

Протокол № 18
об итогах закупок способом проведения тендера

г. Нур-Султан

12 часов 00 минут
«02» марта 2020 года

1. Организатор закупок ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, находящееся по адресу: г. Нур-Султан, ул. А. Молдагуловой, 28 планирует провести закупки в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в соответствии с требованиями главы 11 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи (далее - Правила).

2. Обоснование применения осуществления закупа способом из одного источника - необходимость исполнения требований подпункта 1, пункта 116, Главы 11 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи (далее - Правила)».

1. Наименование, краткое описание лекарственных средств, профилактических, дезинфицирующих препаратов, изделий медицинского назначения:

Указано в приложении № 1 к протоколу (Прилагается).

2. Заявку на участие в закупках «Реагенты для ИФА и ПЦР» способом проведения тендера в установленный срок представили следующие потенциальные поставщики:

№	Наименование потенциального поставщика	Адрес	Дата регистрации потенциального поставщика
3	ПК «Витанова»	г. Караганды, ул. Ленина 71	28.02.2020 - 11:40

3. Ценовые предложения представили следующие потенциальные поставщики:
- ПК «Витанова», г. Караганды, ул. Ленина 71.

Указано в приложении № 2 к протоколу (Прилагается).

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

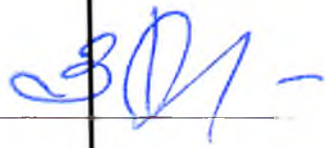
1. Признать победителям по лотам № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62 - ПК «Витанова», г. Караганды, ул. Ленина 71, на сумму 63 633 980 тенге 00 тиын (Шестьдесят три тысячи шестьсот тридцать три тысячи девятьсот восемьдесят тенге 00 тиын).

5. 1. Заказчику – закупкам ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, находящееся по адресу: г. Нур-Султан, ул. А. Молдагуловой, 28 - заключить договор в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения

итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения, согласно Параграф 6. Главы 9 Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729.

Председатель:

Хамидуллина Зайтуна Гадиловна, заместитель директора _____



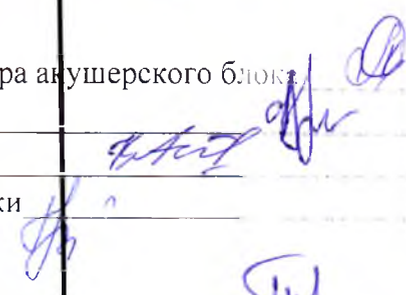
Члены комиссии:

Садвакасова Макпал Асанхановна, главная медицинская сестра акушерского блока _____

Касенова Дина Ахметовна, заведующая аптеки _____

Құрак Асылбек Мирамбекұлы, инженер-метролог _____

Скорикова Галина Леонидовна, провизор стационарной аптеки _____



Секретарь комиссии:

