

Протокол №38 об итогах тендера по закупкам реагентов для ИФА и ПЦР

г. Астана, 09 часов 00 минут «10» марта 2023 года

1. Тендерная комиссия в составе:
Ким Николай Ардальонович

- руководитель по клинической службе, председатель;

Члены комиссии:
Куанышбаева Алия Муратовна

- руководитель сестринской службы, заместитель председателя;

Касенова Дина Ахметовна
Кусанинова Асия Салаватовна

- заведующая аптекой;
- бухгалтер;

Тажибаев Куаныш Болатович

- руководитель административно-правового отдела.

Секретарь
Абдушев Даuletбек Серикович

- менеджер по государственным закупкам

рассмотрела заявки по закупкам реагентов для ИФА и ПЦР

2. Сумма, выделенная для закупки по каждому лоту отдельно:

№ ло- та	Наименование лота	Техническая спецификация	Сумма, выделенная для закупки (тенге)	Объем
1	РеалБест ВГВ ПЦР (комплект 1/количествоенный)	<p>Набор реагентов предназначен для выявления и количественного определения ДНК вируса гепатита В (ВГВ) в сыворотке (плазме) крови методом, основанным на амплификации фрагмента ДНК в полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в реальном времени. Набор рассчитан на проведение анализа 96 образцов, включая контрольные. Набор предназначен для применения с приборами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96» («Bio-Rad», США), «ДТ-96» (ЗАО «НПФ ДНК-Технология», Россия) или их аналогами. Характеристика набора: Принцип анализа основан на регистрации процесса амплификации выбранного специфического фрагмента ДНК, заключающегося в повторяющихся циклах: температурная денатурация, отжиг праймеров на комплементарные последовательности, дестройка полинуклеотидных последовательностей с этих праймеров Таq-полимеразой. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератором Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Состав набора: Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ), лиофилизированный – 1 флакон; положительный контрольный образец (ПКО ВГВ), лиофилизированный – 2 флакона; калибровочный образец 1 (КО1 ВГВ), лиофилизированный – 1 флакон; калибровочный образец 2 (КО2 ВГВ), лиофилизированный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 2 флакона по 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стерилизованными крышками для пробирок или оптической пленкой, а также пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Аналитические характеристики: Диапазон определяемых концентраций (область линейности): от 10 МЕ/мл до 108 МЕ/мл ДНК ВГВ при выделении ДНК из 1 мл пробы. Для определения вирусной нагрузки в копиях ДНК ВГВ на мл следует применять соотношение 1 МЕ = 4,5 копии ДНК ВГВ (WHO 2nd International Standard for Hepatitis B Virus DNA Nucleic Acid Amplification Techniques NIBSC Code: 97/750). Специфичность анализа. Образцы, содержащие ДНК ВГВ (выше предела обнаружения), определяются как положительные. В образцах, не содержащих ДНК ВГВ, результат анализа гарантировано (в 100% образцах) отрицателен. Чувствительность (предел обнаружения): Набор гарантировано (в 100% образцов) выявляет ДНК ВГВ в концентрации не менее 10 МЕ/мл при выделении ДНК из 1 мл образца (или не менее 10 МЕ в пробе). Условия хранения и транспортировки: Набор реагентов должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре (2–8) °C в течение всего срока годности. Допускается транспортирование при температуре до 25 °C в течение 10 суток. Замораживание набора не допускается! Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска. Запрещается использовать компоненты из наборов разных серий. Эффективность пробоподготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав набора для пробоподготовки (выделения НК) и проходящего все стадии пробоподготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК.</p>	2 751 070,00	7
2	РеалБест ВГВ ПЦР (комплект 2)	<p>Набор реагентов предназначен для выявления ДНК вируса гепатита В (ВГВ) в сыворотке (плазме) крови методом, основанным на амплификации фрагмента ДНК в полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в реальном времени. Характеристика набора. Принцип метода: Принцип анализа основан на регистрации процесса амплификации выбранного специфического фрагмента ДНК, заключающегося в повторяющихся циклах: температурная денатурация, отжиг праймеров на комплементарные последовательности, дестройка полинуклеотидных последовательностей с этих праймеров Таq-полимеразой. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератором Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Состав набора: Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилизированный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 1 флакон, 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стерилизованными крышками для пробирок или оптической пленкой, а также пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Аналитические характеристики: Специфичность анализа. Образцы, содержащие ДНК ВГВ</p>	1 613 200,00	10

