

Протокол № 40
об итогах закупок реагентов для ИФА и ПЦР
способом из одного источника

г. Астана

09 часов 30 минут
«13» февраля 2024 года

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

Обоснование применения осуществления закупа способом из одного источника - необходимость исполнения требований подпункта 3. пункта 83. Главы 4 Правил.

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

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

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

№	Наименование потенциального поставщика	Адрес	Дата регистрации потенциального поставщика
1	ПК "Витанова"	г.Караганда, ул.Абая, 71	09.02.2024 – 14:45

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

- 1) Признать ценовые предложения ПК "Витанова" соответствующие требованиям, установленными пунктами 8 и 9, 11 настоящих Правил;
- 2) Признать выигравшим ценовое предложение по лоту № 1-48 - потенциального поставщика ПК "Витанова", г.Караганда, ул.Абая, 71, на общую сумму – 30 195 500 тенге 00 тиын (Тридцать миллионов сто девяносто пять тысяч пятьсот тенге ноль тиын);
- 3) Заказчику – закупок ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астана, находящееся по адресу: г. Астана, ул. А. Молдагуловой, 28 - заключить договора в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов способом из одного источника, направить потенциальным поставщикам подписанные договора о закупке, составляемые по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения, согласно Правил.

Председатель:

Ксанова Жанар Мухтарбековна

Заместитель директора по клинической службе;

Члены комиссии:

Касенова Дина Ахметовна

Заведующая аптекой;

Жорабаева Инкар Муратовна

Юрист

Секретарь

Абдушев Даулетбек Серикович

Менеджер по государственным закупкам

№ п/п	Наименование товара	Техническое описание	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма	ПК "Выплатов"
1	Набор реактивов для выявления ДНК Candida albicans методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) в реальном времени. 96-лунок, скрепленная в формат планшет, деленые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов к интраскопическому материалу осуществляется совместно с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав набора для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора входит: - положительный контрольный образец универсальный, готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из безлого пластика 200 мкл — 96 пробирок - оптическая пленка для ПЦР 1,5 листа - чувствительность -100% - специфичность — 100% Набор применяется с регистратором амплификаторами планшетного типа. Наборы адаптированы для работы с «Генератор Плашетов» - Наборы на амплификацию должны быть адаптированы с наборами для выделения нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР ОТ-ПЦР Объем вносимого элюата 50 мкл Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП. После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев Каналы детекции результатов амплификации • «ROX» – регистрация ДНК Candida albicans, • «AM» – регистрация ДНК ВКО Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска Упаковка при температуре 2–8 °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток.	набор	10	79 390,00	793 900,00	75 400,00	
2	Набор реактивов для однократного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (ВПГ 1, 2) выделенной из клинических проб, методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридампонио-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в реальном времени. 96-лунок, скрепленная в формат планшет, деленые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов к интраскопическому материалу осуществляется совместно с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав набора для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора входит: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - оптическая пленка для ПЦР 1,5 листа - чувствительность — 100% - специфичность — 100% Набор применяется с регистратором амплификаторами планшетного типа. Наборы адаптированы для работы с «Генератор Плашетов» - Наборы на амплификацию должны быть адаптированы с наборами для выделения нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР ОТ-ПЦР Объем вносимого элюата 50 мкл Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации • «ROX» – регистрация ДНК ВПГ 1,2 • «FAM» – регистрация ДНК ВКО Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска Упаковка при температуре 2–8 °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток.	набор	10	87 590,00	875 900,00	83 200,00	

	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Typhimur</i> varphi98 методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с тирби-диоксино-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 96 лунок, скрепленных в формат планшета, десептые.</p> <p>В состав набора входят:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 регистрирующим амплификатором планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшето» Набор на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР ОТ-ПЦР</p> <p>Объем высеваемого 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>Typhimur</i> varphi98 • «FAM» – регистрация ДНК ВКО <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска</p> <p>Хранение при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток</p>	набор	40	79 390,00	3 175 600,00	75 400,00
<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Uterplasma</i> varphi81 методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с тирби-диоксино-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 96 лунок, скрепленных в формат планшета, десептые.</p> <p>В состав набора входят:</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 регистрирующим амплификатором планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшето» Набор на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР ОТ-ПЦР</p> <p>Объем высеваемого 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>Typhimur</i> varphi98 • «FAM» – регистрация ДНК ВКО <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска</p> <p>Хранение при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток</p>	набор	40	79 390,00	3 175 600,00	75 400,00	
<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Uterplasma</i> varphi81 методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с тирби-диоксино-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 96 лунок, скрепленных в формат планшета, десептые.</p> <p>В состав набора входят:</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 регистрирующим амплификатором планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшето» Набор на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР ОТ-ПЦР</p> <p>Объем высеваемого 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>Typhimur</i> varphi98 • «FAM» – регистрация ДНК ВКО <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска</p> <p>Хранение при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток</p>	набор	10	87 590,00	875 900,00	83 200,00	

