

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

№ 05-12/100 от 26.12.2024г.

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

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

Представитель Заказчика Мукатаева Актоты Сабитовна, заместитель директора по финансово-хозяйственным вопросам, контактные телефоны 8 7172 49 15 64

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

Представитель организатора закупок Мукатаева Актоты Сабитовна, заместитель директора по финансово-хозяйственным вопросам, контактные телефоны 8 7172 49 15 64

Начало приема заявок от 14:00 часов "26" декабря 2024 года

Окончательный срок представления заявок до 14:00 часов "15" января 2025 года.

Дата, место и время вскрытия заявок: "15" января 2025 года, г. Астана, пр.Республики 50/2, правый блок, Администрация, 2 этаж, кабинет 220, отдел государственных закупок, в 15 часов 00 минут

Состав тендерной комиссии:

Председатель: Ксанова Жанар Мухтарбековна;

Заместитель председателя: Касенова Дина Ахметовна;

Члены тендерной комиссии: Куанышбаева Алия Муратовна, Кусаинова Асия Салаватовна, Жорабаева Инкар Муратовна;

Секретарь тендерной комиссии: Абдушев Даулетбек Серикович.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, регулируемые правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), утвержденные Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110, а его заявка на участие в закупе подлежит отклонению, если потенциальный поставщик аффилирован с:

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

2) членами тендерной комиссии;

3) секретарем тендерной комиссии.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

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

2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

1. Общие положения

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика (ов) по закупкам реагентов для ИФА и ПЦР в соответствии с требованиями, установленными Правилами.

2. Сумма, выделенная для данного тендера (лота) по закупкам товара, составляет:

№ лота	Наименование лота	Техническая спецификация	Сумма, выделенная для закупа (тенге)	Объем
1	Набор реагентов для выявления ДНК Candida albicans методом ПЦР в режиме реального времени	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>В состав набора должны входить:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный, 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. <p>Чувствительность — не менее 100%.</p> <p>Специфичность — не менее 100%.</p> <p>Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Планшетов».</p> <p>Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами для выделения нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата не более 50 мкл.</p> <p>Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК Candida albicans; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток.</p> <p>Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96/времени Gentier 96, CFX96.</p>	3 334 380	42
2	Набор реагентов для одновременного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (ВПГ 1, 2), выделенной из клинических проб, методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые.</p> <p>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.</p> <p>В состав набора должны входить:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. 	2 978 060	34

		<p>Чувствительность — не менее 100%.</p> <p>Специфичность — не менее 100%.</p> <p>Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Планшетов».</p> <p>Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата не более 50 мкл.</p> <p>Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК ВПГ 1,2; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток.</p> <p>Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96/времени Gentier 96, CFX96.</p>		
3	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>В состав набора должны входить:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. <p>Чувствительность — не менее 100%</p> <p>Специфичность — не менее 100%</p> <p>Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев.</p> <p>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.</p> <p>Объем вносимого элюата не более 50 мкл.</p> <p>Положительный контрольный образец должен быть универсальным — должен подходить для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК Chlamydia trachomatis; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток.</p> <p>Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96/времени Gentier 96, CFX96.</p>	5 954 250	75
4	<p>Набор реагентов для выявления ДНК</p>	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma hominis методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета,</p>	7 303 880	92

	<p>Mycoplasma hominis методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>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 Mycoplasma hominis; • «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</p>		
5	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов предназначен для дифференциального выявления ДНК вирусов папилломы человека (ВПЧ) 16 и 18 типов 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 должен 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 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.</p>	5 070 500	50

		<p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток.</p> <p>Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96 времени Gentier 96, CFX96.</p>		
6	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas 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.</p> <p>В состав набора должны входить:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. <p>Чувствительность — не менее 100%.</p> <p>Специфичность — не менее 100%.</p> <p>Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот.</p> <p>Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР</p> <p>Объем вносимого элюата не более 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток.</p> <p>Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96 времени Gentier 96, CFX96.</p>	16 671 900	210
7	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</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.</p> <p>В состав набора должны входить:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. <p>Чувствительность — не менее 100%.</p> <p>Специфичность — не менее 100%.</p> <p>Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот.</p> <p>Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата не более 50 мкл</p> <p>Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i>; 	16 671 900	210

		<ul style="list-style-type: none"> • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>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.</p>		
8	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени	<p>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 гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые.</p> <p>В состав набора должны входить:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесённая в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа. <p>Чувствительность — не более 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 - подходит к наборам для выявления ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК ЦМВ; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>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.</p> </p>	4 379 500	50
9	Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. В состав набора должны входить:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесённая в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа. <p>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: <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК Mycoplasma genitalium; • «HEX» – регистрация ДНК Chlamydia trachomatis; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности</p> </p>	13 257 000	100

