



**Потенциальным
поставщикам**

**Приглашение по закупу медицинских изделий
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 закупу **реагентов для ИФА и ПЦР**, согласно подпункта 3, пункта 83, Главы 4 Правил организации и проведения закупки 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 30 декабря 2024 года включительно следующие документы:

1. согласие об участии в закупе 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.

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

ШЫҒЫС/ИСХОД № 04-12/18-18
« 26 » 12 20 24 ж.г.
АСТАНА ҚАЛАСЫ ӘКІМДІГІНІҢ
«№3 КӨПБЕЙІНДІ ҚАЛАЛЫҚ АУРУХАНА»
ШАРУАШЫЛЫҚ ЖҮРГІЗУ ҚҰҚЫҒЫНДАҒЫ МҚК
ГКП НА ПРАВЕ ХОЗЯЙСТВЕННОГО ВЕДЕНИЯ
«МНОГОПРОФИЛЬНАЯ ГОРОДСКАЯ БОЛЬНИЦА №3»
АКЦИМАГА ГОРОДА АСТАНА

Әлеуетті жеткізушілерге

**Медициналық бұйымдар бір көзден алу тәсілімен
сатып алу бойынша шақыру.**

Астана қаласы әкімдігінің "№ 3 көпбейінді қалалық аурухана" ПБХ МКК әкімшілігі тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының 3-тармақшасына, 83-тармағына, 4-тарауына сәйкес ИФЗ және ПТР арналған реагенттер сатып алу бойынша бір көзден сатып алуға қатысу туралы шақыру жібереді тергеу изоляторларында және қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін көмек, қосымша медициналық көмек көлемі, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде (бұдан әрі – қағидалар) Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген (бұдан әрі – қағидалар).

Келісілген жағдайда әлеуетті өнім беруші 2024 жылғы 30 желтоқсанға дейін қоса алғанда мынадай құжаттарды ұсынуы қажет:

1. бір көзден сатып алуға қатысу туралы келісім;
2. баға ұсынысын;
3. әлеуетті өнім берушінің осы Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында көзделген шарттарға сәйкестігін растайтын құжаттар;
4. мәлімделген дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың осы Қағидалардың 11-тармағына сәйкестігін растайтын құжаттар.

Сатып алынатын тауарлардың тізбесі қоса беріледі (№1 қосымша)

Директор



Данбаева Ж.С.

№ п/п	Наименование товара	Техническое описание	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма
1	Набор реагентов для выявления ДНК Candida albicans методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Учёт эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала должен обеспечиваться совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный, готовый к использованию. - готовая реакционная смесь, лиофилизованная, внесённая в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. Наборы должны быть 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. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК Candida albicans; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96.	набор	8	79 390,00	635 120,00	

2 Набор реагентов для одновременного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени	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, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала должен обеспечиваться совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию; - готовая реакционная смесь, лиофилизованная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть 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. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК ВПГ 1,2; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96.	набор 6	87 590,00	525 540,00
3 Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала должен обеспечиваться совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилизованная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть 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. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным — должен подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК Chlamydia trachomatis; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96.	набор 15	79 390,00	1 190 850,00

4	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycorplasma hominis</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Учёт эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала должен обеспечиваться совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилизованная, внесённая в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа. - чувствительность — не менее 100%. - специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть 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. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК <i>Mycorplasma hominis</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96времени Gentier 96, CFX96.	набор	18	79 390,00	1 429 020,00
5	Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. В состав набора должен входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилизованная, внесённая в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа. - чувствительность — не менее 100%. - специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть 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. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК ВПЧ 18 типа; • «HEX» – регистрация ДНК ВПЧ 16 типа; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96времени Gentier 96, CFX96.	набор	10	101 410,00	1 014 100,00

6	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилизованная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть 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 Объем вносимого элюата не более 50 мкл Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96.	набор	40	79 390,00	3 175 600,00
7	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилизованная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть 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. Объем вносимого элюата не более 50 мкл Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96.	набор	40	79 390,00	3 175 600,00