	<p>Транспортный раствор. Для транспортировки и хранения к лиофильному материалу из биоплазмы и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала уретры, влагалища, шейки матки, с целью последующего выделении возбудителя инфекционных заболеваний методом полимеразной цепной реакции (ПЦР), генотипирования-флуоресцентной детекции (ФД) и хранения 200 клинискес образцов.</p> <p>Транспортный раствор представляет собой ионизирующий влиссольный софрмальный раствор с добавлением консерванта способствующий сохранению биоматериала.</p> <p>В составе набора 200 пробирок по 1000 мкл.</p> <p>Назначен для выделения экспресс методом, отмычка не требуется.</p> <p>Противопоказание биоматериал может храниться при комнатной температуре (18-25) С не более 2 суток, при температуре минус (18-60) С и ниже не более 2 месяцев (исключительно одноразовое замораживание).</p> <p>Стабильность клин. образцов при хранении в транспортной среде - 100%.</p> <p>Условия хранения и транспортировки набора: хранить при температуре 2 - 8 °С.</p> <p>Допускается транспортировка при температуре до 25 °С, не более 10 суток.</p> <p>Срок годности не менее 24 месяца.</p>	набор	15	30 090,00	451 350,00	25 800,00
<p>Набор реагентов для выделения ДНК из клинискес образцов мочи, слювы (плазма) 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 силангелем, 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</p> <p>Раствор для отмывки — наличие</p> <p>Элюирующий раствор — наличие</p> <p>Внутренний контрольный образец, лиофилированный</p> <p>Оригинальный контрольный образец - наличие</p> <p>Сорбент на основе магнитных частиц - наличие</p> <p>Количество контрольных образцов - не более 2</p> <p>Эффективность выделения ДНК <i>Mycobacterium hominis</i> - 100%, определяется по 4 образцам с содержанием 100 копий в пробе.</p> <p>Объем образца для выделения — не менее 100 мкл.</p> <p>Объем элюции — не менее 600 мкл.</p> <p>При процедуре выделения не используется центрифуга. Возможно выделение нуклеиновых кислот на процессоре магнитных частиц типа Kingfisher Flex.</p> <p>Транспортировать и хранить</p> <ul style="list-style-type: none"> • сыпорок по пласму 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. <p>Однократное замораживание-оттаивание проб - допускается.</p> <p>Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию.</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>	набор	50	25 370,00	1 268 500,00	21 700,00	
<p>Набор реагентов для транспортировки биопроб и выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала уретры, влагалища, шейки матки, с целью последующего выделении возбудителя инфекционных заболеваний методом ПЦР с генотипированием-флуоресцентной детекцией (ФД) и хранения 200 пробирок.</p> <p>Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений</p> <p>Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С, не более 10 суток. Срок годности не менее 12 месяцев.</p>	набор	8	38 330,00	306 640,00	32 800,00	