Турсунбай Батырбек Нуржанулы, бухгалтер по государственным закупкам _____



№ лотов	Наименование товара	Техническая спецификация	Ед. изм.	Цена, в тенге	Сумма
1	ВВП 1,2 – IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу простого герпеса за счет их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 неанализируемых образцов. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики:</p> <p>Специфичность выявления иммуноглобулинов класса G к ВВП 1 и 2 типов составляет 100%; Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса G к ВВП 1 и 2 типов составляет 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрации и оценка результатов: результат ИФА регистрируется с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разворный контрольный образцов ВВП – 1 шт., положительный контрольный образцов ВВП – 1 шт., отрицательный контрольный образцов ВВП – 1 шт., планшет разворный для проведения анализа (К+), слабый (К-) – 1 шт., 1,5 мл, отрицательный контрольный образцов (К-) – 1 шт., 3,0 мл; конъюгат антигена к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 2 фла., по 28 мл; раствор для предварительного разведения сыороток (РРС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сыороток (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбензиламина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 шт.; пленка для заклеивания планшета для реагентов – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют систему идентификации. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации киянтгена с металоидами наборов для определения ЦМВ и IgM, ВВП 1, 2 типов IgM. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре до 25 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУРИТ</p>	Набор	40 700,00	1 221 000,00
2	ВВП – IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса М к вирусу простого герпеса за счет их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений набор рассчитан на проведение 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса М к ВВП 1 и 2 типов – соответствие результатов набором IgM к ВВП 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предрваитной – составляет 100%. Специфичность выявления иммуноглобулинов класса М к ВВП 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набора IgM к ВВП 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предрваитной – составляет 100%. Диагностическая чувствительность, клинические исследования, проведенные на положительных образцах, показали 100% чувствительность (интервал 94-100%, с доверительной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность, проведенные на отрицательных образцах, показали 100% специфичность (интервал 94-100%, с доверительной вероятностью 90%). Длительность анализа: 85 минут; Регистрации и оценка результатов: результат ИФА регистрируется с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разворный с иммуноглобулинами антигеном ВВП 1 и 2 типов, положительный контрольный образцов (К+) – 1 шт., 1,5 мл; отрицательный контрольный образцов (К-) – 1 шт., 3,0 мл; конъюгат антигена к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 2 фла., по 28 мл; раствор для предварительного разведения сыороток (РРС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сыороток (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбензиламина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 шт.; пленка для заклеивания планшета для реагентов – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют систему идентификации. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации киянтгена с металоидами наборов для определения ЦМВ и IgG и IgM, ВВП 1, 2 типов IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре до 25 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУРИТ</p>	Набор	43 700,00	1 311 000,00
3	ВВП – 1,2 – IgG – анализ (Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса связывания антител к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса связывания антител к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (ВВП-1,2) в сыворотке (плазме) крови. Характеристика набора: метод основан на связывании специфических антител к ВВП 1 и 2-го типа сыворотки крови с иммобилизованными антигенами ВВП 1 и 2-го типа, а затем полученный комплекс диссоциирует с высвобождением IgG в количестве, пропорциональном количеству специфических антител в сыворотке. Количество специфических антител в сыворотке определяется по количеству высвободившегося IgG с помощью спектрофотометра. Комплектация набора: планшет разворный для проведения анализа (К+) – 1 шт., 1,5 мл; отрицательный контрольный образцов (К-) – 1 шт., 3,0 мл; конъюгат антигена к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 2 фла., по 28 мл; раствор для предварительного разведения сыороток (РРС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сыороток (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбензиламина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 шт.; пленка для заклеивания планшета для реагентов – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют систему идентификации. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации киянтгена с металоидами наборов для определения ЦМВ и IgG и IgM, ВВП 1, 2 типов IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре до 25 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУРИТ</p>	Набор	40 700,00	1 221 000,00

12	<p>Токсо - IgG - видимость (Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса антител)</p> <p>Иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii в сыворотке крови) 6x8 определений</p>	<p>Цель: выявление антител к Toxoplasma gondii в сыворотке крови. Принцип действия: иммуноферментный метод. Реагенты: конъюгат с антителом к Toxoplasma gondii, субстрат, фермент. Процедура: добавление конъюгата к сыворотке, образование комплекса, добавление субстрата, измерение оптической плотности. Срок годности: 12 месяцев.</p>	48 300,00	48 300,00	1	Набор
13	<p>Капсид - IgG - стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода Candida в сыворотке крови) 12x8 определений</p>	<p>Цель: выявление антител к Candida albicans в сыворотке крови. Принцип действия: иммуноферментный метод. Реагенты: конъюгат с антителом к Candida albicans, субстрат, фермент. Процедура: добавление конъюгата к сыворотке, образование комплекса, добавление субстрата, измерение оптической плотности. Срок годности: 12 месяцев.</p>	46 000,00	46 000,00	25	Набор
14	<p>Мусорасма hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Мусорасма hominis в сыворотке крови) 12x8 определений</p>	<p>Цель: выявление антител к Mucorales в сыворотке крови. Принцип действия: иммуноферментный метод. Реагенты: конъюгат с антителом к Mucorales, субстрат, фермент. Процедура: добавление конъюгата к сыворотке, образование комплекса, добавление субстрата, измерение оптической плотности. Срок годности: 12 месяцев.</p>	50 000,00	50 000,00	30	Набор
15	<p>Мусорасма hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Мусорасма hominis в сыворотке крови) 12x8 определений</p>	<p>Цель: выявление антител к Mucorales в сыворотке крови. Принцип действия: иммуноферментный метод. Реагенты: конъюгат с антителом к Mucorales, субстрат, фермент. Процедура: добавление конъюгата к сыворотке, образование комплекса, добавление субстрата, измерение оптической плотности. Срок годности: 12 месяцев.</p>	1 500 000,00	1 500 000,00	30	Набор