		<p>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.</p>		
10	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>В состав набора должны входить:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесённая в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа. <p>Чувствительность — не менее 100%.</p> <p>Специфичность — не менее 100%.</p> <p>Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот.</p> <p>Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата не более 50 мкл.</p> <p>Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП.</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Хранение при температуре 2–8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток.</p> <p>Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96.</p>	16 671 900	210
11	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>В состав набора должны входить:</p> <ul style="list-style-type: none"> - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесённая в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР не менее 1,5 листа. <p>Чувствительность — не менее 100%.</p> <p>Специфичность — не менее 100%.</p> <p>Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного</p>	16 671 900	210

		<p>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 Neisseria gonorrhoeae; • «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 времени Gentier 96, CFX96.</p>		
12	<p>Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 200 пробирок</p>	<p>Набор реагентов для транспортировки и хранения клинического материала: биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и других, с целью последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-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 транспортной 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.</p>	2 527 560	84
13	<p>Набор реагентов для выделения ДНК на магнитном штативе (без использования центрифуги) из мочи, сыворотки (плазмы) крови, а</p>	<p>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</p>	6 342 500	250

	<p>также соскобов эпителиальных клеток со слизистых для последующего анализа методом ПЦР в режиме реального времени 96 определений</p>	<p>Внутренний контрольный образец, лиофилизированный Отрицательный контрольный образец - наличие Сорбент на основе магнитных частиц - наличие. Количество контрольных образцов: не более 2. Эффективность выделения ДНК <i>Mycoplasma 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 минус (18–60) °С до 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.</p>		
14	<p>Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений</p>	<p>Набор реагентов для транспортировки биопроб и выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, ротоглотки, конъюнктивы глаза, а также спермы, слюны и мочи человека, используется для транспортирования и выделения 100 биопроб, включая контроли для выделения. Состав набора: транспортный раствор - 100 пробирок по 300 мкл; лизирующий раствор, содержащий в себе ВКО - 100 пробирок по 500 мкл, отрицательный контрольный образец. Объем образца для выделения — не менее 100 мкл; Объем элюции - не менее 550 мкл; Тест на отсутствие ингибирования по четырём отрицательным биопробам - 100% Эффективность выделения ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> – 100% Транспортировать и хранить образцы соскобов эпителиальных клеток, образцы слюны, спермы и мочи следует: – при температуре (18–25) °С не более 2 часов; – при температуре (2–8) °С не более 1 суток; – при температуре минус (18–60)°С не более 2 недель. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	1 609 860	42
15	<p>ВПГ 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. 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 ВПГ — 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.</p>	871 000	13

		<p>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/М к ЦМВ, Ig G/М к вирусу краснухи, Ig G/М/А к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/М/А к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/М к антигенам описторхисов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i>, Ig G/А/М 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/М к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/А/М к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G/М к вирусу кори, Ig G/М к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/М к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла- Зостер, Ig G/М к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/М 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).</p>		
16	<p>ВПП — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. 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 IgM к ВПП 1 и 2 типов — 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, 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 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/М к ЦМВ, Ig G/М к вирусу краснухи, Ig G/М/А к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/М/А к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/М к антигенам описторхисов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i>, Ig G/А/М к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NA\EA вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса</p>	917 410	13

		<p>Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G/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 <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объёмам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>		
17	<p>Рубелла - IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. Для качественного анализа используется не более 3 калибраторов, для количественного анализа не более 6 калибраторов и 1 контроля.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Калибраторы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1-94 — наличие</p> <p>Количество контрольных и калибровочных образцов в составе набора: не более 7.</p> <p>Максимальная концентрация калибровочных образцов не менее 800 МЕ/мл - наличие</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Числовое значение чувствительности: не более 2 МЕ/мл</p> <p>Коэффициент вариации: не более 8%</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, трафареты для построения калибровочного графика: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, РПРС, раствора ТМБ плюс из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °C: до не менее 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхисов, 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 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 <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 Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объёмам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим</p>	1 337 560	17

		иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).		
18	Рубелла - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи) 12x8 определений	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека, и может быть использован для диагностики первичного инфицирования вирусом краснухи методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. 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 заклеивания (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°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 грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхисов, 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 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 <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 Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть размещены 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).</p>	1 412 530	17
19	ЦМВ- IgG- стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 12x8 определений	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. 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 IgG 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. 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</p>	869 180	13

		<p>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/М к ЦМВ, Ig G/М к вирусу краснухи, Ig G/М/А к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/М/А к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/М к антигенам описторхисов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i>, Ig G/А/М 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/М к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/А/М к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G/М к вирусу кори, Ig G/М к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/М к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла- Зостер, Ig G/М к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/М к хантавирусу имеют идентичные методики по объёмам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>		
20	<p>ЦМВ- IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. 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 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/М к ЦМВ, Ig G/М к вирусу краснухи, Ig G/М/А к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/М/А к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/М к антигенам описторхисов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i>, Ig G/А/М 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/М к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/А/М к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G/М к вирусу кори, Ig G/М к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/М к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла- Зостер, Ig</p>	917 150	13