<p>Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii) 12x8 определений</p>	<p>Тест-система предназначена для количественного и качественного определения IgG к Toxoplasma gondii в сыворотке (плазме) крови человека, не менее 96 определений. Для количественного анализа не более 6 калибраторов и 1 контроль. Коэффициент вариации между параллельными измерениями не более 10%. Калибраторы аттестованы по международному референсному стандарту 3rd International Standard for Anti-Toxoplasma Code IOXMI — наличие. Количество контрольных и калибровочных образцов в составе набора не более 7. Максимальная концентрация калибровочных образцов не менее 200 МЕ/мл — наличие. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов — наличие. Количество различных типов контрольных образцов — наличие. Планирует разовый набор не более 1. Число имеющихся чувствительности не более 10 МЕ/мл. Воспроизводимость не менее 8%. Минимальное время проведения исследования не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для замораживания (защиты) планшетов, кюветок, для реагентов, наконечников для пипеток, трафарет для построения калибровочного графика, планшет для предварительного разведения исследуемых образцов — наличие. Допускается использование неспецифических реагентов ФСБ-Т, стоп-реагента РИФ и/или любых серий набора — наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора в течение всего срока годности — не более 12 месяцев при температуре 2-8°C. Срок годности набора не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25°C до 10 суток.</p>	<p>набор</p>	<p>5</p>	<p>63 890,00</p>	<p>319 450,00</p>	<p>60 700,00</p>
<p>Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к Toxoplasma gondii) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса M (IgM) к Toxoplasma gondii в сыворотке (плазме) крови человека, не менее 96 определений, включая контроль. Количество положительных контрольных образцов, содержащих IgM к Toxoplasma gondii — не более 1. Количество иммунологических стадий при использовании набора не более 1. Максимально возможное количество исследуемых набором независимых пациентов — 93 исследования. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, кюветок и трафарета ТМБ — наличие. Количество различных типов кюветок в составе набора не более 1. Планирует разовый набор не более 1. Чувствительность 100%. Специфичность 100%. Минимальное время проведения исследования не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для замораживания (защиты) планшетов, кюветок для пипеток, наконечников для пипеток — наличие. Допускается использование неспецифических реагентов ФСБ-Т, стоп-реагента из любых серий набора — наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора в течение всего срока годности — не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Срок годности набора не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25°C до 10 суток.</p>	<p>набор</p>	<p>5</p>	<p>71 860,00</p>	<p>359 300,00</p>	<p>68 300,00</p>

26	<p>антител класса IgM (Имунореактивов для иммуноферментного выявления антител класса IgM) (Имуноферментный набор для выявления антител класса IgM к Trichomonas vaginalis) (ИАС-определений)</p>	<p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления IgM в жидких средах, сыворотке или плазме крови человека, включая контроль количества иммунологических единиц при использовании набора не более 1. Максимально возможное количество исследуемых образцов — не более 93. Количество положительных контрольных образцов — не более 1. Количество отрицательных контрольных образцов в составе набора не более 1. Пластины разборный однократного использования. Чувствительность: 100%. Специфичность: 100%. Минимальное время проведения исследования не более 90 минут. Допускается использование неспецифических реагентов ФЭ-Б-Т, стоп-реагента, ТМБ, СРР и разных серий наборов наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора не более 1 месяца. Срок годности набора не менее 12 месяцев при температуре 2-8 °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУРИТ.</p>	набор	3	69 470,00	181 410,00	57 400,00
27	<p>антицеллюлоза-IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgG к Trichomonas vaginalis) (ИАС-определений)</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления специфических антител (IgG) к волютели трихомонады (плазме) крови и ликворе человека и рекомендуется для диагностики сифилиса как скрининг-тест для выявления серонегативных реакций не менее 96 определений, включая контроль количества положительных контрольных образцов — не более 1. Максимально возможное количество исследуемых образцов неависимых планшетов — 93 исследования. Количество отрицательных контрольных образцов в составе набора не более 1. Пластины разборный однократного использования. Чувствительность: 100%. Специфичность: 100%. Минимальное время проведения исследования не более 90 минут. Допускается использование неспецифических реагентов ФЭ-Б-Т, стоп-реагента, ТМБ и СРР из разных серий наборов наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора не более 1 месяца. Срок годности набора не менее 12 месяцев при температуре 2-8 °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУРИТ.</p>	набор	3	40 950,00	122 790,00	38 900,00
28	<p>Trichomonas vaginalis – IgG-ИФА. Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgG к Trichomonas vaginalis 96 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления антител класса G к Trichomonas vaginalis в сыворотке (плазме) крови человека методом иммуноферментного анализа и может быть использован в клинических и исследовательских исследованиях не менее 96 определений, включая контроль количества положительных контрольных образцов — не более 1. Максимально возможное количество исследуемых образцов независимых планшетов 93 исследования. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ наличие. Количество отрицательных контрольных образцов в составе набора не более 1. Пластины разборный наличие. Чувствительность: 100%. Специфичность: 100%. Минимальное время проведения исследования не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для замедления (заморозки) плашета. Валюшек для реагентов, накопителей для планшетов наличие. Допускается использование неспецифических реагентов ФЭ-Б-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий наборов наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора не более 1 месяца. 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 Ig G к Trichomonas vaginalis, Ig G к Ureaplasma hominis, Ig G к Mycoplasma genitalium и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G к Chlamydia trachomatis, IgG к антигенам HSP60, С trachomatis, антиген к антигену СаgА Helicobacter pylori, Ig G, M, A Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУРИТ.</p>	набор	1	82 320,00	82 320,00	78 200,00