Л. Абдушев *Л. Ким* *Л. Тажибаев* *Л. Куанышбаева* *Л. Касенова* *Л. Кусанинова*

		(выше предела обнаружения), определяются как положительные. В образцах, не содержащих ДНК ВГВ, результат анализа гарантировано (в 100% образцах) отрицателен. Чувствительность (предел обнаружения). Набор гарантировано (в 100% образцов) выявляет ДНК ВГВ в концентрации не менее 10 МЕ/мл при выделении ДНК из 1 мл образца (или не менее 10 МЕ в пробе). Условия хранения и транспортировки: Набор реагентов должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре (2-8)°С в течение всего срока годности. Допускается транспортирование при температуре до 25°C в течение 10 суток. Замораживание набора не допускается! Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска. Запрещается использовать компоненты из наборов разных серий. Эффективность пробоподготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав набора для пробоподготовки (выделения НК) и проходящего все стадии пробоподготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК.		
3	РеалБест ВГС ПЦР (комплект 1/количествоственный)	Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации кДНК (полученной методом обратной транскрипции из РНК ВГС) в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством кДНК в образце. Возможно выделение РНК из 1 мл, 250 мкл, 100 мкл сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность: Набор гарантировано (в 100% образцов) выявляет РНК ВГС в концентрации не менее 15 МЕ/мл при выделении РНК из 1 мл образца. Специфичность: выявление вируса гепатита С генотипов 1а, 1б, 2а, 2б, 2с, 2i, 3, 4, 5а, б независимо от субтипа. Образцы, содержащие РНК ВГС (выше предела обнаружения), определяются как положительные. В образцах, не содержащих РНК ВГС, результат анализа гарантировано (в 100% образцах) отрицателен. Длительность анализа: 100 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции ОТ-ПЦР: 1 стадия: 45°C – 30 мин; 2 стадия: 94°C – 1 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек); Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ВКО и Ct ВГС, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИЛПП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Комплектация набора: Готовая реакционная смесь для ОТ-ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилизированный – 1 флакон; положительный контрольный образец (ПКО ВГС), лиофилизированный – 2 флакона; калибровочный образец 1 (КО1 ВГС), лиофилизированный – 1 флакон; калибровочный образец 2 (КО2 ВГС), лиофилизированный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 2 флакона по 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стерильными крышками для пробирок или оптической пленкой, а также пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Каждый флакон с реагентами имеет 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. Эффективность пробоподготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав набора для пробоподготовки (выделения НК) и проходящего все стадии пробоподготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК.	3 668 140,00	7
4	РеалБест ВГС ПЦР (комплект 2)	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации кДНК (полученной методом обратной транскрипции из РНК ВГС) в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством кДНК в образце. Возможно выделение РНК из 1 мл, 250 мкл, 100 мкл сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность: Набор гарантировано (в 100% образцов) выявляет РНК ВГС в концентрации не менее 15 МЕ/мл при выделении РНК из 1 мл образца. Специфичность: Образцы, содержащие РНК ВГС (выше предела обнаружения), определяются как положительные. В образцах, не содержащих РНК ВГС, результат анализа гарантировано (в 100% образцах) отрицателен. Длительность анализа: 100 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции ОТ-ПЦР: 1 стадия: 45°C – 30 мин; 2 стадия: 94°C – 1 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек); Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ВКО и Ct ВГС, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИЛПП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Комплектация набора: Готовая реакционная смесь для ОТ-ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок; слабый положительный контрольный образец (СПКО ВГВ/ВГС/ВИЧ), лиофилизированный – 1 флакон; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 1 флакон, 4 мл. Набор дополнительно комплектуется стерильными крышками для пробирок или оптической пленкой, а также пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Каждый флакон с реагентами имеет 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. Эффективность пробоподготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав набора для пробоподготовки (выделения НК) и проходящего все стадии пробоподготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК.	1 916 900,00	10
5	РеалБест ДельтаМаг ВГВ/ВГС/ВИЧ	Набор реагентов для одновременного выделения ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ из сыворотки (плазмы) крови для последующего анализа методом ПЦР с детекцией в реальном времени. Характеристики набора. Принцип работы набора заключается в связывании целевой НК с магнитным сорбентом, которое обусловлено специфичной к последней природы НК	1 538 160,00	17

		гибридиацией. На этапе лизиса происходит разрушение комплексов белков с нуклеиновыми кислотами за счёт детергентов и разобщающих агентов, входящих в состав лизирующего раствора, после чего целевая НК гибридизуется с находящимися в лизирующем растворе медиаторными олигонуклеотидами. На следующем этапе происходит сорбция комплекса медиаторного олигонуклеотида с целевой НК на магнитные частицы за счёт взаимодействий гомополимерного тракта, входящего в состав олигонуклеотида, и комплементарной ему гомополимерной ДНК, ковалентно связанной с поверхностью частиц. Магнитные частицы с сорбированными молекулами целевой НК собираются магнитом, надосадочная жидкость удаляется, и осадок магнитных частиц подвергается серии промывок водными растворами для удаления ингибиторов ПЦР и нецелевой НК. Ресуспензирование осадка в элюирующем растворе и последующий нагрев приводят к разрушению комплекса медиаторного олигонуклеотида с целевой НК и переходу последней в раствор. Адаптирован для выделения на станции автоматической пробоподготовки King Fisher Flex и Тесан FreedomEVO. Рекомендуется для высокочувствительной ПЦР-диагностики вирусных гепатитов В, С и ВИЧ. Количество определений: 48 определений, включая контроли. Биологический материал: сыворотка (плазма) крови. Объем анализируемого образца: 250 мкл. Объем элюции: 100 - 200 мкл. Позволяет провести 3 независимые процедуры выделения (по 16 проб в каждой). Время выделения: 16 проб за 100 минут. Эффективность выделения: ДНК ВГВ 10 МЕ, 100%; РНК ВГС 15 МЕ, 100%; РНК ВИЧ 20 МЕ, 100%. Комплектация набора: активный сорбент с ВКО (AC16) – 3 пробирки; раствор для восстановления активного сорбента (PBAC) – 3 флакона по 2 мл; лизирующий раствор – 3 флакона по 50 мл; промывочный раствор № 1 – 3 флакона по 50 мл; промывочный раствор № 2 – 3 флакона по 20 мл; элюирующий раствор – 3 флакона по 5 мл; отрицательный контрольный образец (ОКО) – 3 флакона по 12 мл. 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 более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	
6	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Candida albicans</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для определения ДНК <i>Candida albicans</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 контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Candida albicans</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Candida albicans</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипироваными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	4 366 450,00
7	Набор реагентов для одновременного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов 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 контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (определение 100 копий ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в пяти образцах) - 100 %. Специфичность определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (по стандартной панели предприятия предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипироваными крышками. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	4 817 450,00
8	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для определения ДНК <i>Chlamydia trachomatis</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 контроли; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах): 100 %. Специфичность:	7 621 440,00