		<p>G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объёмам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p> <p>Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>		
21	Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i>) 12x8 определений	<p>Набор реагентов предназначен для количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i> (Тохо-IgG) в сыворотке (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.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Калибраторы должны быть аттестованы по международно-признанному референсному стандарту 3rd International Standard for Anti-Toxoplasma Code ТОХМ. Количество контрольных и калибровочных образцов в составе набора: не более 7.</p> <p>Максимальная концентрация калибровочных образцов не менее 200 МЕ/мл.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие.</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планшет разборный: наличие.</p> <p>Числовое значение чувствительности: не более 1,0 МЕ/мл.</p> <p>Воспроизводимость: менее 8%.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, трафарет для построения калибровочного графика, планшет для предварительного разведения исследуемых образцов: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, РПРС из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °C: до не менее 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхисов, 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 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 <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 Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объёмам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p> <p>Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>	2 172 260	34
22	Токсо — IgM (Набор	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса M (IgM) к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови</p>	2 443 240	34

	<p>реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к <i>Toxoplasma gondii</i>) 12x8 определений</p>	<p>человека, не менее 96 определений, включая контроли. Количество положительных контрольных образцов содержащих IgM к <i>Toxoplasma gondii</i> — 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 <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхисов, 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 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 <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 Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>		
23	<p>Кандида – IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грабам рода <i>Candida</i> в сыворотке крови) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода <i>Candida</i> в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. 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 IgG к грибам рода <i>Candida</i>: не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата, 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 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.</p>	385 300	5

		<p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/М к ЦМВ, Ig G/М к вирусу краснухи, Ig G/М/А к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/М/А к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/М к антигенам описторхисов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i>, Ig G/А/М 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/М к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/А/М к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G/М к вирусу кори, Ig G/М к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/М к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла-Зостер, Ig G/М к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/М к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p> <p>Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>		
24	<p><i>Mycoplasma hominis</i> - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Mycoplasma hominis</i> с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G (IgG) к антигену p120 <i>Mycoplasma hominis</i> в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроли.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования.</p> <p>Количество положительных контрольных образцов, содержащих иммуноглобулины класса G к <i>Mycoplasma hominis</i>: не более 1.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и раствора ТМБ: наличие.</p> <p>Планшет разборный: наличие.</p> <p>Чувствительность: не менее 100%.</p> <p>Специфичность: не менее 100%.</p> <p>Количество положительных контролей, содержащих иммуноглобулины класса G к <i>Mycoplasma hominis</i> — не более 1.</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/А <i>Trichomonas vaginalis</i>, Ig G/А <i>Mycoplasma hominis</i>, Ig G/А <i>Ureaplasma urealyticum</i> имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/М/А к <i>Chlamydia trachomatis</i>, IgG к антигену HSP60 <i>C. trachomatis</i>, антител к антигену CagA <i>Helicobacter pylori</i>, Ig G/М/А к <i>Mycoplasma pneumoniae</i>. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>	785 610	9

25	Mycoplasma hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	<p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А (IgA) к антигену p120 Mycoplasma hominis в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроли.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования.</p> <p>Количество положительных контрольных образцов, содержащих иммуноглобулины класса А к Mycoplasma hominis: не более 1.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и раствора ТМБ: наличие</p> <p>Планшет разборный: наличие.</p> <p>Чувствительность: не менее 100%.</p> <p>Специфичность: не менее 100%.</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/A Trichomonas vaginalis, Ig G/A Mycoplasma hominis, Ig G/A Ureaplasma urealyticum имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антител к антигену CagA Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>	785 610	9
26	антипаллидум — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса М к Treponema pallidum) 12x8 определений	<p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления IgM к возбудителю сифилиса в сыворотке или плазме крови человека, не менее 96 определений, включая контроли.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования.</p> <p>Количество положительных контрольных образцов — не более 1.</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планшет разборный: наличие</p> <p>Чувствительность: не менее 100%.</p> <p>Специфичность: не менее 100%.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, ТМБ, СБР, из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не менее 1 месяца.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток.</p> <p>Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>	1 027 990	17
27	антипаллидум- IgG (Набор реагентов для иммуноферментного	<p>Набор реагентов предназначен для выявления специфических антител (IgG) к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека и рекомендуется для диагностики сифилиса как составная часть комплекса серологических реакций, не менее 96 определений, включая контроли. Количество положительных контрольных образцов — не более 1. Количество иммунологических стадий при</p>	695 810	17

	<p>выявления антител класса G к <i>Trichomonas pallidum</i>) 12x8 определений</p>	<p>использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором 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).</p>		
28	<p><i>Trichomonas vaginalis</i> – IgG-ИФА. Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Trichomonas vaginalis</i>. 96 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Trichomonas vaginalis</i> в сыворотке (плазме) крови человека методом иммуноферментного анализа и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроли.</p> <p>Количество положительных контрольных образцов — не более 1.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ: наличие.</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Планшет разборный: наличие.</p> <p>Чувствительность: не менее 100%.</p> <p>Специфичность: не менее 100%.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не менее 1 месяца.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток.</p> <p>Наборы для выявления Ig G/A к <i>Trichomonas vaginalis</i>, Ig G/A к <i>Mycoplasma hominis</i>, Ig G/A к <i>Ureaplasma urealyticum</i> имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p> <p>Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/M/A к <i>Chlamydia trachomatis</i>, IgG к антигену HSP60 <i>C. trachomatis</i>, антител к антигену CagA <i>Helicobacter pylori</i>, Ig G/M/A к <i>Mycoplasma pneumoniae</i>.</p> <p>Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>	411 600	5
29	<p><i>Ureaplasma urealyticum</i> - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i>) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i> в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроли.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ: наличие.</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Количество положительных контролей — не более 1.</p> <p>Планшет разборный: наличие.</p> <p>Чувствительность: не менее 100%.</p> <p>Специфичность: не менее 100%.</p>	740 880	9