8	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в реальном времени	Набор реагентов предназначен 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 гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилизированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 24 МЕ в объеме выделяемой пробы. Специфичность — не менее 100% Диапазон линейности: от 300 до 10⁸ МЕ ДНК ЦМВ/мл. Коэффициент вариации — менее 10% Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть 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 Объем вносимого элюата не более 50 мкл Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить к наборам для выявления ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК ЦМВ; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96времени Gentier 96, CFX96.	набор	10	87 590,00	875 900,00
9	Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в реальном времени	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилизированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100% Специфичность — не менее 100% Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть 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. Объем вносимого элюата не более 50 мкл Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК Mycoplasma genitalium; • «HEX» – регистрация ДНК Chlamydia trachomatis; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96времени Gentier 96, CFX96.	набор	20	132 570,00	2 651 400,00

10	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) в режиме реального времени Набор реагентов для выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Учёт эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала должен обеспечиваться совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилизированная, внесённая в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть 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. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96.	набор	40	79 390,00	3 175 600,00
11	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) в режиме реального времени Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Учёт эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала должен обеспечиваться совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилизированная, внесённая в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть 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. Объем вносимого элюата не более 50 мкл Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96.	набор	40	79 390,00	3 175 600,00

12	Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, рассчитан на транспортирование и хранение не менее 200 клинических образцов. Транспортный раствор представляет собой изотонический водно-солевой буферный раствор с добавлением консерванта, способствующий сохранности биопроб. В составе набора должно быть не менее 200 пробирок по 1000 мкл. Должен подходить для выделения экспресс методом, отмывка не требуется. Приготовленные биопробы должны храниться: при комнатной температуре (18–25) °С не более 2 суток; при температуре (2–8) °С не более 2 недель; при температуре минус (18–60) °С и ниже не более 2 месяцев (допустимо однократное замораживание). Стабильность клин. образцов при хранении в транспортном среде — не менее 100%. Условия хранения и транспортировки набора: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не менее 10 суток. Срок годности: не менее 24 месяца.	набор	16	30 090,00	481 440,00
13	Набор реагентов для выделения ДНК из клинических образцов: мочи, сыворотки (плазмы) крови и соскобов эпителиальных клеток, не менее 96 определений. Принцип действия набора должен состоять в температурной обработке пробы многокомпонентным лизирующим раствором, разрушающим комплексы нуклеиновых кислот с белками, с последующей сорбцией на магнитные частицы, покрытые силикагелем, спиртовой отмывкой и элюцией. Полученные пробы должны служить для проведения реакции амплификации выбранного фрагмента ДНК с детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени 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>Mycorplasma hominis</i> – не менее 100%, должна определяться по 4 образцам с содержанием не менее 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 (18–60) °С не более 2 недель. Однократное замораживание-оттаивание проб - допускается. Для удобства все флаконы с реагентами должны иметь цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Срок годности: не менее 12 месяцев. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не менее 10 суток.	набор	50	25 370,00	1 268 500,00

14	Набор реагентов для транспортировки биопроб и выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток со слизистой перикального канала, уретры, влагалища, ротоглотки, конъюнктивы глаза, а также спермы, слюны и мочи человека, используемых для транспортирования и выделения 100 биопроб, включая контроль 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>Mycorplasma 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	набор	8	38 330,00	306 640,00
15	ВПП 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса) 12x8 определений 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. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования Количество положительных контролей, содержащих IgG к ВППГ — не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата, раствора ТМБ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100% Специфичность: не менее 100% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток 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 не менее 10 суток 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 грибку рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G 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 Nucleo вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибок рода <i>Aspergillus</i>, 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 паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигену нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигену <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. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	2	67 000,00	134 000,00

16	ВППГ — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений	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. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных наборов независимых пациентов: не менее 93 исследования. Количество положительных контрольных образцов, содержащих IgM к ВППГ 1 и 2 типов — не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, коньюгата, раствора ТМБ: наличие Количество различных типов коньюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100% Специфичность: не менее 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 для предварительного разведения сывороток 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 до 25 °С; до не менее 10 суток. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. 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 грибку рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхисов, 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 к гликопротеину E вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к антигенам нематод рода Anisakis, Ig G к антигенам Taenia solium, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам Clonorchis sinensis, Ig G к антигенам планшета с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	2	70 570,00	141 140,00
----	--	---	-------	---	-----------	------------