Лебедев
Андрей
Денисов
Лебедев
Лебедев
Лебедев

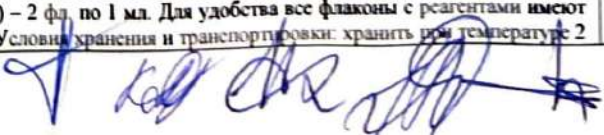
		по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ст возбудителя, Ст ВКО, вычисление (Ст ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.		
9	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma hominis методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для определения ДНК Mycoplasma hominis 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 контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Mycoplasma hominis в пробе. Специфичность выявления ДНК Mycoplasma hominis (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ст возбудителя, Ст ВКО, вычисление (Ст ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	8 335 950,00	105
10	Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени	Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов 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 контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК ВПЧ в пробе. Специфичность выявления ДНК ВПЧ (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ст возбудителя, Ст ВКО, вычисление (Ст ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	4 664 860,00	46
11	Набор реагентов для выявления ДНК Trichomonas vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для определения ДНК Trichomonas 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 контроли; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Trichomonas vaginalis в пробе. Специфичность выявления ДНК Trichomonas vaginalis (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ст возбудителя, Ст ВКО, вычисление (Ст ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными	9 606 190,00	121


 Several handwritten signatures are present at the bottom right of the page, appearing to be approvals or initials of individuals involved in the document's preparation or review.

		крышками. 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.		
12	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для определения ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</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 контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератором Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДГ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. 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.	11 527 670,00	121
13	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени	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 контроли; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератором Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность выявление 100 копий ДНК в пяти образцах: 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ЦМВ, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДГ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Каждый флакон с реагентами имеет 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.	4 029 140,00	46
14	Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для дифференциального выявления ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератором Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах): 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct по каналам детекции, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДГ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Каждый флакон с реагентами имеет цветовую идентификацию. Набор дополнительно комплектуется пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. 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.	8 351 910,00	63
15	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для определения ДНК <i>Gardnerella 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 контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на	8 971 070,00	113


 Several handwritten signatures and initials are present at the bottom right of the page, likely belonging to the authorized persons for the document.

		выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Gardnerella vaginalis в пробе. Специфичность выявления ДНК Gardnerella vaginalis (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.		
16	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для определения ДНК Neisseria gonorrhoeae 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 контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Общий протокол амплификации для всего спектра ИППП, TORCH-инфекций, ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Neisseria gonorrhoeae в пробе. Специфичность выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация 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 проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	8 971 070,00	113
17	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 гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 200 пробирок	Транспортный раствор . Назначение: предназначен 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 гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Характеристики набора: Транспортный раствор представляет собой изотонический водно-солевой буферный раствор с добавлением консерванта, способствующий сохранности биопроб. Количество тестов: 200. Комплектация набора: Транспортный раствор – 200 пробирок по 1000 мкл. Хранение биопроб: Приготовленные биопробы могут храниться при комнатной температуре до 2 суток; при (2-8)°C до 2 недель; при температуре минус 20°C и ниже до 2 месяцев. Повторное замораживание-оттаивание проб не допускается. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 24 месяца. Остаточный срок годности при поставке - не менее 60 % от срока годности, указанного на упаковке.	1 895 670,00	63
18	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 реагентов для выделения ДНК из клинических образцов. Характеристики набора: Принцип действия набора состоит в температурной обработке пробы многокомпонентным лизирующим раствором, разрушающим комплексы нуклеиновых кислот с белками, с последующей сорбцией на магнитные частицы, покрытые силикагелем, спиртовой отмычкой и элюцией. Полученные пробы служат для проведения реакции амплификации выбранного фрагмента ДНК с детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Набор предназначен для выделения ДНК на станции автоматической пробоподготовки. Тест на отсутствие ингибирования и эффективность выделения ДНК Chlamydia trachomatis, 100%. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Биологический материал: моча, сыворотка (плазма) крови, эпителиальные клетки (соскобы, мазки). Объем анализируемого образца: 100 мкл. Объем элюции: 200 мкл, 600 мкл. До 12 независимых процедур выделения (по 8 проб в каждой). Время выделения: 16 проб за 40 минут. Комплектация набора: лизирующий раствор – 6 фл. по 10 мл; раствор для отмычки – 6 фл. по 20 мл; элюирующий раствор – 6 фл. по 12 мл; сорбент (сuspension магнитных частиц) – 2 фл. по 1 мл; внутренний контрольный образец (ВКО), (лиофилизованный концентрат) – 3 фл. раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 1 фл., 4 мл; отрицательный контрольный образец (ОКО) – 2 фл. по 1 мл. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2	2 131 080,00	84

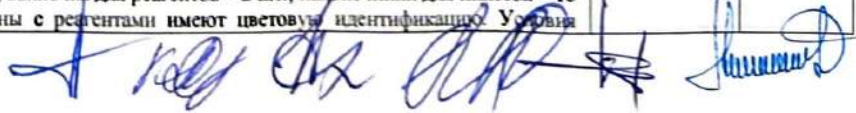

 Several handwritten signatures and initials are present at the bottom right of the page, likely belonging to the authorized personnel who reviewed or signed off on the document.