20	<p>Утеарплазма ишеабутисит - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Утеарплазма ишеабутисит)</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Утеарплазма ишеабутисит. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к Утеарплазма ишеабутисит за счет их взаимодействия с оптимизированными антигенами Утеарплазма ишеабутисит, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определенных (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулину класса G к антигенам Утеарплазма ишеабутисит — 100%. Длительность анализа 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплексация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Утеарплазма ишеабутисит — 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) — 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) — 1 фла., 0,5 мл; реактивы (Р1Р) — 1 фла., 3 мл; разовый буфер для сывороток (РС) — 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) — 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидамина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; стоп-реагент — 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета — 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипеток — 16 шт.; тетраметилбензидамина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; стоп-реагент — 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета — 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипеток — 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов — 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют штеговую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический анализатор ДАЗУРИТ</p>	Набор	30	50 000,00	1500 000,00
21	<p>Хлами С trachomatis- IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноспецифических иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека иммуноспецифические антитела класса G к Chlamydia trachomatis за счет их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определенных (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца 20 мкл. Чувствительность по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сывороток, содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Специфичность по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сывороток, не содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Длительность анализа 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплексация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) — 1 фла., 1 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) — 1 фла.; раствор для предварительного разведения (Р1Р) — 1 фла., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) — 1 фла., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) — 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) — 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидамина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; стоп-реагент — 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета — 3 шт.; ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипеток — 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов — 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют штеговую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток, концентрированный раствор конъюгата — при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический анализатор ДАЗУРИТ</p>	Набор	30	36 500,00	1095 000,00
22	<p>Хлами С trachomatis- IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноспецифических иммуноглобулинов класса М к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека иммуноспецифические антитела класса М к Chlamydia trachomatis за счет их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определенных (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца 10 мкл. Чувствительность по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели положительных образцов предприятия СНИИ 05-2-181, 100%. Специфичность по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели отрицательных образцов предприятия СНИИ 05-2-181, 100%. Длительность анализа 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплексация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) — 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) — 1 фла., 1 мл; конъюгат (антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрена) — 1 фла.; раствор для предварительного разведения (Р1Р) — 1 фла., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) — 1 фла., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) — 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) — 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидамина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; стоп-реагент — 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета — 3 шт.; ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипеток — 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов — 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют штеговую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток, концентрированный раствор конъюгата — при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический анализатор ДАЗУРИТ</p>	Набор	30	36 500,00	1 215 000,00
23	<p>Хлами С. Trachomatis - IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноспецифических иммуноглобулинов класса А к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноспецифических иммуноглобулинов класса А к Chlamydia trachomatis. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека иммуноспецифические антитела класса А к Chlamydia trachomatis за счет их взаимодействия с иммобилизованным на поверхности лунки стрипов рекомбинантным антигеном. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определенных (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца 20 мкл. Чувствительность по иммуноспецифическим IgA к Chlamydia trachomatis, - 100%. Длительность анализа 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплексация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis — 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) — 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) — 1 фла., 1 мл; конъюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) — 1 фла.; раствор для предварительного разведения (Р1Р) — 1 фла., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) — 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) — 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидамина (ТМБ) — 1 фла., 13 мл; стоп-реагент — 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета — 3 шт.; ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипеток — 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов — 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют штеговую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток, концентрированный раствор конъюгата — при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический анализатор ДАЗУРИТ</p>	Набор	30	40 500,00	1 215 000,00