		<p>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 C. trachomatis, антител к антигену CagA Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>		
30	<p>Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроли. 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. 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 C. trachomatis, антител к антигену CagA Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae.. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>	740 880	9
31	<p>Хлами С trachomatis-IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека методом иммуноферментного анализа и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования</p>	1 006 060	17

	<p>иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека) 12x8 определений</p>	<p>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, 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 ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>		
32	<p>Хлами C trachomatis-IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроли. 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, 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 ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>	1 112 820	17
33	Хлами С.	Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления	1 112 820	17

	<p>Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>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 контроли. 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 ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>		
34	<p>В-Нвс-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Нвс-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке, плазме, препаратах (иммуноглобулины, крипреципитат, альбумин) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли, 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 слабopоложительного 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:</p>	2 792 500	50

		<p>триглицериды до 40 мг/мл, билирубин до 0,2 мг/мл, гемоглобин до 1,0 мг/мл, общий белок до 120 мг/мл.</p> <p>Выявление HBsAg разной субтиповой принадлежности и мутантных форм ВГВ: ayw2, adw2, ayw3varA, ayw3varB, adrq+, ayw4, ayw3S143L, adw3G145R, adr, adw4.</p> <p>«Хук»-эффект высоких концентраций не выявляется: до концентрации HbsAg 106 МЕ/мл.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для дозаторов: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, концентрат ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие.</p> <p>Хранение готового промывочного раствора: при температуре 2–8 °С — не менее 30 суток; при температуре 18–26 °С — не менее 7 суток.</p> <p>Хранение ФСБ-Т×25 и стоп-реагента: допускается при температуре 2–30 °С</p> <p>Время исследования при пересчете на инкубацию при чувствительности 0,05 МЕ/мл: не более 60 мин.</p> <p>Время исследования при пересчете на инкубацию при чувствительности 0,01 МЕ/мл: не более 180 мин.</p> <p>Температура инкубации: 37±1 °С.</p> <p>Срок годности набора: не менее 15 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 26 °С: до не менее 10 суток.</p> <p>Дробное использование набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>		
35	<p>В-HBs-антиген, подтверждающий тест (Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия Hbs антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител (одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05 нг/мл по ОСО ГИСК) 6х8 определений</p>	<p>Набор реагентов для подтверждения присутствия HBsAg, не менее 48 определений</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 44 исследований</p> <p>Количество положительных контрольных образцов с различными концентрациями HBsAg в составе набора: не менее 2</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: Наличие</p> <p>Числовое значение чувствительности: не более 0,01 МЕ/мл</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 80 минут</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, субстратный раствор, ТМБ, стоп-реагента из разных серий набора: Наличие</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не менее 6 месяцев</p> <p>Срок годности набора: не менее 24 месяцев</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: не менее 10 суток</p> <p>Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>	527 670	9
36	<p>анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 12х8</p>	<p>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 контроли, 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</p>	2 215 500	50

	определений	<p>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).</p>		
37	анти -ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 48 определений	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов классов G и M к структурным (core) и неструктурным (NS) белкам вируса гепатита С в сыворотке (плазме) крови человека и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин) методом иммуноферментного анализа, с целью подтверждения положительных результатов ИФА, менее 48 определений, включая контроли.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Количество положительных контрольных образцов, содержащих антитела к ВГС: не более 1.</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие</p> <p>Разборный планшет: наличие</p> <p>Чувствительность: не менее 100%.</p> <p>Специфичность: не менее 100%.</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Стабильность рабочих растворов конъюгата и ТМБ при температуре 25°С: не менее 10 часов</p> <p>Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 2°С до 8°С: не менее 1 месяца</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, СБР, стоп-реагента, концентрат ТМБ из разных серий набора: наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 24 месяцев при температуре 2-8°С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25°С: до не менее 10 суток.</p> <p>Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>	504 810	9
38	0538 ВЛК HBsAg (комплект 2)	<p>Набор предназначен для контроля качества выявления HBsAg в лабораториях для диагностики in vitro.</p> <p>В состав набора входят:</p>	177 000	2

