

Протокол № 1
об итогах закупок реагентов для ИФА и ПЦР
способом из одного источника

г. Астана

09 часов 30 минут
«05» января 2025 года

Организатор закупок ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астана, находящееся по адресу: г. Астана, ул. А. Молдагуловой, 28 провел закупки в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в соответствии с требованиями главы 4 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), утвержденные Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 (далее – Правила).

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

1. Наименование, краткое описание лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг;
2. Указано в приложении № 1 к протоколу (Прилагается).
3. Наименование и местонахождение потенциального поставщика, которые предоставили документы на приглашение из одного источника:

№	Наименование потенциального поставщика	Адрес	Дата регистрации потенциального поставщика
1	ПК "Витанова"	г.Караганда, ул.Абая, 71	27.12.2024 – 09:00

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

- 1) Признать ценовые предложения ПК "Витанова" соответствующие требованиям, установленным пунктами 8 и 9, 11 настоящих Правил;
- 2) Признать выигравшим ценовое предложение по лоту № 1-45 - потенциального поставщика ПК "Витанова", г.Караганда, ул.Абая, 71, на общую сумму – 27 630 400 тенге 00 тиын (Двадцать семь миллионов шестьсот тридцать тысяч четыреста тенге ноль тиын);
- 3) Заказчику – закупку ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астана, находящееся по адресу: г. Астана, ул. А. Молдагуловой, 28 - заключить договора в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов способом из одного источника, направить потенциальным поставщикам подписанные договора о закупке, составляемые по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения, согласно Правил.

Председатель:

Ксанова Жанар Мухтарбековна

Заместитель директора по клинической службе;

Члены комиссии:

Куанышбаева Алия Муратовна

Руководитель сестринской службы;

Жорабаева Инкар Муратовна

Юрист

Секретарь

Абдушев Даулетбек Серикович

Менеджер по государственным закупкам

№ п/п	Наименование товара	Техническое описание	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма	ИК "Витанова"
1	Набор реагентов для выявления ДНК Candida albicans методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для выявления ДНК Candida albicans методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшет, делимые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала должен обеспечиваться совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав набора для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный, готовый к использованию; - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами для выделения нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК Candida albicans; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFХ96/ремени Gentier 96, CFХ96.	набор	8	79 390,00	635 120,00	71 100,00
2	Набор реагентов для одновремениого выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (ВПГ 1, 2), выделенной из клинических проб, методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала должен обеспечиваться совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию; - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК ВПГ 1, 2; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFХ96/ремени Gentier 96, CFХ96.	набор	6	87 590,00	525 540,00	78 400,00

3	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Shigella flexneri</i> (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала должен обеспечиваться совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав набора для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100% Специфичность — не менее 100% Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным — должен подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» — регистрация ДНК <i>Shigella flexneri</i>; • «FAM» — регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора — не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFХ96/ремени Gentier 96, CFХ96.	набор	15	79 390,00	1 190 850,00	71 100,00
4	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала должен обеспечиваться совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав набора для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100% Специфичность — не менее 100% Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» — регистрация ДНК <i>Mycobacterium tuberculosis</i>; • «FAM» — регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора — не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFХ96/ремени Gentier 96, CFХ96.	набор	18	79 390,00	1 429 020,00	71 100,00

5	Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени	Набор реагентов предназначен для дифференциального выявления ДНК вируса папилломы человека (ВПЧ) 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть адаптированы для работы с «Серватор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК ВПЧ 18 типа, • «FAM» – регистрация ДНК ВПЧ 16 типа, • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96/ремени Gentier 96, CFX96.	набор	10	101 410,00	1 014 100,00	90 800,00
6	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Tritrichomonas vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Tritrichomonas vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть адаптированы для работы с «Серватор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК <i>Tritrichomonas vaginalis</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96/ремени Gentier 96, CFX96.	набор	40	79 390,00	3 175 600,00	71 100,00
7	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть адаптированы для работы с «Серватор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i>; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96/ремени Gentier 96, CFX96.	набор	40	79 390,00	3 175 600,00	71 100,00