24	<p>ИФА антипаллидум (Набор реагентов для выявления антител к Тетрапептид раббитум в реакции пассивной геммагломинации) 100 определений</p>	<p>Набор реагентов для выявления антител к Тетрапептид раббитум в реакции пассивной геммагломинации. Характеристики набора. Принцип метода заключается во взаимодействии специфических антител, присутствующих в исследуемых образцах, с антигеном Тетрапептид раббитум, фиксированным на поверхности эритроцитов, с их последующей характерной агглютинацией. Количество определений: 100 определений, включая контроль. Объем анализируемого образца: качественный тест – 10 мкл сыворотки или 50 мкл ликвора, количественный тест: 25 мкл образца. Чувствительность: выявление антител к Тетрапептид раббитум 100%. Специфичность: выявление антител к Тетрапептид раббитум 100%. Длительность анализа: 60 мин. Регистрация и оценка результатов: Результаты оцениваются визуально и интерпретируются согласно таблице. За отрицательный результат принимается максимальное разведение образца, при котором наблюдается агглютинация эритроцитов. Комплектация набора: положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 0,5 мл; тест-эритроциты (ТЭр) – 1 фла., 8,5 мл; контрольные эритроциты (КЭр) – 1 фла., 8,5 мл; разводящий раствор (РР) – 1 фла., 21 мл; планшет с U-образными лунками – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветную идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	Набор	20	35 000,00	700 000,00
25	<p>Лямбда IgM-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к антигенам лямбдаб) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к антигенам лямбдаб в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови с иммобилизованными антигенами лямбдаб происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антитело-антиген» на поверхности лунки. После добавления в лунку планшета конъюгата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип). Включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Титр стандартного образца: 1:3200. Чувствительность: выявление IgM к антигенам лямбдаб по стандартной панели положительных образцов предритрита, 100%. Специфичность: выявление IgM к антигенам лямбдаб по стандартной панели отрицательных образцов предритрита, 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами лямбдаб (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 12 мл; буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фла., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл; раствор тетраметилбензиламина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 шт.; планшет для заселения лунки для реакции – 2 шт.; пластиковые ланочки для реакции – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветную идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адекватированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАХЗУРИТ</p>	Набор	3	52 200,00	156 600,00
26	<p>Лямбда-антитела-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А, М, G к антигенам лямбдаб) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов А, М, G к антигенам лямбдаб в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови с иммобилизованными антигенами лямбдаб происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антитело-антиген» на поверхности лунки. После добавления в лунку планшета конъюгата антител к IgG, IgM и IgA человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Возможен перекрест иммунологических реакций при заблуждениях описторхозом, токсокарозом, трихинеллезом и эхинококкозом, что может быть связано как с совместными антигенами, так и со взаимодействием антител с гетерологичным антигеном за счет иммунологических перекрестов между антигенами. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами лямбдаб (К+) – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 2,5 мл; конъюгат антител к IgG, IgM, IgA человека с пероксидазой хрена – 1 шт.; концентрат фосфатно-соединенного буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор для заселения лунки для реакции – 2 шт.; пластиковые ланочки для реакции – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветную идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 9 месяцев. Наборы должны быть адекватированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАХЗУРИТ</p>	Набор	3	50 300,00	150 900,00
27	<p>Ористорх-IgG-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхозов в сыворотке (плазме))</p>	<p>Набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхозов в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови с иммобилизованными антигенами описторхозов происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антитело-антиген» на поверхности лунки. После добавления в лунку планшета конъюгата антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: В ряде случаев возможен перекрест иммунологических реакций при заблуждениях токсокарозом, трихинеллезом и эхинококкозом, что может быть связано как с совместной антигенами, так и со взаимодействием антител с гетерологичным антигеном за счет иммунологических перекрестов между антигенами. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами описторхозов (К+) – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 шт.; концентрат фосфатно-соединенного буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фла., 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фла., 10 мл; раствор тетраметилбензиламина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 шт.; планшет для заселения лунки для реакции – 2 шт.; пластиковые ланочки для реакции – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветную идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 9 месяцев. Наборы должны быть адекватированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАХЗУРИТ</p>	Набор	3	45 900,00	137 700,00

35	<p>анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления комплекса антиген-антитело к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявлено с помощью иммуноферментного комплекса. Количество определений - 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца - 40 мкл. Чувствительность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антигена к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-021). Специфичность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антигена к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-021). Длительность анализа: от 75 минут. Регистрации и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: Планшет цельный или планшет разборный - 1 шт., Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Концентрат - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с титром (ФСБ-Т25) - 1 флакон, Раствор для разведения контрольного образца (РК) - 1 флакон, Раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 флакон, Раствор для предварительного разведения (РВ) - 1 флакон, Субстратный буферный раствор (СБР) - 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 3 шт., Ванночка для реагента - 2 шт., Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт., Для удобства все флаконы с реагентами имеют четкую маркировку. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор комытата (в предварительном разведении) подлежит хранению при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 24 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАХУРИИ</p>	Набор	3	19 500,00	58 500,00
36	<p>анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристика набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявлено с помощью иммуноферментного комплекса. Количество определений - 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца - 40 мкл. Чувствительность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антигена к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-021). Специфичность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антигена к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-021). Длительность анализа: от 75 минут. Регистрации и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: Планшет цельный или планшет разборный - 1 шт., Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Концентрат - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с титром (ФСБ-Т25) - 1 флакон, Раствор для разведения контрольного образца (РК) - 1 флакон, Раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 флакон, Раствор для предварительного разведения (РВ) - 1 флакон, Субстратный буферный раствор (СБР) - 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 3 шт., Ванночка для реагента - 2 шт., Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт., Для удобства все флаконы с реагентами имеют четкую маркировку. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор комытата (в предварительном разведении) подлежит хранению при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 24 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАХУРИИ</p>	Набор	2	37 400,00	74 800,00
37	<p>ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к антигену СаgА Нелсбастера рубин в сыворотке (плазме) крови человека и рекомендации для эпидемиологического скрининга крови, диагностики заболеваний желудка и двенадцатиперстной кишки как составная часть комплексного обследования пациентов с диагнозом гастрит). Количество определений - 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца - 40 мкл. Чувствительность по IgA, IgM, IgG к антигену СаgА Нелсбастера рубин по стандартной панели препритива СИП 05-2-184, 100%. Специфичность по IgA, IgM, IgG к антигену СаgА Нелсбастера рубин по стандартной панели препритива СИП 05-2-184, 100%. Длительность анализа - 85 минут. Регистрации и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: Планшет цельный или планшет разборный - 1 шт., Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Концентрат - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с титром (ФСБ-Т25) - 1 флакон, Раствор для разведения контрольного образца (РК) - 1 флакон, Раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 флакон, Раствор для предварительного разведения (РВ) - 1 флакон, Субстратный буферный раствор (СБР) - 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 3 шт., Ванночка для реагента - 2 шт., Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт., Для удобства все флаконы с реагентами имеют четкую маркировку. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор комытата (в предварительном разведении) подлежит хранению при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 24 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАХУРИИ</p>	Набор	1	37 400,00	74 800,00