		<ul style="list-style-type: none"> • образец ВЛК HBsAg, лиофилизированный – 24 фл. • инструкция по применению. <p>ВЛК-HBsAg не содержит антител к ВИЧ-1,2 и ВГС, инактивирован прогреванием, сыворотка, содержащая HBsAg, получена от доноров-носителей HBsAg;</p> <p>Максимальное отклонение оптической плотности ВЛК флаконов одной серии от её среднего значения не превышает 10%.</p> <p>Рекомендован для использования с диагностическими наборами производства "Вектор-Бест", имеется четкая инструкция по восстановлению.</p> <p>Восстановленный образец хранить при температуре 2–8°C в течение 24 часов. Допускается однократное замораживание восстановленного образца ВЛК HBsAg при минус (20±2) °C с последующим хранением при указанной температуре до 14 дней.</p> <p>Хранение набора в упаковке предприятия изготовителя должно производиться при температуре 2–8°C.</p> <p>Срок годности – не менее 5 лет при температуре хранения 2–8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °C до 10 суток.</p>		
39	0738 ВЛК анти - ВГС	<p>Набор предназначен для оценки воспроизводимости исследований по выявлению анти-ВГС в лабораториях для диагностики in vitro.</p> <p>В состав набора входят:</p> <ul style="list-style-type: none"> • образец ВЛК анти-ВГС, на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащей анти-ВГС, лиофилизированный – 24 фл.; • инструкция по применению. <p>ВЛК анти-ВГС инактивирован прогреванием, не содержит HbsAg и антител к ВИЧ-1,2; сыворотка получена от больных гепатитом С, разведена в донорской сыворотке;</p> <p>Максимальное отклонение оптической плотности ВЛК флаконов одной серии от её среднего значения не превышает 10%.</p> <p>Рекомендован для использования с диагностическими наборами производства "Вектор-Бест", имеется четкая инструкция по восстановлению.</p> <p>Восстановленный образец хранить при температуре 2–8°C в течение 2 недель. Допускается трехкратное замораживание/оттаивание восстановленного образца при минус 20 °C с последующим хранением при указанной температуре до 12 месяцев.</p> <p>Хранение набора в упаковке предприятия изготовителя должно производиться при температуре 2–8°C.</p> <p>Срок годности – не менее 8 лет при температуре хранения 2–8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °C до 10 суток</p>	177 000	2
40	1838 ВЛК антипаллидум	<p>Набор предназначен для оценки качества исследований in vitro по выявлению антител к <i>Treponema pallidum</i>, осуществляемых в клинико-диагностических лабораториях для диагностики сифилитической инфекции, по параметру воспроизводимости исследований.</p> <p>Использование ВЛК позволяет выявить ошибки при постановке иммуноферментного анализ.</p> <p>В состав набора входят:</p> <ul style="list-style-type: none"> • образец ВЛК антипаллидум, на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащей антитела к <i>Treponema pallidum</i>, лиофилизированный – 24 фл.; <p>Сыворотки получены от больных или переболевших сифилисом людей; не содержат антител к ВГС, ВИЧ-1, ВИЧ-2, антигена р24 ВИЧ-1 и HBsAg;</p> <p>Рекомендован для использования с диагностическими наборами производства "Вектор-Бест", имеется четкая инструкция по восстановлению.</p> <p>Восстановленный образец хранить при температуре 2–8°C в течение 7 дней. Допускается трехкратное замораживание/оттаивание восстановленного образца при минус 20°C с последующим хранением при указанной температуре до 2 месяцев.</p> <p>Максимальное отклонение ОП при исследовании «ВЛК анти-паллидум» из флаконов одной производственной серии от её среднего значения не превышает 10%.</p> <p>Хранение набора в упаковке предприятия изготовителя должно производиться при температуре 2–8°C.</p> <p>Срок годности – не менее 5 лет при температуре хранения 2–8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °C до 10 суток</p>	177 000	2

41	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации и общего иммуноглобулина Е в сыворотке крови</p> <p>Чувствительность: 2,5 МЕ/мл, диапазон измерений 0-690 МЕ/мл 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для определения концентрации общего иммуноглобулина класса Е (IgE общ) в сыворотке крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли.</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.</p> <p>Числовое значение чувствительности: не более 2,5 МЕ/мл</p> <p>Воспроизводимость: не более 8%</p> <p>Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и калибраторов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие</p> <p>Планшет разборный: наличие</p> <p>Специфичность: отсутствует перекрестная активность с IgG, IgM, IgA или альбумином в физиологических концентрациях.</p> <p>Калибровочные и контрольные образцы должны быть аттестованы относительно WHO International Standard Immunoglobulin E (IgE), human serum, NIBSC 11/234: наличие</p> <p>Количество контрольных и калибровочных образцов с известным содержанием IgE общ в составе набора: не более 7.</p> <p>Объем раствора для разведения сывороток не менее 12 мл: наличие</p> <p>Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 55 минут.</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, трафарета для построения калибровочного графика: наличие.</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов (ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ плюс из разных серий набора) наличие.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток</p> <p>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.</p> <p>Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).</p>	1 812 000	30
42	<p>Гребенки для процессора магнитных частиц стерильные (уп 50 штук)</p>	<p>Насадка на магнитные стержни, адаптирована для процессора магнитных частиц AutoMag96. Изготовлена из полипропилена. Каждая насадка магнитного стержня имеет шероховатую рабочую поверхность и на конце заостренную форму. Насадка совместима и используется совместно с глубоколоночными планшетами на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки (объем каждой лунки 2,2 мл).</p> <p>Применяется для осаждения на её поверхности магнитных частиц и последующего их перемещения в глубоколоночные планшеты на борту процессора. Для однократного использования.</p>	700 000	5
43	<p>Глубоколоночные планшеты для процессора магнитных частиц, стерильные (уп 50 штук)</p>	<p>Глубоколоночный планшет на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки. Изготовлен из бесцветного полипропилена, без покрытия. Объем каждой лунки 2,2 мл. Имеет низкое содержание тяжелых металлов и антистатические свойства, химически стабилен. Без пирогенов, ДНКазы/РНКазы. Выдерживает центрифугирование с ускорение 4000xg. Возможно подвергать длительному замораживанию до -86оС. Может применяться для бактерий, клеток, белков, нуклеиновых кислот и других биологических образцов; проведения реакций, культивирования и длительного хранения. Адаптирован для работы на процессоре магнитных частиц AutoMag96. Для однократного использования.</p>	5 376 000	42
44	<p>Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива № 1000</p>	<p>Наконечники с фильтром 1 — 200 мкл, бесцветные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов.</p> <p>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.</p>	2 503 200	84