<p>Уреаплазма urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам U. urealyticum (сериумы и/или плазмы) в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях. Количество иммунологических стадий при использовании набора не более 1. Максимально возможное количество контрольных образцов — не более 1. Жильца (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов раствора ТМБ. Наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора не более 1. Количество положительных контролей не более 1. Плашкет разборный. Наличие. Чувствительность: 100%. Специфичность: 100%. Минимальное время проведения исследования не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (защиты) плашкет, валичек для реагентов, раствора ТМБ из разных серий набора. 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 °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток. Наборы для выявления IgG, A. Trichomonas vaginalis. IgG, A. Mycoplasma hominis, IgG, A. Ureaplasma urealyticum имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколов промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном плашкете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления IgG, M, A. Chlamydia trachomatis. IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антиген к антигену CagA Helicobacter pylori. IgG, M, A. Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЭУРИТ.</p>	<p>набор</p>	<p>1</p>	<p>82 320,00</p>	<p>82 320,00</p>	<p>78 200,00</p>
<p>Уреаплазма urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам U. urealyticum)</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. Количество иммунологических стадий при использовании набора не более 1. Максимально возможное количество контрольных образцов — не более 1. Жильца (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов раствора ТМБ. Наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора не более 1. Плашкет разборный. Наличие. Чувствительность: 100%. Специфичность: 100%. Минимальное время проведения исследования не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (защиты) плашкет, валичек для реагентов, раствора ТМБ из разных серий набора. 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 °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток. Наборы для выявления IgG, A. Trichomonas vaginalis. IgG, A. Mycoplasma hominis, IgG, A. Ureaplasma urealyticum имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколов промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном плашкете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления IgG, M, A. Chlamydia trachomatis. IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антиген к антигену CagA Helicobacter pylori. IgG, M, A. Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЭУРИТ.</p>	<p>набор</p>	<p>1</p>	<p>82 320,00</p>	<p>82 320,00</p>	<p>78 200,00</p>
<p>Хламида С. trachomatis-IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека) 12,8</p>	<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. Количество иммунологических стадий при использовании набора не более 1. Максимально возможное количество контрольных образцов — не более 1. Жильца (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов раствора ТМБ. Наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора не более 1. Плашкет разборный. Наличие. Чувствительность: 100%. Специфичность: 100%. Минимальное время проведения исследования не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (защиты) плашкет, валичек для реагентов, раствора ТМБ из разных серий набора. 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 °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток. Наборы для выявления IgG, A. Trichomonas vaginalis. IgG, A. Mycoplasma hominis, IgG, A. Ureaplasma urealyticum имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколов промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном плашкете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления IgG, M, A. Chlamydia trachomatis. IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антиген к антигену CagA Helicobacter pylori. IgG, M, A. Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЭУРИТ.</p>	<p>набор</p>	<p>3</p>	<p>59 180,00</p>	<p>177 540,00</p>	<p>56 200,00</p>