44	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Typhimomax vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Typhimomax vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц КФР. Чувствительность (предел обнаружения) – выявление 100 копий ДНК <i>Typhimomax vaginalis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Typhimomax vaginalis</i> (по стандартной панели предпринятия отрицательных ДНК-экстрактов) – 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct побудителя, Ct ВКО, выделение Ct побудителя, Ct ВКО. Готовая амплификационная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00
45	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Uteralyssa israelicum</i> методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Uteralyssa israelicum</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц КФР. Чувствительность (предел обнаружения) – выявление 100 копий ДНК <i>Uteralyssa israelicum</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Uteralyssa israelicum</i> (по стандартной панели предпринятия отрицательных ДНК-экстрактов) – 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct побудителя, Ct ВКО, выделение Ct побудителя, Ct ВКО, выделение Ct побудителя, Ct ВКО, выделение Ct побудителя, Ct ВКО. Готовая амплификационная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00
46	Набор реагентов для выявления ДНК методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК цитомегаловируса методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц КФР. Чувствительность выявления ДНК в пяти образцах: 100%. Специфичность выявления отрицательных ДНК-экстрактов – 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ЦМВ, Ct ВКО. Готовая амплификационная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00

47	<p>Набор реагентов для одномоментного выявления ДНК <i>Shlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> в режиме реального времени</p>	<p>Набор</p>	<p>40</p>	<p>80 500,00</p>	<p>3220 000,00</p>
48	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом ПЦР в реальном времени</p>	<p>Набор</p>	<p>80</p>	<p>47 400,00</p>	<p>3 792 000,00</p>
49	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria meningitidis</i> методом ПЦР в реальном времени</p>	<p>Набор</p>	<p>80</p>	<p>47 400,00</p>	<p>3 792 000,00</p>
40	<p>Набор реагентов для одномоментного выявления ДНК <i>Shlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> в режиме реального времени</p>	<p>Набор</p>	<p>80</p>	<p>80 500,00</p>	<p>3220 000,00</p>

Набор реагентов для дифференциального выявления ДНК *Shlamydia trachomatis* и ДНК *Mycoplasma genitalium* в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР. Интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений – 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца – 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц KFF. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах): 100%. Специфичность: по стандартной панели пререпития отрицательных ДНК-экстрактов – 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct по каналам детекции, вычисление (Сt ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ5 (Cyber)», «iQ5 (Cyber)», «iQ5 (Cyber)», «iQ5 (Cyber)» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 (Cyber)» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealTime Diagnostics», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (РС), лиофилированная – 96 пробирок. Каждый флакон имеет шестую идентификацию. Набор дополнительно комплектуется пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.

Набор реагентов для определения ДНК *Gardnerella vaginalis* методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений – 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца – 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц KFF. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК *Gardnerella vaginalis* в пробе. Специфичность выявления ДНК *Gardnerella vaginalis* (по стандартной панели пререпития отрицательных ДНК-экстрактов) – 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct по каналам детекции, вычисление (Сt ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ5 (Cyber)», «iQ5 (Cyber)», «iQ5 (Cyber)», «iQ5 (Cyber)» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 (Cyber)» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealTime Diagnostics», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (РС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пелюшкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.