45	Наконечники универсальные для дозаторов 1-200 мкл, желтые, нестерильные № 1000	Наконечники без фильтра 1 — 200 мкл, желтые, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм; имеют градуировку стандартного объёма. В упаковке по 1000.	579 600	84
46	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл стерильные № 500	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов (упаковка 1000 шт). Характеристика пробирки: материал: автоклавируемый, выдерживает температуру не менее 121оС в течении 15 минут, высота 40,9 мм; стерильные, бесцветный, имеют градуировку и дополнительное пространство для замораживания/нагрева. Эргономичная крышка на «шарниром», прокальваемая крышка, крышка и пробирка без острых краёв, имеется матовая область для маркировки. Выдерживают центрифугирование до 25000xg. Подходят для оптических измерений. Упаковка 500 шт	378 000	42
47	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные № 1000	Наконечники с фильтром 100 — 1000 мкл, длинные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 86 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объёма. Характеристика фильтра: размер пор не более 18-40 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. В упаковке 1000 шт.	324 900	9
48	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae тест 2 (диагностика гонореи) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Neisseria gonorrhoeae тест 2 (диагностика гонореи) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. В виду способности к активному обмену генетическим материалом и активного мутационного процесса, характерного для рода Neisseria в целом, тест используется для подтверждения положительного результата с использованием другого локуса генома N. Gonorrhoeae. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации должно быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: не менее 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца: не более 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации с другими наборами. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление не менее 100 копий ДНК Neisseria gonorrhoeae в пробе. Специфичность выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — должна быть 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации должен быть: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции должно проводиться при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции должны быть «FAM», «HEX», «ROX». Должно быть определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. В комплектацию набора должно входить: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – должна быть 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), должна быть лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Набор дополнительно должен комплектоваться оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96 времени Gentier 96, CFX96.	396 950	5
49	Набор реагентов для одновременного	Набор реагентов для одновременного специфического выделения ДНК вируса гепатита В, РНК вирусов гепатита С и иммунодефицита человека из клинических образцов сыворотки (плазмы) крови, данный вариант набора позволяет проведение 6 независимых процедур	904 800	10

	<p>выделения ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ из 250 мкл сыворотки (плазмы) крови для последующего анализа методом ПЦР с детекцией в реальном времени) 48 определений</p>	<p>выделения нуклеиновых кислот, по 8 образцов в каждой, включая контроли. 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.</p>		
50	<p>Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В методом ПЦР в реальном времени. Чувствительность 10 МЕ/мл, 96 определений,</p>	<p>Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови, методом ПЦР в режиме реального времени, 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Набор реагентов может быть применён как для высокочувствительного скринирования донорской крови (тестирование индивидуальных образцов и 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.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - слабоположительный контрольный образец (ПКО), лиофилизированный - готовая реакционная смесь, лиофилизированная, внесённая в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. <p>Чувствительность — не более 5 МЕ в объёме выделяемой пробы. Специфичность — 100%</p> <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>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.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл</p> <p>Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК ВГВ; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток</p> <p>Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96</p>	1 613 200	10
51	<p>Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени.</p>	<p>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.</p> <p>Набор реагентов может быть применён как для высокочувствительного</p>	1 916 900	10