	<p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления антител к специфическим иммуногенам, типов класса М к <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 исследований на одном пациенте — 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>Пластины 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 замораживания (защиты) пластины, 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 °С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к <i>Chlamydia trachomatis</i>, IgG к антигенам HSP60 C trachomatis, антиген к антигенам СаgА Helicobacter pylori, Ig G/M к Mycoplasma pneumoniae имеют идентичные методики по объемам выделенных образцов, реагентов, протоколу 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 к <i>Treponema pallidum</i>, Ig G к <i>Mycoplasma hominis</i>, Ig G к <i>Ureaplasma urealyticum</i>. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУ-РНТ.</p>	набор	3	65 460,00	1 96 380,00	62 200,00
32	<p>Х-лами С trachomatis-IgM-система (Тест-система иммуноферментная для выявления антител к специфическим иммуногенам, типов класса М к <i>Chlamydia trachomatis</i>) 12x8 определений</p> <p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления антител к специфическим иммуногенам, типов класса А к <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 исследований на одном пациенте — 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>Пластины 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 замораживания (защиты) пластины, 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 °С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к <i>Chlamydia trachomatis</i>, IgG к антигенам HSP60 C trachomatis, антиген к антигенам СаgА Helicobacter pylori, Ig G/M к Mycoplasma pneumoniae имеют идентичные методики по объемам выделенных образцов, реагентов, протоколу 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 к <i>Treponema pallidum</i>, Ig G к <i>Mycoplasma hominis</i>, Ig G к <i>Ureaplasma urealyticum</i>. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУ-РНТ.</p>	набор	3	65 460,00	1 96 380,00	62 200,00
33	<p>Х-лами С trachomatis-IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления антител к специфическим иммуногенам, типов класса А к антигенам <i>Chlamydia trachomatis</i>) 12x8 определений</p> <p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления антител к специфическим иммуногенам, типов класса А к <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 исследований на одном пациенте — 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>Пластины 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 замораживания (защиты) пластины, 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 °С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к <i>Chlamydia trachomatis</i>, IgG к антигенам HSP60 C trachomatis, антиген к антигенам СаgА Helicobacter pylori, Ig G/M к Mycoplasma pneumoniae имеют идентичные методики по объемам выделенных образцов, реагентов, протоколу 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 к <i>Treponema pallidum</i>, Ig G к <i>Mycoplasma hominis</i>, Ig G к <i>Ureaplasma urealyticum</i>. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУ-РНТ.</p>	набор	3	65 460,00	1 96 380,00	62 200,00
34	<p>В-Нвс-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Нвс-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител) одностадийная постановка</p> <p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления поверхностного антигена вируса гепатита В (Нвс-Аg) в сыворотке (плазме) крови, препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопресипитат, альбумин), не менее 96 определений, включая контроль.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследований на одном пациенте не менее 91 исследование.</p> <p>Раборный планшет, наличие.</p> <p>Количество положительного и слабоположительного контрольных образцов, содержащих рекомбинантный Нвс-Аg 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>Допустимое количество раствора ТМБ при температуре 25±0С не менее 10 часов.</p> <p>Стабильность приоттоленного промывочного раствора и раствора конъюгата при температуре от 26С до 80С 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 замораживания (защиты) пластины, 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 течение 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 ДАЗУ-РНТ.</p>	набор	10	55 850,00	558 500,00	25 000,00