Набор реагентов для определения ДНК *Neisseria meningitidis* методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений – 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца – 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц KFF. Чувствительность (пробел обнаружения) – выявление 100 копий ДНК *Neisseria meningitidis* в пробе. Специфичность выявления ДНК *Neisseria meningitidis* (по стандартной панели пререпития отрицательных ДНК-экстрактов) – 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct по каналам детекции, вычисление (Сt ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ5 (Cyber)», «iQ5 (Cyber)», «iQ5 (Cyber)», «iQ5 (Cyber)» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 (Cyber)» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealTime Diagnostics», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (РС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пелюшкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.

Набор реагентов для одномоментного выявления ДНК *Shlamydia trachomatis* и ДНК *Mycoplasma genitalium* в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР. Интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений – 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца – 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частиц KFF. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах): 100%. Специфичность: по стандартной панели пререпития отрицательных ДНК-экстрактов – 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct по каналам детекции, вычисление (Сt ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ5 (Cyber)», «iQ5 (Cyber)», «iQ5 (Cyber)», «iQ5 (Cyber)» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 (Cyber)» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealTime Diagnostics», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (РС), лиофилированная – 96 пробирок. Каждый флакон имеет шестую идентификацию. Набор дополнительно комплектуется пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.

	<p>Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки горлови и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридно-апо-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Характеристики раствор представляет собой изотонический водно-солевой буферный раствор с добавлением консерванта, способствующий сохранности биоматериала. Количество тестов: 100. Комплектация набора: Транспортный раствор – 100 пробирок по 300 мкл. Хранение биоматериала: при комнатной температуре до 2 суток; при (-2-8)°С до 2 недель; при температуре минус 20°С и ниже до 2 месяцев. Повторное замораживание-оттаивание проб не допускается. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяца.</p>	<p>Назначение: предназначен для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки горлови и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридно-апо-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Характеристики раствор представляет собой изотонический водно-солевой буферный раствор с добавлением консерванта, способствующий сохранности биоматериала. Количество тестов: 100. Комплектация набора: Транспортный раствор – 100 пробирок по 300 мкл. Хранение биоматериала: при комнатной температуре до 2 суток; при (-2-8)°С до 2 недель; при температуре минус 20°С и ниже до 2 месяцев. Повторное замораживание-оттаивание проб не допускается. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяца.</p>	<p>Набор 80</p>	<p>6 400,00</p>	<p>5 12 000,00</p>
51	<p>Набор реagenтов для выявления ДНК Токсоплазмы gondii методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристики набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 48 определений, включая контроль. Объем выделенного в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частей KFE. Чувствительность выявления 100 копий ДНК в пяти образцах. Специфичность: по стандартной панели прелимпрированных ДНК-экстрактов – 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек; 60°С – 40 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридно-апо-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определенные СИ ВКО, вычисление (СИ ВКО) с сравнение по заданным критериям. Набор реagenтов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q5 iCycler», «Q1-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Q5 iCycler» и «Q1-96» рекомендуется использовать программу «Realbest Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с набором. Программа автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Пошаговая контрольная смесь для ПЦР (ПРС), лиофилированная – 48 пробирок. Набор реagenтов имеет цветовую идентификацию. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	<p>Набор реagenтов для выявления ДНК Токсоплазмы gondii методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристики набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем выделенного в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частей KFE. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах): 100%. Специфичность: по стандартной панели прелимпрированных ДНК-экстрактов – 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек; 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридно-апо-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определенные СИ ВКО, вычисление (СИ ВКО) с сравнение по заданным критериям. Набор реagenтов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q5 iCycler», «Q1-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Q5 iCycler» и «Q1-96» рекомендуется использовать программу «Realbest Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с набором. Программа автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Пошаговая контрольная смесь для ПЦР (ПРС), лиофилированная – 48 пробирок. Набор реagenтов имеет цветовую идентификацию. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	<p>Набор реagenтов для выявления ДНК Candida kluyveri и ДНК Candida glabrata методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристики набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК Candida kluyveri и ДНК Candida glabrata в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем выделенного в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на станции магнитных частей KFE. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах): 100%. Специфичность: по стандартной панели прелимпрированных ДНК-экстрактов – 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек; 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридно-апо-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определенные СИ ВКО, вычисление (СИ ВКО) с сравнение по заданным критериям. Набор реagenтов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q5 iCycler», «Q1-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Q5 iCycler» и «Q1-96» рекомендуется использовать программу «Realbest Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с набором. Программа автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Пошаговая контрольная смесь для ПЦР (ПРС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор реagenтов имеет цветовую идентификацию. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	<p>Набор 1</p>	<p>67 800,00</p>
52	<p>Набор реagenтов для выявления ДНК Токсоплазмы gondii методом ПЦР в режиме реального времени 48 определений.</p>	<p>Набор реagenтов для выявления ДНК Токсоплазмы gondii методом ПЦР в режиме реального времени 48 определений.</p>	<p>Набор 1</p>	<p>30 300,00</p>	<p>30 300,00</p>
53	<p>Набор реagenтов для выявления ДНК Candida kluyveri и ДНК Candida glabrata методом полимеразной цепной реакции в реальном времени. Не содержит реагентов для выделения ДНК 96 определений.</p>	<p>Набор реagenтов для выявления ДНК Candida kluyveri и ДНК Candida glabrata методом полимеразной цепной реакции в реальном времени. Не содержит реагентов для выделения ДНК 96 определений.</p>	<p>Набор 1</p>	<p>67 800,00</p>	<p>67 800,00</p>
54	<p>Набор реagenтов для выявления ДНК 15 минут. Длительность ДНК 48. Соскобы эпителиальных клеток со слизистой цервикального</p>	<p>Набор реagenтов для выявления ДНК 15 минут. Длительность ДНК 48. Соскобы эпителиальных клеток со слизистой цервикального</p>	<p>Набор 100</p>	<p>42 000,00</p>	<p>42 000,00</p>