		- 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.		
19	Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений	Набор реагентов для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток. Характеристики набора: После того, как биологическая проба в транспортном растворе доставляется в лабораторию, аликвота переносится в пробирку с лизирующим раствором. Прогрев пробы (термолизис) при 98°C в лизирующем растворе приводит к лизису клеток и выходу ДНК в раствор. После этого пробы готовы к постановке реакции ПЦР. Количество определений: 100 определений, включая контроль. Биологический материал: эпителиальные клетки (соскобы, мазки), моча, слюна. Объем анализируемого образца: 300 мкл в транспортной пробирке. Объем готовой к ПЦР пробы: 600 мкл. Позволяет провести до 8 независимых процедур выделения (по 6 проб в каждой). Время выделения: 20 минут. Тест на отсутствие ингибирования - 100 %. Эффективность выделения: ДНК Chlamydia trachomatis, 100%. Комплектация набора: Транспортный раствор – 100 проб. по 300 мкл; Лизирующий раствор с ВКО – 100 проб. по 500 мкл; Отрицательный контрольный образец (ОКО) – 2 фл. по 1 мл. 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 более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	5 602 540,00	134
20	ВПГ 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу простого герпеса за счёт их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антigen-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Специфичность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%; Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 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 антигеном ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; слабоположительный контрольный образец (K+ slab.) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 3,0 мл; коньюгат антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объёмам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgM. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	2 278 000,00	34
21	ВПГ — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса M к вирусу простого герпеса за счёт их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антigen-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса M к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предприятия – составляет 100%; Специфичность выявления иммуноглобулинов класса M к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предприятия – составляет 100%; Диагностическая чувствительность: клинические исследования, проведенные на положительных образцах, показали 100% чувствительность (интервал 94–100%, с доверительной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность: клинические исследования, проведенные на отрицательных образцах, показали 100% специфичность (интервал 94–100%, с доверительной вероятностью 90%). 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 антигеном ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 3,0 мл; коньюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	2 399 380,00	34
22	Рубелла - IgG – стрип (Набор реагентов для	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в	3 540 600,00	45

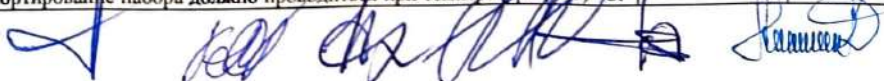
	иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений	сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу краснухи за счёт их связывания с иммобилизованным на поверхности лунок планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антigen-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация IgG к вирусу краснухи 10 МЕ/мл. Специфичность выявления IgG к вирусу краснухи: 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих IgG к вирусу краснухи. 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 (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности антигеном вируса краснухи – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества IgG к вирусу краснухи: 0, 10, 50, 200, 800 МЕ/мл – 5 фл. по 1,5 мл (калибровочные образцы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1-94); контрольный образец с известным содержанием IgG к вирусу краснухи – 1 фл., 1,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 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 цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	
23	Рубелла - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу краснухи) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса M к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса M к вирусу краснухи за счёт их связывания с иммобилизованным на поверхности лунок планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антigen-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация IgM к вирусу краснухи 10 МЕ/мл. Специфичность выявления IgM к вирусу краснухи: 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих IgM к вирусу краснухи. 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 (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности антигеном вируса краснухи – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества IgM к вирусу краснухи: 0, 10, 50, 200, 800 МЕ/мл – 5 фл. по 1,5 мл (калибровочные образцы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1-94); контрольный образец с известным содержанием IgM к вирусу краснухи – 1 фл., 1,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 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 цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	3 739 050,00
24	ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу. Характеристики набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. В лунках планшета при добавлении исследуемого образца во время первой инкубации происходит связывание иммуноглобулинов класса G (IgG) к ЦМВ с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок и образование комплекса «антigen-антитело». Несвязавшийся материал удаляют отмыvkой. Связавшиеся антитела выявляют при инкубации с конъюгатом антител к IgG человека с пероксидазой хрена. После второй отмыvки количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность по иммуноглобулином класса G к ЦМВ составляет 100%; специфичность по иммуноглобулином класса G к ЦМВ составляет 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным антигеном ЦМВ, готовый для использования – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (1,5 мл); отрицательный контрольный образец (K-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл); конъюгат – моноклональные антитела к IgG человека, конъюгированные с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13 мл); 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 флакона (по 28 мл); раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 флакон (10 мл); раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 флакон (12 мл); раствор тетраметилбензидина (ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл). Набор дополнительно комплектуется:	4 509 000,00

		пленками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагента – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 5–200 мкл – 16 шт. по согласованию дополнительно поставляется: планшет для предварительного разведения исследуемых образцов. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgM, ВПГ 1, 2 типов IgM и IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 9 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).		
25	ЦМВ- IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к цитомегаловирусу) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к цитомегаловирусу. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке или плазме крови человека специфические Ig M к ЦМВ за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антител-антиген» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрина. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли.; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Аналитические и диагностические характеристики: специфичность выявления иммуноглобулинов класса M к ЦМВ составляет 100%; чувствительность выявления иммуноглобулинов класса M к ЦМВ составляет 100%; Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: измерить величину оптической плотности растворов в лунках на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм. Допускается измерение оптической плотности при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными на поверхности лунок рекомбинантным антигеном ЦМВ – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 3,0 мл; коньюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрина – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG, ВПГ 1, 2 типов IgM и IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C 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 ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	3 487 950,00	45
26	Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантными антигеном T.gondii, иммобилизованным на поверхности лунок планшета, а затем полученный комплекс связывается с коньюгатом моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрина. Комплекс «антител-антигено-коньюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Toxo-IgG, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Toxo-IgG – 100%. Длительность анализа: 85 мин. 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 антигеном Toxoplasma gondii – 1 шт.; контрольный образец, концентрация Toxo-IgG (34–46) МЕ/мл – 1 фл., 1,3 мл; калибровочные растворы с концентрацией Toxo-IgG 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/мл – 6 фл. по 1,3 мл; коньюгат моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрина – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РПС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; планшет для предварительного разведения образцов – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшета – 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 более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	2 427 820,00	38
27	Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к Toxoplasma gondii) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к Toxoplasma gondii. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантными антигеном T.gondii, иммобилизованным на поверхности лунок планшета, а затем полученный комплекс связывается с коньюгатом моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрина . Комплекс «антител-антигено-коньюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Toxo-IgM, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Toxo-IgM – 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованным антигеном Toxoplasma gondii – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный	2 730 680,00	38

		образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; коньюгат моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшетов – 2 шт. 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. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).		
28	Кандида – IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода Candida в сыворотке крови) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода Candida в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами Candida albicans происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антigen-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета коньюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgG к антигенам Candida albicans в анализируемом образце сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность и специфичность – 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих иммуноглобулины класса G к Candida albicans. 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 Candida albicans – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; коньюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 или 2 фл.; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. 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. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	1 001 780,00	13
29	Mycoplasma hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Mycoplasma hominis в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированным рекомбинантным антигеном p120 Mycoplasma hominis происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антigen-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета коньюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по СПП 100%, специфичность по СПП 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантным антигеном p120 Mycoplasma hominis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; коньюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 или 2 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения коньюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. 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. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	1 728 720,00	21
30	Mycoplasma hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Mycoplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам Mycoplasma hominis в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированным рекомбинантным антигеном p120 Mycoplasma hominis происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антigen-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета коньюгата моноклональных антител к IgA человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по внутренней панели положительных образцов предприятия 100%, специфичность по внутренней панели положительных образцов предприятия 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантным антигеном p120 Mycoplasma hominis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; коньюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 или 2 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения коньюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. 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. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	1 728 720,00	21



		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 иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).		
31	антипаллидум — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса M к Treponema pallidum) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgM к Treponema pallidum / Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса M к Treponema pallidum за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антigen-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного коньюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП+), содержащих антитела к Treponema pallidum, 100 %. Специфичность: на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП-), не содержащих антитела к Treponema pallidum, 100 %. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектизация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Treponema pallidum – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 0,5 мл; коньюгат (антивидовые антитела, коньюгированные с пероксидазой хрена) – 1 фл., 1,5 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток и коньюгата (РСК) – 2 фл. по 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки– 16 шт. 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. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	1 269 870,00	21
32	антипаллидум- IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Treponema pallidum) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgG к Treponema pallidum . Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса G к Treponema pallidum за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антigen-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного коньюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: по антителам к Treponema pallidum, 100%; Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектизация набора планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Treponema pallidum – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 0,5 мл; коньюгат (антивидовые антитела, коньюгированные с пероксидазой хрена) – 1 фл., 1,5 мл; раствор для разведения коньюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки– 16 шт. 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. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	859 530,00	21
33	Trichomonas vaginalis – IgG-ИФА Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis.96 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Trichomonas vaginalis . Характеристики набора: Метод определения основан на твёрдофазном иммуноферментном анализе с применением антигена цитоадгезина Trichomonas vaginalis, который иммобилизован в лунках полистироловых планшетов. Во время первой инкубации происходит связывание специфических IgG к Trichomonas vaginalis, содержащихся в исследуемых образцах сывороток крови, с иммобилизованным на поверхности лунок стрипов антигеном Trichomonas vaginalis. На втором этапе антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена, связываются с комплексом «антиген-антитело». Во время третьей инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих комплексы «антиген-антитело». Количество определений: Набор рассчитан на проведение 96 анализов. Возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроли (по 3 лунки используют для постановки контролей); Анализируемые образцы: Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2–8) °С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±3) °С, если необходимо более длительное хранение. Объем анализируемого образца: 20 мкл; Чувствительность по IgG к Trichomonas vaginalis по стандартной панели предприятия 100 %. Специфичность по IgG к Trichomonas vaginalis по стандартной панели предприятия 100 %. Длительность анализа: 90 минут; Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–650 нм. Допустима регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованным антигеном Trichomonas vaginalis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инактивированный – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-), инактивированный – 1 фл., 1 мл; коньюгат, лиофилизированный – 1 фл., 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином – 1 фл., 28 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения коньюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: плёнками для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наконечниками для пипетки на 4-200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2–8) °С.	823 200,00	10


 [Handwritten signatures in blue ink, including a large stylized 'S' and a signature that appears to be 'Данилев']

