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов (ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ плюс из разных серий набора) наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток. Наборы для выявления общих Ig G/M/A/E имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ.</p> | набор | 60 400,00 | 302 000,00 |
| 39 | <p>Гребенки для процессора магнитных частей стерильные (уп 50 штук)</p> | <p>Насадка на магнитные стержни, адаптирована для процессора магнитных частей AutoMag96. Изготовлена из полипропилена. Каждая насадка магнитного стержня имеет шероховатую рабочую поверхность и на конце заостренную форму. Насадка совместима и используется совместно с глубоколуночными планшетами на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки (объем каждой лунки 2,2 мл). Применяется для осадления на ее поверхности магнитных частиц и последующего их перемещения в глубоколуночные планшеты на борту процессора. Для однократного использования.</p> | упаковка | 140 000,00 | 140 000,00 |
| 40 | <p>Глубоколуночные планшеты для процессора магнитных частей, стерильные (уп 50 штук)</p> | <p>Глубоколуночный планшет на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки. Изготовлен из бесцветного полипропилена, без покрытия. Объем каждой лунки 2,2 мл. Имеет низкое содержание тяжелых металлов и антистатические свойства, химически стабилен. Без пирогенов, ДНКазы/РНКазы. Выдерживает центрифугирование с ускорением 4000хg. Возможно подвергать длительному замораживанию до -86оС. Может применяться для бактерий, клеток, белков, нуклеиновых кислот и других биологических образцов: проведения реакций, культивирования и длительного хранения. Адаптирован для работы на процессоре магнитных частей AutoMag96. Для однократного использования.</p> | упаковка | 128 000,00 | 1 024 000,00 |

| | | | | | | |
|----|--|---|----------|----|-----------|------------|
| 41 | Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 200 мкл стерильные без штатива № 1000 | Наконечники с фильтром 1 — 200 мкл, бесцветные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор 5-20 мкм, материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. Без штатива. Упаковка 1000 шт. | упаковка | 15 | 29 800,00 | 447 000,00 |
| 42 | Наконечники универсальные для дозаторов 1-200 мкл, желтые, нестерильные № 1000 | Наконечники без фильтра 1 — 200 мкл, желтые, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм; имеют градуировку стандартного объема. В упаковке по 1000. | штука | 15 | 6 900,00 | 103 500,00 |
| 43 | Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл стерильные № 500 | Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов (упаковка 1000 шт). Характеристика пробирки: материал: автоклавируемый, выдерживает температуру не менее 121оС в течении 15 минут, высота 40,9 мм; стерильные, бесцветный, имеют градуировку и дополнительное пространство для замораживания/нагревания. Эргономичная крышка на «шарниром», прорезываемая крышка, крышка и пробирка без острых краёв, имеется матовая область для маркировки. Выдерживают центрифугирование до 25000xg. Подходят для оптических измерений. Упаковка 500 шт | штука | 8 | 9 000,00 | 72 000,00 |
| 44 | Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные № 1000 | Наконечники с фильтром 100 — 1000 мкл, длинные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 86 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор не более 18-40 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. В упаковке 1000 шт. | штука | 1 | 36 100,00 | 36 100,00 |
| 45 | Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae тест 2 (диагностика гонореи) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений | <p>Набор реагентов для определения ДНК Neisseria gonorrhoeae методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые.</p> <p>Учтёт эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала обеспечивается совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. Чувствительность — 100% Специфичность — 100% <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК Neisseria gonorrhoeae; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2-8°С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток</p> <p>В виду способности к активному обмену генетическим материалом и активного мутационного процесса, характерного для рода Neisseria в целом, тест используется для подтверждения положительного результата с использованием другого локуса генома N. Gonorrhoeae.</p> | набор | 1 | 79 390,00 | 79 390,00 |

| | | | |
|--|---|--|--|
| <p>46</p> <p>Набор реагентов для одновременного специфического выделения ДНК вируса гепатита В, РНК вируса гепатита С и иммуноглобулина человека из клинических образцов сыворотки (плазмы) крови, данный вариант набора позволяет проведение 6 независимых процедур выделения нуклеиновых кислот, по 8 образцов в каждой, включая контроль.</p> <p>Принцип действия набора состоит в температурной обработке пробы многокомпонентным лизирующим раствором, разрушающим комплексы нуклеиновых кислот с белками, с последующей специфической сорбцией целевой НК на магнитные частицы серий проточных водных растворов и элюции. После этого проба готова к постановке реакции ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Эффективность прободготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав активного сорбента и охлаждающего все стадии прободготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК</p> <p>Состав набора: активный сорбент с ВКО — концентрат, лиофилизированный, лизирующий раствор, элюирующий раствор, промывочные растворы *2, отрицательный контрольный образец.</p> <p>Объем образца для выделения — не менее 250 мкл;</p> <p>Объем элюции — не менее 200 мкл;</p> <p>Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию.</p> <p>При процедуре выделения не используется центрифуга. Возможно выделение нуклеиновых кислот на процессоре магнитных частиц типа KingFisher Flex.</p> <p>Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С.</p> <p>Срок годности: 12 месяцев. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток.</p> | <p>набор</p> <p>2</p> <p>90 480,00</p> <p>180 960,00</p> | | |
| <p>47</p> <p>Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови, методом ПЦР в режиме реального времени, 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Набор реагентов может быть применён как для высокочувствительного скринирования донорской крови (тестирование индивидуальных образцов и минибулов), так и в клинической практике для диагностики гепатита В.</p> <p>Учёт эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала обеспечивается совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - слаболожкальный контрольный образец (ПКО), лиофилизированный - готовая реакционная смесь, лиофилизированная, внесённая в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. <p>Чувствительность — не более 5 МЕ в объёме выделяемой пробы.</p> <p>Специфичность — 100%</p> <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объём вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК ВГВ; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток</p> | <p>набор</p> <p>2</p> <p>161 320,00</p> <p>322 640,00</p> | | |

| | | |
|--|-----------------------|-------------------------------------|
| <p>48</p> <p>Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые.</p> <p>Набор реагентов может быть применен как для высокочувствительного скринирования донорской крови, так и в клинической практике для диагностики гепатита С.</p> <p>Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала обеспечивается совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - слабоинкубительный контрольный образец (ПКО), лиофилизированный - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР-пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. <p>Чувствительность — не менее 15 МЕ/мл</p> <p>Специфичность — 100%</p> <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК ВГС; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток</p> | <p>набор</p> <p>2</p> | <p>191 690,00</p> <p>383 380,00</p> |
|--|-----------------------|-------------------------------------|

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

Условия и срок поставки товара - В течении 2024 года, равными долями, ежемесячно, в течение 15 календарных дней после заявки Заказчика

Место поставки - г.Астана, ул. Әлия Молодагулова 26, склад аптеки

Директор

Данбаева Ж.С.