№ п/п	Наименование товара	Ед. изм.	Кол-во	Цена, в тенге	Сумма	ПК "Виганова"	
						Цена	
1	ВПГ 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса) 12x8 определений	Набор	30	40 700,00	1 221 000,00		38 700,00
2	ВПГ — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений	Набор	30	43 700,00	1 311 000,00		41 600,00
3	ВПГ – 1,2 – IgG – авидность (Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке крови) 6x8 определений	Набор	1	48 600,00	48 600,00		47 500,00
4	Рубелла - IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений	Набор	30	47 800,00	1 434 000,00		45 500,00
5	Рубелла - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу краснухи) 12x8 определений	Набор	30	51 400,00	1 542 000,00		48 900,00
6	Рубелла- IgG-авидность (Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений	Набор	1	53 000,00	53 000,00		52 300,00
7	ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 12x8 определений	Набор	30	40 700,00	1 221 000,00		38 700,00
8	ЦМВ- IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к цитомегаловирусу) 12x8 определений	Набор	30	43 700,00	1 311 000,00		41 600,00
9	ЦМВ IgG – авидность (Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 6x8 определений	Набор	1	50 500,00	50 500,00		50 000,00
10	Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	Набор	35	38 900,00	1 361 500,00		37 000,00
11	Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	Набор	35	44 500,00	1 557 500,00		42 300,00
12	Токсо – IgG – авидность (Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii в сыворотке крови) 6x8 определений	Набор	1	48 300,00	48 300,00		48 000,00
13	Кандида – IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грамам рода Candida в сыворотке крови) 12x8 определений	Набор	25	46 000,00	1 150 000,00		43 800,00

14	Мycoplasma hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	Набор	30	50 000,00	1 500 000,00	47 600,00
15	Мycoplasma hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	Набор	30	52 500,00	1 575 000,00	49 900,00
16	антипаллидум — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса M к Treponema pallidum) 12x8 определений	Набор	20	37 400,00	748 000,00	35 600,00
17	антипаллидум- IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Treponema pallidum) 12x8 определений	Набор	20	25 300,00	506 000,00	24 000,00
18	Trichomonas vaginalis – IgG-ИФА Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis.96 определений	Набор	25	50 000,00	1 250 000,00	47 600,00
19	Ureaplasma urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	Набор	30	52 500,00	1 575 000,00	49 900,00
20	Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	Набор	30	50 000,00	1 500 000,00	47 600,00
21	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	30	36 500,00	1 095 000,00	34 700,00
22	Хлами C trachomatis- IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	Набор	30	40 500,00	1 215 000,00	38 500,00
23	Хлами C. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса A к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	Набор	30	40 500,00	1 215 000,00	38 500,00
24	РИГА антипаллидум (Набор реагентов для выявления антител к Treponema pallidum в реакции пассивной гемагглютинации) 100 определений	Набор	20	35 000,00	700 000,00	33 500,00
25	Лямблия IgM-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к антигенам лямблий) 12x8 определений	Набор	3	52 200,00	156 600,00	49 600,00
26	Лямблия-антитела-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса A, M, G к антигенам лямблий) 12x8 определений	Набор	3	50 300,00	150 900,00	47 800,00
27	Ористорх-IgG-ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхисов в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор	3	45 900,00	137 700,00	43 700,00