		Допускается транспортирование при температуре до 25 °C не более 10 суток. Замораживание не допускается. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно производиться при температуре (2–8) °C. Замораживание не допускается Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).		
34	Ureaplasma urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i> . Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса А к <i>Ureaplasma urealyticum</i> за счёт их взаимодействия с очищенными рекомбинантными антигенами <i>Ureaplasma urealyticum</i> , иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антigen-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного коньюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулином класса А к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i> — 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 иммобилизованным рекомбинантным антигенами <i>Ureaplasma urealyticum</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; коньюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрина) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения коньюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка 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 цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	1 399 440,00	17
35	Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i> . Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к <i>Ureaplasma urealyticum</i> за счёт их взаимодействия с очищенными рекомбинантными антигенами <i>Ureaplasma urealyticum</i> , иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антigen-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного коньюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулином класса G к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i> — 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 иммобилизованным рекомбинантным антигенами <i>Ureaplasma urealyticum</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; коньюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрина) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения коньюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка 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 цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	1 399 440,00	17
36	Хлами C trachomatis- IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к <i>Chlamydia trachomatis</i> . Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса G к <i>Chlamydia trachomatis</i> за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антigen-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного коньюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 20 мкл; Чувствительность: по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сывороток, содержащие IgG к антигенам <i>Chlamydia trachomatis</i> , 100%. Специфичность: по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сывороток, не содержащие IgG к антигенам <i>Chlamydia trachomatis</i> , 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами <i>C. trachomatis</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; коньюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрина) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения коньюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 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 более 10 суток. концентрированный раствор коньюгата – при (2-8)°C до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	2 182 250,00	25
37	Хлами C trachomatis- IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M к <i>Chlamydia trachomatis</i> . Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса M к <i>Chlamydia trachomatis</i> за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса	2 182 250,00	25

	видоспецифических иммуноглобулинов класса M к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	«антigen-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного коньюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: по IgM к Clamydia trachomatis по стандартной панели положительных образцов предприятия СПП 05-2-181, 100%. Специфичность: по IgM к Clamydia trachomatis по стандартной панели отрицательных образцов предприятия СПП 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; Комплекция набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами C. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 1 мл; коньюгат (антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрина) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения коньюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ваничка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт., планшет для предварительного разведения – 1 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 более 10 суток. Концентрированный раствор коньюгата – при (2-8)°C до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).		
38	Хлами C. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса A к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса A к Chlamydia trachomatis. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса A к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с иммобилизованным на поверхности лунок стрипов рекомбинантным антигеном. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного коньюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность по видоспецифическим IgA к Chlamydia trachomatis – 100%. Специфичность по видоспецифическим 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; Комплекция набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами C. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 1 мл; коньюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрина) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения коньюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ваничка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 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 более 10 суток. Концентрированный раствор коньюгата – при (2-8)°C до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	2 182 250,00	25
39	В-Hbs-антител (Тест-система иммуноферментная для определения Hbs-антитела с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка) Чувствительность – 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 12x8 определений	Тест-система иммуноферментная для выявления HBsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител. Характеристики набора: Принцип метода заключается во взаимодействии HBsAg с моноклональными антителами на поверхности лунок планшета. Комплекс «антиген-антитело» выявляют с помощью коньюгата поликлональных антител с пероксидазой хрина. Минимальная концентрация HBsAg, выявляемая с помощью тест-системы, составляет по отраслевому стандартному образцу (ОСО) HBsAg 0,05 МЕ/мл. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 100 мкл; Чувствительность: 100%. 0,05 МЕ/мл при процедуре 1 и 2, 0,1 МЕ/мл при процедуре 3. Специфичность: по ОСО 42-28-311 -00 100%. Длительность анализа: от 90 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм; Комплекция набора: Планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HBsAg - 1шт, Слабоположительный контрольный образец HBsAg (K+слаб) - 1 флакон, Положительный контрольный образец (K+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (K-) - 1 флакон, Коньюгат - 1 флакон, Раствор для разведения коньюгата (РК) - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 флакон, Цитратно-фосфатный буферный раствор (ЦФР) 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 2 шт, Ваничка для реагентов - 2 шт, Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 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 более 10 суток. Срок годности: 24 месяца. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	1 994 400,00	45
40	В-HBs-антител, подтверждающий тест (Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия Hbs антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител(одностадийная постановка) Чувствительность – 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 6x8	Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg. Принцип метода заключается в проведении реакции нейтрализации (конкурентный ИФА) HBsAg в исследуемом образце с помощью поликлональных антител, содержащихся в растворе подтверждающего агента. Поликлональные антитела в растворе подтверждающего агента реагируют с антигенными детерминантами HBsAg, препятствуя связыванию антигена с антителами на твёрдой фазе и в составе коньюгата. При наличии в образце HBsAg наблюдается не менее чем 50% снижение значения оптической плотности (ОП) в конкурентном ИФА по сравнению со значением в прямом ИФА. Чувствительность контролируется по разведению стандартного образца предприятия, содержащего HBsAg 0,05 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (процедура 1) и 0,01 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (процедура 2) должны интерпретироваться как положительные, т.е. содержащие HbsAg. Специфичность контролируется по стандартной панели предприятия образцов сывороток крови, не содержащих HBsAg, и составляет 100%. Все сыворотки СПП (100%) должны интерпретироваться как отрицательные, т.е. не содержащие HbsAg. Диагностическая чувствительность: клинические испытания проведённые на положительных образцах сывороток и плазм крови от больных гепатитом В	592 280,00	13