	Чувствительность: 15 МЕ/мл) 96 определений	<p>скринирования донорской крови, так и в клинической практике для диагностики гепатита С.</p> <p>Учёт эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала обеспечивается совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот.</p> <p>В состав набора входит:</p> <ul style="list-style-type: none"> - слабоположительный контрольный образец (ПКО), лиофилизированный - готовая реакционная смесь, лиофилизированная, внесённая в ПЦР-пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая плёнка для ПЦР 1,5 листа. <p>Чувствительность — не менее 15 МЕ/мл Специфичность — 100%</p> <p>Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа.</p> <p>Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР.</p> <p>Объем вносимого элюата 50 мкл Каналы детекции результатов амплификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • «ROX» – регистрация ДНК ВГС; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. <p>Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска. 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 времени Gentier 96, CFX96.</p>		
52	РПГА-антипаллидум Набор реагентов для выявления антител к Treponema pallidum в реакции пассивной гемагглютинации	<p>Набор реагентов для выявления антител к Treponema pallidum в реакции пассивной гемагглютинации. Характеристики набора:</p> <p>Принцип метода заключается во взаимодействии специфических антител, присутствующих в исследуемых образцах, с антигеном Treponema pallidum, фиксированным на поверхности эритроцитов, с их последующей характерной агглютинацией. Количество определений: не менее 100 определений, включая контроли. Объем анализируемого образца: качественный тест: 10 мкл сыворотки или 50 мкл ликвора, количественный тест: 25 мкл образца; Чувствительность: выявления антител к Treponema pallidum не менее 100%. Специфичность: выявления антител к Treponema pallidum не менее 100%. Длительность анализа: 60 мин. 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.</p>	9 627 100	170

3. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:

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

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

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

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

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

б) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

Условия настоящего пункта не применяются при осуществлении закупок у иностранных товаропроизводителей и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

4. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при покупке фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие условия:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в [приказ](#) Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № КР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при покупке медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

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

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

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

3) не превышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных [Приказом 96](#) и [Приказом 77](#), с учетом наценки единого дистрибьютора (при покупке единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с [приказом](#) Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № КР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

5. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

6. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

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

7. Если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС), представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

8. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями

государств-членов ЕАЭС, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

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

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

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с [приказом](#) Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

10. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов ЕАЭС подтверждается следующими документами:

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

2) регистрационным удостоверением, соответствующих [решению](#) Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и [решению](#) Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий".

3. Поддержка предпринимательской инициативы

11. Преимущество на заключение договоров имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

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

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг;

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

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

1) отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP).

13. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на

закуп и условиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

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

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

4. Состав тендерной документации

15. Заказчик или организатор закупа утверждают тендерную документацию на закуп лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на их интернет-ресурсе и содержит (в зависимости от предмета закупа):

1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – пункт 11 настоящих Правил;

2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;

3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;

4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;

5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг;

6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

7) требования к оформлению тендерной заявки;

8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;

9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;

10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;

11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;

12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;

13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;

14) условия предоставления потенциальным поставщикам-отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные настоящими Правилами;

15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг).

При индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового наименования, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

17) перечень и количество медицинской техники;

18) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

19) условия, предъявляемые к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, предусмотренных пунктами 8 и 9 настоящих Правил (при закупе фармацевтических услуг).

16. Заказчиком или организатором закупа допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закупа нескольких видов однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий – на лоты по их однородным видам и (или) месту поставки.

5. Разъяснение положений документации потенциальным поставщикам

17. Не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

Не позднее 7 (семи) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее 5 (пяти) календарных дней.

Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

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

18. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику

19. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока ее приема.

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

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

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

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

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

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по закупкам реагентов для ИФА и ПЦР» и «Не вскрывать до 15:00 часов "15" января 2025 года».

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

При привлечении исполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 настоящих Правил.

Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам, (на электронном носителе представляется описание прилагаемых к заявке документов);

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

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

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

5) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки

Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

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

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749);

21. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее – гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями: **ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г. Астана, ул. Алии Молдагуловой дом 28, БИН: 191240005979, Наименование банка: АО «FirstHeartlandJýsanBank», ИИК: KZ88998BTV0000521332, БИК: TSESKZKA, КБе: 16 (для обеспечения);**

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение 5 (пяти) рабочих дней в случаях:

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

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

7. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

22. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает 2 (двух) часов.

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

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

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

Протокол заседания тендерной комиссии подписывается и по листно парафируется всеми ее членами, председателем тендерной комиссии, его заместителем и секретарем комиссии.

8. Оценка и сопоставление тендерных заявок

Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

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

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

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

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

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

5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным

отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными настоящими Правилами;

7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и настоящим Правилам;

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

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;

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

12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;

13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

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

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

18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;

19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

26. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил.

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

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

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

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

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

9. Подведение итогов тендера

30. Итоги тендера подводятся в течение 10 (десяти) календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:

- 1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;
- 2) сумма закупа;
- 3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;
- 4) цена и условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
- 5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;
- 6) основания отклонения тендерных заявок;
- 7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
- 8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;
- 9) основания, если победитель тендера не определен;
- 10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;
- 11) информация о привлечении экспертной комиссии.

31. В течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

32. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

10. Гарантийное обеспечение исполнения договора

33. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

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

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно приложению 10 к настоящим Правилам.