17	Рубелла - IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12х8 определений	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 менее 6 калибраторов и 1 контроля. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Калибраторы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1-94 — наличие Количество контрольных и калибровочных образцов в составе набора: не менее 800 ME/мл - наличие Максимальная концентрация калибровочных образцов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Числовое значение чувствительности: не более 2 ME/мл Коэффициент вариации: не более 8% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, трафареты для построения калибровочного графика: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, РПРС, 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°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. 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 описторхисов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoideis, 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 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 сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	3	78 680,00	236 040,00
----	---	--	-------	---	-----------	------------

18	Рубелла - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи) 12х8 определений	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. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата, раствора ТМБ: наличие Планшет разборный Количество положительных контрольных образцов, содержащей IgM к вирусу краснухи — не более 1 Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для закисления (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения исследуемых сывороток 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 не менее 10 суток. 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 описторхисов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoides, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NAIEA 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 преразработанному 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 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 сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	3	83 090,00	249 270,00
----	---	--	-------	---	-----------	------------

19	ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 12x8 определений	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. Количество иммунолотических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследований. Количество положительных контрольных образцов, содержащий IgG к ЦМВ: не более 1. Планшет разборный: наличие Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, коньюгата и раствора ТМБ: наличие Количество различных типов коньюгатов в составе набора: не более 1. Специфичность: не менее 100% Чувствительность: не менее 100% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток 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 не менее 10 суток. 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/EА 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 E, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраковому 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 герпес-вирусу человека 8, 6 вируса паротита, Ig G к антигенам Clonorchis sinensis, Ig G к антигенам нематод рода 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 сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	2	66 860,00	133 720,00
----	---	---	-------	---	-----------	------------

20	ЦМВ- IgM (Набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследований Количество положительных контрольных образцов, содержащий IgM к ЦМВ: не более 1. Планшет разборный: наличие Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Чувствительность: не менее 100% Специфичность: не менее 100% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток 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 до 25 °С: до не менее 10 суток. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. 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 N/AEA 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 антигену 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, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	2	70 550,00	141 100,00
----	---	--	-------	---	-----------	------------

21	Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного и количественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii (Toxo-IgG) в сыроворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. Для качественного анализа используется не более 4 лунок, для количественного анализа не более 6 калибраторов и не более 1 контроля. Калибраторы должны быть аттестованы по международно-признанному референсному стандарту 3rd International Standard for Anti-Toxoplasma Code TOXМ. Количество контрольных и калибровочных образцов не менее 200 ME/мл. Максимальная концентрация калибровочных образцов не менее 200 ME/мл. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие. Числовое значение чувствительности: не более 1,0 ME/мл. Воспроизводимость: менее 8%. Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, трафарет для построения калибровочного графика, планшет для предварительного разведения исследуемых образцов: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Г, стоп-реагента, РПРС 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 до 25 °С; до не менее 10 суток. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до не менее 10 суток. 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 lumbricoïdes, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NAIEA 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 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 сертифицированы для использования с автоматизированным иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	6	63 890,00	383 340,00
----	---	---	-------	---	-----------	------------

22	Токсо — IgM (Набор реагентов для выявления иммуноферментного класса М к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М (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 исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100%. Специфичность: не менее 100%. Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента 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 не менее 10 суток. 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 lumbricoideis, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NAIEA 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 препарату 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 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 сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	6	71 860,00	431 160,00
23	Мусорiplasma hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Мусорiplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G (IgG) к антигену р120 Мусорiplasma hominis 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. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования. Количество положительных контрольных образцов, содержащих иммуноглобулины класса G к Мусорiplasma hominis: не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и раствора ТМБ: наличие. Планшет разборный: наличие. Чувствительность: не менее 100%. Специфичность: не менее 100%. Количество положительных контролей, содержащих иммуноглобулины класса G к Мусорiplasma hominis — не более 1. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: 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 не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/A Trichomonas vaginalis, Ig G/A Мусорiplasma 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 Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антител к антигену СаgА Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Мусорiplasma pneumoniae. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	1	87 290,00	87 290,00