	определений	в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервал 98,9%–100% с доверительной вероятностью 90%); Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведённые на отрицательных образцах сывороток и плазм крови от условно здоровых доноров крови, больных с другими инфекционными заболеваниями (больные гепатитом С, гепатитом А, ВИЧ-инфицированные пациенты), пациентов с положительным ревматоидным фактором, беременных и многорожавших женщин, показали 100% специфичность (интервал 98,7%–100% с доверительной вероятностью 90%). Количество исследований: набора рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Для исследования небольшой партии проб возможны 6 независимых постановок ИФА по 8 анализов, включая контрольные. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2–8)°С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±4)°С, если необходимо более длительное хранение (допускается однократное замораживание/размораживание). Объем анализируемого образца: 100 мкл. Длительность анализа: от 80 минут; Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА при основном измерении регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм. Допустима регистрация результатов и без референс-фильтра. Результаты ИФА при вспомогательном измерении проводить с фильтром 450 нм без референс-фильтра. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моно克лональными антителами к HBsAg – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+), инактивированный, содержит 4,0±2,0 МЕ/мл HBsAg – 1 фл., 1,5 мл; слабоположительный контрольный образец (K+слаб), инактивированный, содержит 0,2±0,1 МЕ/мл HBsAg – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-), инактивированный – 1 фл., 2,5 мл; коньюгат, концентрат – поликлональные антитела к HBsAg, меченные пероксидазой хрина – 1 фл., 0,7 мл; раствор для разведения коньюгата (РК) – 1 фл., 7 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Tx25) – 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ) – 1 фл., 1,5 мл; раствор подтверждающего агента (РПА) – 1 фл., 0,8 мл; раствор для разведения образцов (РРО) – 1 фл., 21 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: плёнками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 4–200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: Транспортирование набора должно проводиться всеми видами крытого транспорта при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно проводиться при температуре (2–8) °С. Дробное использование набора может быть реализовано в течение 12 месяцев после его вскрытия. Срок годности: 24 месяца со дня выпуска. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).		
41	анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов M и G к вирусу гепатита C) 12x8 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристики 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 лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного коньюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П). Специфичность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П). Длительность анализа: от 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм. Комплектация набора: Планшет цельный или планшет разборный - 1 шт, Положительный контрольный образец (K+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (K-) - 1 флакон, Коньюгат - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Tx25) - 1 флакон, Раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 флакон, Раствор для разведения сывороток (РС) - 1 флакон, Раствор для разведения коньюгата (РК) - 1 флакон, Субстратный буферный раствор (СБР) - 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон , Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 3 шт, Ванночка для реагентов - 2 шт, Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт, 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. концентрированный раствор коньюгата (в предварительном разведении) подлежит хранению при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 24 месяца. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	1 420 650,00	45
42	анти -ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов M и G к вирусу гепатита C) 48 определений	Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристики 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 лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного коньюгата. Количество определений: Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 1 анализируемого образца до 45). Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Возможно использование набора в автоматических ИФА анализаторах открытого типа. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2–8) °С не более 5 суток, либо при минус (20±3) °С если необходимо более длительное хранение. Лиофильно высушенные препараты крови перед исследованием растворить в соответствии с инструкцией по применению данного препарата Жидкие препараты крови, за исключением препаратов иммуноглобулинов, исследовать неразведенными. Препараты иммуноглобулинов перед исследованием разводить в 10 раз дистиллированной водой. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: Результат качественного выявления набором.	729 170,00	13

		иммуноглобулинов классов G и M к к ВГС должен соответствовать требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита C : чувствительность по антителам к ВГС – 100%; специфичность по антителам к ВГС – 100%. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведённые на положительных образцах сывороток и плазмы крови, взятых от больных гепатитом С в острой и хронической форме, показали 100% чувствительность. При смешивании РС с исследуемым образцом (контролями) происходит изменение цвета раствора в лунках планшета. Степень изменения цвета у различных образцов может отличаться. Возможен контроль внесения образцов (контролей) в лунки с РС с помощью спектрофотометра, при длине волны 620 нм. оптическая плотность в каждой из лунок, содержащих РС и исследуемый образец должна быть больше 0,400 о.е. Длительность анализа: от 75 минут. Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антителами вируса гепатита С, готовый для использования – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; отрицательный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; коньюгат (смесь антител к IgG и IgM человека, меченный пероксидазой хрена), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; раствор для разведения коньюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 10 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тионом (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленками для заклеивания планшета – 3 шт., ванночками для реагента – 2 шт., наконечниками для пипеток – 16 шт. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 24 месяца. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).		
43	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 реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса Е в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgE и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgE. На второй стадии связавшийся в лунках IgE обрабатывают коньюгатом МКАТ к IgE с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgE в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 15 мкл. Чувствительность анализа – 2,5 МЕ/мл IgE. Специфичность: В наборе «IgE общий – ИФА – БЕСТ» используются моноклональные антитела, обладающие высокой специфичностью к IgE. Перекрестного связывания с IgG, IgM, IgA или альбумином в физиологических концентрациях не наблюдалось. «Хуко-эффект» при использовании набора реагентов не зафиксирован. Оптическая плотность образцов сыворотки с концентрацией IgE до 10000 МЕ/мл всегда превышала оптическую плотность пробы с максимальной концентрацией. Длительность анализа: 55 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный иммобилизованными МКАТ к IgE человека – 1 шт.; коньюгат МКАТ к IgE с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные пробы 1 К0, К1, К2, К3, К4 и К5 с известной концентрацией IgE – 1 фл., 200 мкл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 2 фл. По 12 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 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 более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).	1 449 600,00	24
44	Гребенки для процессора магнитных частиц стерильные (уп 50 штук)	Насадка на магнитные стержни, адаптирована для процессора магнитных частиц AutoMag96. Изготовлена из полипропилена. Каждая насадка магнитного стержня имеет шерховатую рабочую поверхность и на конце заострённую форму. Насадка совместима и используется совместно с глубоколуночными планшетами на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки (объём каждой лунки 2,2 мл). Применяется для осаждения на её поверхности магнитных частиц и последующего их перемещения в глубоколуночные планшеты на борту процессора. Для однократного использования.	2 380 000,00	17
45	Глубоколуночные планшеты для процессора магнитных частиц, стерильные (уп 50 штук)	Глубоколуночный планшет на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки. Изготовлен из бесцветного полипропилена, без покрытия. Объём каждой лунки 2,2 мл. Имеет низкое содержание тяжелых металлов и антистатические свойства, химически стабилен. Без пирогенов, ДНК-аз/РНК-аз. Выдерживает центрифугирование с ускорением 4000хg. Возможно подвергать длительному замораживанию до -80°C. 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.	8 576 000,00	67
46	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива № 1000	Наконечники с фильтром 1 – 200 мкл, бесцветные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объёма. Характеристика фильтра: размер пор 5-20 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. Без штатива, упаковка 1000 шт.	2 503 200,00	84
47	Наконечники универсальные для	Наконечники без фильтра 1 – 200 мкл желтые, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика	579 600,00	84


 Several handwritten signatures are present at the bottom right of the page, appearing to be approvals or initials for the entries above.