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

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

34. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

35. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику при:

1) расторжении договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

2) неисполнении или исполнении ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);

3) неуплате штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение условий, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

11. Требование к языкам

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

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

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

Перечень закупаемых Товаров

№ лота	Наименование закупаемых международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий	Ед. измерения	Количество	Условия поставки	Срок поставки	Место поставки	Условия платежа	Сумма, выделенная для закупки
1	Набор реагентов для выявления ДНК Candida albicans методом ПЦР в режиме реального времени	набор	42	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	3 334 380
2	Набор реагентов для одновременного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени	набор	34	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 978 060
3	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени	набор	75	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	5 954 250

4	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	набор	92	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	7 303 880
5	Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени	набор	50	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	5 070 500
6	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	набор	210	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	16 671 900
7	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureplasma urealyticum</i> методом ПЦР в режиме реального времени	набор	210	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	16 671 900
8	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени	набор	50	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	4 379 500

9	Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени	набор	100	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	13 257 000
10	Набор реагентов для выявления ДНК Gardnerella vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени	набор	210	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	16 671 900
11	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЦР в режиме реального времени	набор	210	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	16 671 900
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 ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме	набор	84	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 527 560

	реального времени. 200 пробирок							
13	Набор реагентов для выделения ДНК на магнитном штативе (без использования центрифуги) из мочи, сыворотки (плазмы) крови, а также соскобов эпителиальных клеток со слизистых для последующего анализа методом ПЦР в режиме реального времени 96 определений	набор	250	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	6 342 500
14	Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений	набор	42	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 609 860
15	ВПГ 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса) 12x8 определений	набор	13	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	871 000
16	ВПГ — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений	набор	13	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	917 410

17	Рубелла - IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений	набор	17	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 337 560
18	Рубелла - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу краснухи) 12x8 определений	набор	17	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 412 530
19	ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 12x8 определений	набор	13	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	869 180
20	ЦМВ- IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к цитомегаловирусу) 12x8 определений	набор	13	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	917 150
21	Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	набор	34	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 172 260

22	Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к <i>Toxoplasma gondii</i>) 12x8 определений	набор	34	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 443 240
23	Кандида – IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грабам рода <i>Candida</i> в сыворотке крови) 12x8 определений	набор	5	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	385 300
24	<i>Mycoplasma hominis</i> - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Mycoplasma hominis</i> с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	набор	9	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	785 610
25	<i>Mycoplasma hominis</i> - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам <i>Mycoplasma hominis</i> с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	набор	9	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	785 610

26	антипаллидум — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса М к Treponema pallidum) 12x8 определений	набор	17	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 027 990
27	антипаллидум- IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Treponema pallidum) 12x8 определений	набор	17	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	695 810
28	Trichomonas vaginalis – IgG-ИФА Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis.96 определений	набор	5	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	411 600
29	Ureaplasma urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	набор	9	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	740 880
30	Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	набор	9	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	740 880

31	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	17	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 006 060
32	Хлами C trachomatis-IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	набор	17	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 112 820
33	Хлами C. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса A к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	набор	17	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 112 820
34	В-Нвс-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Нвс-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител 12x8 определений	набор	50	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 792 500

35	В-НВs-антиген, подтверждающий тест (Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия Нbs антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 6x8 определений	набор	9	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	527 670
36	анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 12x8 определений	набор	50	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 215 500
37	анти -ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 48 определений	набор	9	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	504 810
38	0538 ВЛК НВsAg (комплект 2)	набор	2	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	177 000

39	0738 ВЛК анти - ВГС	набор	2	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	177 000
40	1838 ВЛК антипаллидум	набор	2	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	177 000
41	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина Е в сыворотке крови Чувствительность: 2,5 МЕ/мл, диапазон измерений 0-690 МЕ/мл 12x8 определений	набор	30	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 812 000
42	Гребенки для процессора магнитных частиц стерильные (уп 50 штук)	упаковка	5	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	700 000
43	Глубоколуночные планшеты для процессора магнитных частиц, стерильные (уп 50 штук)	упаковка	42	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	5 376 000

44	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива № 1000	упаковка	84	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 503 200
45	Наконечники универсальные для дозаторов 1-200 мкл, желтые, нестерильные № 1000	штука	84	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	579 600
46	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл стерильные № 500	штука	42	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	378 000
47	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные № 1000	штука	9	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	324 900
48	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae тест 2 (диагностика гонореи) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	набор	5	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	396 950

49	Набор реагентов для одновременного выделения ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ из 250 мкл сыворотки (плазмы) крови для последующего анализа методом ПЦР с детекцией в реальном времени) 48 определений	набор	10	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	904 800
50	Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В методом ПЦР в реальном времени. Чувствительность 10 МЕ/мл, 96 определений,	набор	10	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 613 200
51	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. Чувствительность: 15 МЕ/мл) 96 определений	набор	10	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 916 900
52	РПГА- антипаллидум Набор реагентов для выявления антител к Трепонема pallidum в реакции пассивной гемагглютинации	набор	170	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	9 627 100

Директор, Данбаева Ж.С./



/ М.П.

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

Наименование заказчика _____

Наименование организатора _____

Наименование тендера _____

№ лота _____

Наименование лота _____

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

*- потенциальный поставщик предоставляет:

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

подписант (ФИО) мп _____