24	Mycoplasma hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А (IgA) к антигену р120 Mycoplasma hominis 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. Максимально возможное количество исследованных наборов независимых пациентов: не менее 93 исследования. Количество положительных контрольных образцов, содержащих иммуноглобулины класса А к Mycoplasma hominis: не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и раствора ТМБ: наличие Планшет разборный: наличие. Чувствительность: не менее 100%. Специфичность: не менее 100%. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклейки (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: 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 не менее 10 суток. 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 Sagu Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода). Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления IgM к возбудителю сифилиса в сыворотке или плазме крови человека, не менее 96 определений, включая контроль.	набор	1	87 290,00	87 290,00
25	антиаллидум — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса М к Treponema pallidum) 12x8 определений	Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных наборов независимых пациентов: не менее 93 исследования. Количество положительных контрольных образцов — не более 1. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100%. Специфичность: не менее 100%. Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, ТМБ, СБР, из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не менее 1 месяца. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода). 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.	набор	3	60 470,00	181 410,00
26	антиаллидум- IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Treponema pallidum) 12x8 определений	Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных наборов независимых пациентов: 93 исследования Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: 100% Специфичность: 100% Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не менее 1 месяца. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	3	40 930,00	122 790,00

27	Ureaplasma urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	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 контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных пациентов: не менее 93 исследования Жидкая (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 Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100%. Специфичность: не менее 100%. Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: 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 не более 10 суток. 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 Saga Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	1	82 320,00	82 320,00
28	Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	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 контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных пациентов: не менее 93 исследования. Жидкая (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 Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100%. Специфичность: не менее 100%. Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: 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 не менее 10 суток. 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 Saga Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	1	82 320,00	82 320,00

29	Хлами C trachomatis-IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека) 12x8 определений	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: не менее 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. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100% Специфичность: не менее 100% Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: 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 не менее 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 сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛЯЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	3	59 180,00	177 540,00
30	Хлами C trachomatis-IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроль. Количество положительных контрольных образцов — не более 1. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100%. Специфичность: не менее 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 не менее 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 сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛЯЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	3	65 460,00	196 380,00