дозаторов 1-200 мкл, желтые, нестерильные № 1000	наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм; имеют градуировку стандартного объема. В упаковке по 1000.		
48 Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл стерильные № 500	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов (упаковка 1000 шт). Характеристика пробирки: материал: автоклавируемый, выдерживает температуру не менее 121оС в течении 15 минут, высота 40,9 мм; стерильные, бесцветный, имеют градуировку и дополнительное пространство для замораживания/нагревания. Эргономичная крышка на «шарниром», прокалываемая крышка, крышка и пробирка без острых краев, имеется матовая область для маркировки. Выдерживают центрифугирование до 25000xg. Подходят для оптических измерений. Упаковка 500 шт.	756 000,00	84
49 Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные № 1000	Наконечники с фильтром 100 — 1000 мкл, длинные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 86 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор не более 18-40 мкм; материал гидрофобный полизилен без добавлений. В упаковке 1000 шт.	469 300,00	13

3. Заявки следующих потенциальных поставщиков представлены до окончательного срока представления заявок:

№	Наименование потенциальных поставщиков	Адрес всех потенциальных поставщиков
1	ПК «Витанова»	г. Караганда, ул. Абая, 71

4. Информация о привлечении экспертов, представленных ими заключений, по соответствию предложенных в заявке товаров технической спецификации: эксперты не привлекались.

5. Следующие заявки отклонены:

№	Наименование потенциального поставщика	Полная причина отклонения и № лота
1	-	-

6. Заявки потенциальных поставщиков, которые соответствуют квалификационным требованиям и иным требованиям тендерной документации:

№	Наименование потенциального поставщика	№ лота	Заявленная цена (тенге)
1	ПК «Витанова»	1	365000
2	ПК «Витанова»	2	150000
3	ПК «Витанова»	3	490000
4	ПК «Витанова»	4	180000
5	ПК «Витанова»	5	85000
6	ПК «Витанова»	6	72000
7	ПК «Витанова»	7	82000
8	ПК «Витанова»	8	72000
9	ПК «Витанова»	9	72000
10	ПК «Витанова»	10	94000
11	ПК «Витанова»	11	72000
12	ПК «Витанова»	12	72000
13	ПК «Витанова»	13	82000
14	ПК «Витанова»	14	123000
15	ПК «Витанова»	15	72000
16	ПК «Витанова»	16	72000
17	ПК «Витанова»	17	28000
18	ПК «Витанова»	18	23500
19	ПК «Витанова»	19	35000
20	ПК «Витанова»	20	62000
21	ПК «Витанова»	21	66000
22	ПК «Витанова»	22	73000
23	ПК «Витанова»	23	78000
24	ПК «Витанова»	24	62500
25	ПК «Витанова»	25	66000
26	ПК «Витанова»	26	60000
27	ПК «Витанова»	27	67000
28	ПК «Витанова»	28	72000
29	ПК «Витанова»	29	77000
30	ПК «Витанова»	30	77000
31	ПК «Витанова»	31	56000
32	ПК «Витанова»	32	38000
33	ПК «Витанова»	33	77000
34	ПК «Витанова»	34	77000
35	ПК «Витанова»	35	77000
36	ПК «Витанова»	36	56000
37	ПК «Витанова»	37	61000
38	ПК «Витанова»	38	61000
39	ПК «Витанова»	39	28000
40	ПК «Витанова»	40	41000
41	ПК «Витанова»	41	28000
42	ПК «Витанова»	42	50000
43	ПК «Витанова»	43	56000
44	ПК «Витанова»	44	125000

45	ПК «Витанова»	45	110000
46	ПК «Витанова»	46	25000
47	ПК «Витанова»	47	3500
48	ПК «Витанова»	48	8000
49	ПК «Витанова»	49	35500

5. Тендерная комиссия по результатам рассмотрения заявок путем открытого голосования РЕШИЛА:

- Признать тендер по лоту №1-49 несостоявшимся по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, организатору закупа осуществить закуп способом из одного источника по лоту №1-49 у потенциального поставщика ПК «Витанова» на основании п.130-41 главы 9 Правил;
- Организатору закупок ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астана разместить текст данного протокола об итогах на Интернет-ресурсе Заказчика.

За данное решение проголосовали:

За - 5 голосов;

Против - 0 голосов.

Ким Николай Ардальевич

- руководитель по клинической службе, председатель;

Члены комиссии:

Куанышбаева Алия Муратовна

- руководитель сестринской службы, заместитель председателя;

Касенова Дина Ахметовна

- заведующая аптекой;

Кусанинова Асия Салаватовна

- бухгалтер;

Тажибаев Куаныш Болатович

- руководитель административно-правового отдела.

Секретарь

Абдушев Даулетбек Серикович

- менеджер по государственным закупкам