28	Описторх – IgM – ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к антигенам описторхисов) 12x8 определений	Набор	3	49 400,00	148 200,00	47 000,00
29	Токсокара IgG ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам токсокар в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор	3	47 600,00	142 800,00	45 300,00
30	Трихинелла IgG ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам трихинелл в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор	3	52 400,00	157 200,00	49 800,00
31	Аскарида – IgG – ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i> в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор	3	65 300,00	195 900,00	62 100,00
32	Гельминты IgG – ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхосам, трихинелл, токсокар и эхинококков в сыворотке (плазме) крови) 12x8 определений	Набор	2	58 400,00	116 800,00	55 500,00
33	В-Нbs-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Нbs-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 12x8 определений	Набор	3	19 500,00	58 500,00	18 600,00
34	В-Нbs-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	2	28 200,00	56 400,00	26 800,00
35	анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 12x8 определений	Набор	3	19 500,00	58 500,00	18 600,00
36	анти -ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 48 определений	Набор	2	37 400,00	74 800,00	35 600,00
37	<i>Helicobacter pylori</i> -CagA - антитела - ИФА (Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к антигену CagA <i>Helicobacter pylori</i>) крови) 12x8 определений	Набор	2	54 400,00	108 800,00	51 700,00
38	Аспергилл — IgG-ИФА Набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода <i>Aspergillus</i> в сыворотке (плазме) крови 12x8 определений	Набор	2	52 400,00	104 800,00	49 800,00
39	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Candida albicans</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	40	47 400,00	1 896 000,00	45 800,00
40	Набор реагентов для одновременного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	30	52 200,00	1 566 000,00	50 800,00

41	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00	45 800,00
42	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma hominis методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00	45 800,00
43	Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени	Набор	30	61 600,00	1 848 000,00	59 800,00
44	Набор реагентов для выявления ДНК Trichomonas vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00	45 800,00
45	Набор реагентов для выявления ДНК Ureplasma urealyticum методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00	45 800,00
46	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	30	52 200,00	1 566 000,00	50 800,00
47	Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	40	80 500,00	3 220 000,00	78 000,00
48	Набор реагентов для выявления ДНК Gardnerella vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00	45 800,00
49	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЦР в режиме реального времени	Набор	80	47 400,00	3 792 000,00	45 800,00
50	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	80	15 000,00	1 200 000,00	4 500,00
51	Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биопатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридационно- флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 100 пробирок	Набор	80	6 400,00	512 000,00	6 000,00
52	Набор реагентов для выявления ДНК Toxoplasma gondii методом ПЦР в режиме реального времени 48 определений	Набор	1	30 300,00	30 300,00	29 400,00
53	Набор реагентов для выявления ДНК Candida krusei и ДНК Candida glabrata методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Не содержит реагентов для выделения ДНК. 96 определений	Набор	1	67 800,00	67 800,00	65 700,00
54	Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений	Набор	10	21 700,00	217 000,00	21 000,00
55	Гребенки для процессора магнитных частиц стерильные	Упаковка	5	360 000,00	1 800 000,00	359 000,00
56	Планшеты глубоколоночные для процессора магнитных частиц, стерильные	Упаковка	8	130 000,00	1 040 000,00	127 400,00
57	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива	Штука	15 000	25,00	375 000,00	23,00
58	Наконечники универсальные для дозаторов без фильтра 1-200 мкл, желтые, нестерильные	Штука	10 000	5,50	55 000,00	5,00

59	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл стерильные	Штука	40 000	16,00	640 000,00	14,00
60	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные	Штука	20 000	30,00	600 000,00	26,00
61	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 0,5-10 мкл с длинным концом 4,5 см в штативе по 96 шт. стерильные	Штука	960	25,00	24 000,00	23,00
62	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 0,5-10 мкл с длинным концом 4,5 см стерильные	Штука	2000	25,00	50 000,00	23,00

Председатель:

Хамидуллина Зайтуна Гадилловна, заместитель директора

Члены комиссии:

Садвакасова Макпал Асанхановна, главная медицинская сестра акушерского блока

Касенова Дина Ахметовна, заведующая аптеки

Скорикова Галина Леонидовна, провизор стационарной аптеки

Күрак Асылбек Мирамбекұлы, инженер-метролог

Секретарь комиссии:

Турсунбай Батырбек Нуржанұлы, бухгалтер по государственным закупкам