31	Хлами C. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к антигенам Chlamydia trachomatis) 12х8 определений	Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к Chlamydia trachomatis 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. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 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. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100%. Специфичность: не менее 100%. Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: 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 не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антител к антигену CagA 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 сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛЯЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода). Набор реагентов предназначен для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке, плазме, препаратах (иммуноглобулины, криопреципитат, альбумин) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль, не более 5 лунок на постановку. Возможность использования для скрининга, включая скрининг доноров крови и её компонентов, тканей и органов, и в комплексной диагностике гепатита В вне зависимости от популяционных и демографических аспектов: наличие. Возможность использования набора для ручной постановки анализа и для постановки в автоматических ИФА анализаторах открытого типа: наличие Количество положительного и слабоположительного контрольных образцов, содержащих рекомбинантный HBsAg в составе набора: не более 2. Разборный планшет: наличие. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и конъюгата: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Числовое значение чувствительности: не более 0,01 МЕ/мл или не более 0,05 МЕ/мл, в зависимости от выбранной процедуры. Специфичность: не менее 100%. Диагностическая чувствительность: не менее 100%. Диагностическая специфичность: не менее 100%. Отсутствие кросс-реактивности: к вирусам гепатитов А, Е, вирусам простого герпеса 1 и 2 типа, цитомегаловирусу, ВИЧ-1,2, вирусу клещевого энцефалита, вирусу SARS-CoV-2, к Treponema pallidum. Отсутствие ложноположительных результатов: у беременных женщин и пациентов с антителами к ревматоидному фактору. Не оказывают влияния на получение правильных результатов: триглицериды до 40 мг/мл, билирубин до 0,2 мг/мл, гемоглобин до 1,0 мг/мл, общий белок до 120 мг/мл. Выявление HBsAg разной субтиповой принадлежности и мутантных форм ВГВ: ауw2, адw2, ауw3варА, ауw3варВ, адrq+, ауw4, ауw3S143L, адw3G145R, адr, адw4. «Хук»-эффект высоких концентраций не выявляется до концентрации HbsAg 106 МЕ/мл. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для дозаторов: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, концентрат ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие. Хранение готового промывочного раствора: при температуре 2-8 °С — не менее 30 суток; при температуре 18-26 °С — не менее 7 суток. Хранение ФСБ-Т×25 и стоп-реагента: допускается при температуре 2-30 °С Время исследования при пересчете на инкубацию при чувствительности 0,05 МЕ/мл: не более 60 мин. Время исследования при пересчете на инкубацию при чувствительности 0,01 МЕ/мл: не более 180 мин. Температура инкубации: 37±1°C. Срок годности набора: не менее 15 месяцев со дня выпуска.	набор	3	65 460,00	196 380,00
32	В-Нbs-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Hbs-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител 12х8 определений	Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 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. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100%. Специфичность: не менее 100%. Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: 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 не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антител к антигену CagA 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 сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛЯЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода). Набор реагентов предназначен для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке, плазме, препаратах (иммуноглобулины, криопреципитат, альбумин) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль, не более 5 лунок на постановку. Возможность использования для скрининга, включая скрининг доноров крови и её компонентов, тканей и органов, и в комплексной диагностике гепатита В вне зависимости от популяционных и демографических аспектов: наличие. Возможность использования набора для ручной постановки анализа и для постановки в автоматических ИФА анализаторах открытого типа: наличие Количество положительного и слабоположительного контрольных образцов, содержащих рекомбинантный HBsAg в составе набора: не более 2. Разборный планшет: наличие. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и конъюгата: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Числовое значение чувствительности: не более 0,01 МЕ/мл или не более 0,05 МЕ/мл, в зависимости от выбранной процедуры. Специфичность: не менее 100%. Диагностическая чувствительность: не менее 100%. Диагностическая специфичность: не менее 100%. Отсутствие кросс-реактивности: к вирусам гепатитов А, Е, вирусам простого герпеса 1 и 2 типа, цитомегаловирусу, ВИЧ-1,2, вирусу клещевого энцефалита, вирусу SARS-CoV-2, к Treponema pallidum. Отсутствие ложноположительных результатов: у беременных женщин и пациентов с антителами к ревматоидному фактору. Не оказывают влияния на получение правильных результатов: триглицериды до 40 мг/мл, билирубин до 0,2 мг/мл, гемоглобин до 1,0 мг/мл, общий белок до 120 мг/мл. Выявление HBsAg разной субтиповой принадлежности и мутантных форм ВГВ: ауw2, адw2, ауw3варА, ауw3варВ, адrq+, ауw4, ауw3S143L, адw3G145R, адr, адw4. «Хук»-эффект высоких концентраций не выявляется до концентрации HbsAg 106 МЕ/мл. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для дозаторов: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, концентрат ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие. Хранение готового промывочного раствора: при температуре 2-8 °С — не менее 30 суток; при температуре 18-26 °С — не менее 7 суток. Хранение ФСБ-Т×25 и стоп-реагента: допускается при температуре 2-30 °С Время исследования при пересчете на инкубацию при чувствительности 0,05 МЕ/мл: не более 60 мин. Время исследования при пересчете на инкубацию при чувствительности 0,01 МЕ/мл: не более 180 мин. Температура инкубации: 37±1°C. Срок годности набора: не менее 15 месяцев со дня выпуска.	набор	10	55 850,00	558 500,00