<p>Набор реагентов для определения концентрации общего иммуноглобулинового анализа 12*8 определяемый, включая контроль ш</p> <p>Числовое иммунологических единиц при использовании набора не более 1</p> <p>Числовое значение чувствительности не более 2,5 МЕ/мл</p> <p>Числовое значение чувствительности не более 8*¹⁰</p> <p>Планшет разовый/одноразовый</p> <p>Специфичность отсутствует перекрестная активность с IgG, IgM, IgA и антителами в физиологических концентрациях</p> <p>Калибровочные и контрольные образцы должны быть аттестованы относительно WHO International Standard Immunglobulin E (IgE) Human serum NHS-11214 наличие</p> <p>Количество контрольных и калибровочных образцов в известном соотношении IgE-обли в составе набора не более 7</p> <p>Объем раствора для введения сырьевых не менее 12 мл наличие</p> <p>Количество различных типов компонентов в составе набора не более 1</p> <p>Минимальное время проведения исследования не более 55 минут</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заквашивания (закривания) планшета, выюшек для реагентов, наконечников для пипеток, трафарета для построения калибровочного графика наличие</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов (СРБ, I-стат) реагента 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 С</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 С до 10 суток</p> <p>Наборы для выявления обших IgG, M, A, E имеют идентичные металлы по объемам внесенных 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 ЛАУРИТ</p>	<p>Набор реагентов для определения концентрации общего иммуноглобулинового анализа 12*8 определяемый, включая контроль ш</p> <p>Числовое иммунологических единиц при использовании набора не более 1</p> <p>Числовое значение чувствительности не более 2,5 МЕ/мл</p> <p>Числовое значение чувствительности не более 8*¹⁰</p> <p>Планшет разовый/одноразовый</p> <p>Специфичность отсутствует перекрестная активность с IgG, IgM, IgA и антителами в физиологических концентрациях</p> <p>Калибровочные и контрольные образцы должны быть аттестованы относительно WHO International Standard Immunglobulin E (IgE) Human serum NHS-11214 наличие</p> <p>Количество контрольных и калибровочных образцов в известном соотношении IgE-обли в составе набора не более 7</p> <p>Объем раствора для введения сырьевых не менее 12 мл наличие</p> <p>Количество различных типов компонентов в составе набора не более 1</p> <p>Минимальное время проведения исследования не более 55 минут</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заквашивания (закривания) планшета, выюшек для реагентов, наконечников для пипеток, трафарета для построения калибровочного графика наличие</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов (СРБ, I-стат) реагента 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 С</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 С до 10 суток</p> <p>Наборы для выявления обших IgG, M, A, E имеют идентичные металлы по объемам внесенных 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 ЛАУРИТ</p>	<p>Набор реагентов для определения концентрации общего иммуноглобулинового анализа 12*8 определяемый, включая контроль ш</p> <p>Числовое иммунологических единиц при использовании набора не более 1</p> <p>Числовое значение чувствительности не более 2,5 МЕ/мл</p> <p>Числовое значение чувствительности не более 8*¹⁰</p> <p>Планшет разовый/одноразовый</p> <p>Специфичность отсутствует перекрестная активность с IgG, IgM, IgA и антителами в физиологических концентрациях</p> <p>Калибровочные и контрольные образцы должны быть аттестованы относительно WHO International Standard Immunglobulin E (IgE) Human serum NHS-11214 наличие</p> <p>Количество контрольных и калибровочных образцов в известном соотношении IgE-обли в составе набора не более 7</p> <p>Объем раствора для введения сырьевых не менее 12 мл наличие</p> <p>Количество различных типов компонентов в составе набора не более 1</p> <p>Минимальное время проведения исследования не более 55 минут</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заквашивания (закривания) планшета, выюшек для реагентов, наконечников для пипеток, трафарета для построения калибровочного графика наличие</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов (СРБ, I-стат) реагента 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 С</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 С до 10 суток</p> <p>Наборы для выявления обших IgG, M, A, E имеют идентичные металлы по объемам внесенных 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 ЛАУРИТ</p>	<p>набор</p> <p>5</p> <p>60 400,00</p> <p>442 500,00</p> <p>55 200,00</p>	<p>Гребенки для процессора магнитных частиц стерильные (шт 50 штук)</p>	<p>упаковка</p> <p>1</p> <p>140 000,00</p> <p>88 500,00</p> <p>130 000,00</p>	<p>Глубоководный планшет на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки. Имеет содержание тяжелых металлов и антистатические свойства, минимален стабильен. Без пирогенов, ДНКазы РНКазы. Выдерживает пастеризацию с температурой 40000г. Возможно культивирование и длительного хранения. Адаптированы для работы на процессоре магнитных частиц AutoMag96. Для одноразового использования</p>	<p>упаковка</p> <p>8</p> <p>128 000,00</p> <p>708 000,00</p> <p>120 000,00</p>	<p>Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива № 1000</p>	<p>упаковка</p> <p>15</p> <p>29 800,00</p> <p>906 000,00</p> <p>27 000,00</p>	<p>Наконечники универсальные для дозаторов 1-200 мкл, желтые, нестерильные № 1000</p>	<p>штука</p> <p>15</p> <p>6 900,00</p> <p>2 100 000,00</p> <p>4 600,00</p>	<p>Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов (упаковка 1000 шт) Характеристика пробирки материал автоклавиремый, выдерживает температуру не менее 121оС в течение 15 минут, высота 40,9 мм, стерильные, бесцветный, имеют градуировку и дополнительное пространство для замораживания нагревания Эргономичная крышка на «шарнире», прокладочная крышка, крышка и пробирка без острых краев, имеется заточенная область для маркировки. Выдерживают пастеризацию до 25000г. Подходят для оптических измерений. Упаковка 500 шт</p>	<p>штука</p> <p>8</p> <p>9 000,00</p> <p>1 024 000,00</p> <p>8 200,00</p>	<p>Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные № 1000</p>	<p>штука</p> <p>1</p> <p>36 100,00</p> <p>29 800,00</p> <p>36 000,00</p>
--	--	--	---	---	---	--	--	---	---	---	--	--	---	--	--

<p>Часть реагентов для определения ДНК. Система дифференциации методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. 96 дунок, скрепленных в формат планшет, для быстрой и эффективной выделении нуклеиновых кислот из образцов клинического материала и обеспечения совместимости с оборудованием (ВКО), который входит в состав набора.</p> <p>В состав набора входят:</p> <ul style="list-style-type: none"> - готовые реакционные смеси, лиофилированные, внесенные 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. Наборы адаптированы для работы с «Генератор Плазмидов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем выделенного элюата 50 мкл.</p> <p>Положительный контрольный образец универсальный полагает для выявления других ИППП.</p> <p>Важны следующие результаты амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «FAM» – 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 теплотой материалом и активного муляжного процесса, характерного для рода Neisseria в целом, текст используется для подтверждения положительного результата с использованием другого донора генома X. Gonorrhoeae.</p>	набор	1	79 300,00	6 000,00	75 400,00
<p>Набор реагентов для одновременного специфического выделения ДНК вируса гепатита В, РНК вируса гепатита С и иммунодефицита человека из клинических образцов сыворотки (плазмы) крови. Данный вариант набора позволяет проводить 6 не зависящих процедур выделения нуклеиновых кислот по 8 образцов в каждой, включая контроль. Принцип действия набора состоит в температурной обработке пробы многокомпонентным лиофилированным раствором, разрушающим комплексы нуклеиновых кислот с белками, с последующей специфической сорбцией вирусной РНК на магнитные частицы сорбента, разрушения комплексов нуклеиновых кислот с белками, с последующей эффективностью прободителем образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав реакционной смеси ОТ-ПЦР.</p> <p>Состав набора: активный сорбент с ВКО — концентрат лиофилированный; лиофилированный раствор; промывочные растворы *2, отрицательный контрольный образец. Объем образца для выделения — не менее 250 мкл.</p> <p>Объем элюата — не менее 200 мкл.</p> <p>Для элюации все флаконы с реагентами имеют цветковую 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>	набор	2	90 480,00	18 000,00	77 400,00
<p>Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови, методом ПЦР в режиме реального времени. 96 дунок, скрепленных в формат планшет, для быстрой и эффективной выделении нуклеиновых кислот из образцов клинического материала и обеспечения совместимости с оборудованием (ВКО), который входит в состав набора.</p> <p>В состав набора входят:</p> <ul style="list-style-type: none"> - слаболожительный контрольный образец (ПКО) лиофилированный - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР 1,5 листа - чувствительность — не более 5 МЕ в объеме выделенной пробы - специфичность — 100% <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев. Наборы адаптированы для работы с «Генератор Плазмидов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем выделенного 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>	набор	2	161 320,00	72 200,00	153 200,00

<p>Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК возбудителя сывороточной транскриптазой вирусом гепатита С методом амплификации фрагментов ДНК в полимеразной цепи реакции (ПЦР) с термостабильной ДНК-полимеразой в формате планшетов для планшетов.</p> <p>Набор реагентов может быть применен как для выявления, так и для количественного определения вирусной ДНК в клинической практике для диагностики гепатита С.</p> <p>Учитывая эффективность исследования, выявление вируса гепатита С, рекомендуется использовать стандартный набор реагентов (ВКС), который входит в состав набора для выявления вирусной ДНК.</p> <p>В состав набора входят:</p> <ul style="list-style-type: none"> - стандартный контрольный образец (СКО), амплифицированный с помощью референсной смеси амплифицированных фрагментов ДНК в формате для ПЦР 1,5 мл. - чувствительность — не менее 15 МЕ/мл. - специфичность — 100%. <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>Набор адаптирован для работы с генератором Планшетов. Набор реагентов амплифицирует ДНК ПЦР-ПЦР.</p> <p>Объем рабочего раствора 20 мл.</p> <p>Каналы действия результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «RO» — регистрация ДНК ВГС; • «FA» — регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора — 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2-8°C.</p> <p>Получается транспортирование при температуре до 25°C до 10 суток.</p>	<p>набор</p> <p>2</p> <p>191 600,00</p> <p>158 780,00</p> <p>175 400,00</p>	
---	---	--

Утверждаю: *И.И. Ибрагимов* - заместитель директора по клинической службе

2024 года, 15 мая

Место подписания: г. Уфа, ул. Ленина 44, 3 этаж

Присутствующие:

Исханова Жанар Мухтаровна

Члены комиссии:

Касенова Дина Ахметовна

Жордбаева Инкар Муратовна

Секретарь:

Абдушев Даудлетбек Серикович

И.И. Ибрагимов - Заместитель директора по клинической службе

И.И. Ибрагимов - Заведующая аптекой, Юрист

И.И. Ибрагимов - Менеджер по государственным закупкам