33	В-НВs-антиген, подтверждающий тест (Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия НВs антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител)(одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК 6х8 определений	Набор реагентов для подтверждения присутствия НВsAg, не менее 48 определений Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1 Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 44 исследований Количество положительных контрольных образцов с различными концентрациями НВsAg в составе набора: не менее 2 Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: Наличие Числовое значение чувствительности: не более 0,01 МЕ/мл Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1 Минимальное время проведения исследования: не более 80 минут Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие Допускается использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, субстратный раствор, ТМБ, стоп-реагента из разных серий набора: Наличие Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не менее 6 месяцев Срок годности набора: не менее 24 месяцев Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: не менее 10 суток Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	1	58 630,00	58 630,00
34	анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 12х8 определений	Набор реагентов для качественного определения иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С в сыворотке, плазме, препаратах (иммуноглобулины, криопреципитат, альбумин) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль, не более 3 лунок на постановку. Возможность использования для скрининга, включая скрининг доноров крови и её компонентов, тканей и органов, и в комплексной диагностике гепатита С вне зависимости от популяционных и демографических аспектов: наличие. Возможность использования набора для ручной постановки анализа и для постановки в автоматических ИФА анализаторах открытого типа: наличие. Количество положительных контрольных образцов: не более 1. Разборный планшет: наличие. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и конъюгата: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Диагностическая чувствительность: не менее 100%. Диагностическая специфичность: не менее 100%. Отсутствие кросс-реактивности: к вирусам гепатитов А, Е, вирусам простого герпеса 1 и 2 типа, цитомегаловирусу, ВИЧ-1,2, вирусу клещевого энцефалита, вирусу SARS-CoV-2, к Treponema pallidum. Отсутствие ложноположительных результатов: у беременных женщин и пациентов с антителами к ревматоидному фактору. Не оказывают влияния на результаты качественного определения: гемоглобин до 10 мг/мл, билирубин до 0,2 мг/мл, триглицериды до 40 мг/мл, общий белок до 160 мг/мл, СМОФлипид до 40 мг/мл, ацетилсалициловая кислота до 1,5 мг/мл, аскорбиновая кислота до 0,4 мг/мл, гепарин до 5,0 МЕ/мл, альфа-интерферон до 4000 МЕ/мл, рибавирин до 1,8 мг/мл, этанол до 3,0 мг/мл. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для дозаторов: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, концентрат ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие. Хранение готового промывочного раствора: при температуре 2-8 °С - не менее 30 суток; при температуре 18-26 °С - не менее 7 суток. Хранение ФСБ-Т×25 и стоп-реагента: допускается при температуре 2-30 °С. Время исследования при пересчете на инкубацию: не более 60 мин. Температура инкубации: 37±1°С. Срок годности набора: не менее 24 месяцев со дня выпуска. Допускается транспортирование при температуре до 26°С: до не менее 10 суток. Дробное использование набора: в течение всего срока годности. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	10	44 310,00	443 100,00

ити -ВГС подтверждающий тест Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия антител к иммуноглобулинам классов М и G к вирусу гепатита С) 48 разделений	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 разделений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие Разборный планшет: наличие Чувствительность: не менее 100%. Специфичность: не менее 100%. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Стабильность рабочих растворов конъюгата и ТМБ при температуре 25°C: не менее 10 часов Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 2°C до 8°C: не менее 1 месяца Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклевывания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников 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°C. Допускается транспортирование при температуре до 25°C: до не менее 10 суток. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор 1 56 090,00 56 090,00	
Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия антител к иммуноглобулинам классов М и G к вирусу гепатита С) 48 разделений	Набор реагентов предназначен для определения концентрации общего иммуноглобулина класса E (IgE общ) в сыворотке крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль. 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 Immunglobulin 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 (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников 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°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °C: до не менее 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 сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор 5 60 400,00 302 000,00	
Боколуночные листы для тестирования магнитных частиц, стерильные (упаковка)	Губоколуночные планшеты 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/РНКаза. Выдерживает центрифугирование с ускорением 4000xg. Возможно подвергать длительному замораживанию до -86oC. Может применяться для бактерий, клеток, белков, нуклеиновых кислот и других биологических образцов; проведения реакций, культивирования и длительного хранения. Адаптирован для работы на процессоре магнитных частиц AutoMag96. Для однократного использования.	упаковка 8 128 000,00 1 024 000,00	

38	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива № 1000	Наконечники с фильтром 1 — 200 мкл, бесцветные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор 5-20 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. Без штатива, упаковка 1000 шт.	упаковка	16	29 800,00	476 800,00
39	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	16	6 900,00	110 400,00
40	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», прокалываемая крышка, крышка и пробирка без острых краев, имеется матовая область для маркировки. Выдерживают центрифугирование до 25000xg. Подходят для оптических измерений. Упаковка 500 шт	штука	8	9 000,00	72 000,00
41	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
42	Набор реагентов для одновременного выделения ДНК ВГВ, РНК ВГВ, РНК ВИЧ из 250 мкл сыворотки (плазмы) крови для последующего анализа методом ПЦР с детекцией в реальном времени) 48 определений	Набор реагентов для одновременного выделения ДНК вируса гепатита В, РНК вируса гепатита С и иммунодефицита 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. 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 промывок водными растворами и элюцией. После этого проба готова к постановке реакции ПЦР/ОТ-ПЦР. Эффективность пробоподготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав активного сорбента и проходящего все стадии пробоподготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК Состав набора: активный сорбент с ВКО — концентрат, лиофилизированный, лизирующий раствор, элюирующий раствор, промывочные растворы *2, отрицательный контрольный образец. Объем образца для выделения — не менее 250 мкл; Объем элюции — не менее 200 мкл; Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. При процедуре выделения не используется центрифуга. Возможно выделение нуклеиновых кислот на процессоре магнитных частиц типа KingFisher Flex. 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	2	90 480,00	180 960,00

43	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 минипулов), так и в клинической практике для диагностики гепатита В. 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. В состав набора входит: - слабоположительный контрольный образец (ПКО), лиофилизированный - готовая реакционная смесь, лиофилизованная, внесённая в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. Чувствительность — не более 5 МЕ в объёме выделяемой пробы. Специфичность — 100% Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев. 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. Объем вносимого элюата 50 мкл Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК ВГВ; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °C до 10 суток Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96	набор	2	161 320,00	322 640,00
----	---	-------	---	------------	------------

44	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. Чувствительность: 15 ME/мл 96 определений	Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса гепатита С методом, основанным на обратной транскрипции вирусной РНК с последующей амплификацией фрагмента кДНК в полимеразной цепной реакции (ОТ-ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в реальном времени, 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Набор реагентов может быть применен как для высокочувствительного скринирования донорской крови, так и в клинической практике для диагностики гепатита С. 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: - слабоположительный контрольный образец (ПКО), лиофилизированный - готовая реакционная смесь, лиофилизированная, внесенная в ПЦР-пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа Чувствительность — не менее 15 ME/мл Специфичность — 100% Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. 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. Объем вносимого элюата 50 мкл Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК ВГС; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96	набор	2	191 690,00	383 380,00
45	РПГА- антипаллидум Набор реагентов для выявления антител к Treponeма pallidum в реакции пассивной гемагглютинации	Набор реагентов для выявления антител к Treponeма pallidum в реакции пассивной гемагглютинации. Характеристики набора: Принцип метода заключается во взаимодействии специфических антител, присутствующих в исследуемых образцах, с антигеном Treponeма pallidum, фиксированным на поверхности эритроцитов, с их последующей характерной агглютинацией. Количество определений: не менее 100 определений, включая контроль. Объем анализируемого образца: качественный тест: 10 мкл сыворотки или 50 мкл ликвора, количественный тест: 25 мкл образца. Чувствительность: выявление антител к Treponeма pallidum не менее 100%. Специфичность: выявления антител к Treponeма pallidum не менее 100%. Регистрация и оценка результатов: Результаты оцениваются визуально и интерпретируются согласно таблице. За титр антител принимают максимальное разведение образца, при котором наблюдается агглютинация эритроцитов. Комплектация набора: положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 0,5 мл; тест-эритроциты (ТЭр) – 1 фл., 8,5 мл; контрольные эритроциты (КЭр) – 1 фл., 8,5 мл; разводящий раствор (РР) – 1 фл., 21 мл; планшет с U-образными лунками – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8°C. Допускается транспортировка при температуре до 25°C не менее 10 суток. Срок годности: не менее 12 месяцев.	набор	30	56 630,00	1 698 900,00

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 2025 года, равными долями ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика

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



Директор

Данбаева Ж.С.