8	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса (ЦМВ) в режиме реального времени Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов предназначен для выявления ДНК цитомегаловируса (ЦМВ) в клиническом материале и для количественного определения вируса в сыворотке, плазме и цельной крови методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок - оптическая пленка для ПЦР не менее 1,5 листа. - чувствительность — не более 24 МЕ в объеме выделяемой пробы. - специфичность — не менее 100% - диапазон линейности от 300 до 10⁸ МЕ ДНК ЦМВ/мл. - коэффициент вариации — не менее 10% - Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. - После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до не менее 3-х месяцев. - Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Планшето». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. - Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР - Объем вносимого элюата не более 50 мкл - Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить к наборам для выявления ИППП. - Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» — регистрация ДНК ЦМВ; • «FAM» — регистрация ДНК ВКО. - Срок годности набора — не менее 12 месяцев со дня выпуска. - Хранение при температуре 2-8°C. - Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. - Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96/времени Gentier 96, CFX96.	набор	10	87 590,00	875 900,00	78 400,00
9	Набор реагентов для одновременного выявления в одной пробе ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis и ДНК Mycoplasma genitalium методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР не менее 1,5 листа. - чувствительность — не менее 100% - специфичность — не менее 100% - Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. - После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. - Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Планшето». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. - Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР. - Объем вносимого элюата не более 50 мкл - Положительный контрольный образец универсальный подходит для выявления других ИППП. - Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» — регистрация ДНК Mycoplasma genitalium; • «HEX» — регистрация ДНК Chlamydia trachomatis; • «FAM» — регистрация ДНК ВКО. - Срок годности набора — не менее 12 месяцев со дня выпуска. - Хранение при температуре 2-8°C. - Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до не менее 10 суток. - Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96/времени Gentier 96, CFX96.	набор	20	132 570,00	2 651 400,00	118 700,00

10	Набор реагентов для выявления ДНК Gardnerella vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для выявления ДНК Gardnerella vaginalis методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшет, делимые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала должен обеспечиваться совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав набора для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Платиштов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/OT-ПЦР. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК Gardnerella vaginalis; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °C до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96/Barmani Gentier 96, CFX96.	набор	40	79 390,00	3 175 600,00	71 100,00
11	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЦР в режиме реального времени	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, не менее 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала должен обеспечиваться совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора должны входить: - положительный контрольный образец универсальный (ПКО), готовый к использованию - готовая реакционная смесь, лиофилированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — не менее 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР не менее 1,5 листа. Чувствительность — не менее 100%. Специфичность — не менее 100%. Набор должен применяться с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь должна храниться до не менее 3-х месяцев. Наборы должны быть адаптированы для работы с «Генератор Платиштов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/OT-ПЦР. Объем вносимого элюата не более 50 мкл. Положительный контрольный образец должен быть универсальным - подходить для выявления других ИППП. Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК Neisseria gonorrhoeae; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – не менее 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2–8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °C до не менее 10 суток. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96/Barmani Gentier 96, CFX96.	набор	40	79 390,00	3 175 600,00	71 100,00
12	Транспортный раствор для транспортировки и хранения клинического материала из биоплатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. 200 пробирок	Набор реагентов для транспортировки и хранения клинического материала: биоплатов в соскобах эпителиальных клеток со слизистой гортани и других, с целью последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, рассчитан на транспортирование и хранение не менее 200 клинических образцов. Транспортный раствор представляет собой изотонический водно-солевой буферный раствор с добавлением консерванта, способствующий сохранности биопроб. В составе набора должно быть не менее 200 пробирок по 1000 мкл. Должен подходить для выделения экспресс методом, отмывка не требуется. Приготовленные биопробы должны храниться при комнатной температуре (18–25) °C не более 2 суток; при температуре (2–8) °C не более 2 недель; при температуре минус (18–60) °C и ниже не более 2 месяцев (допустимо однократное замораживание). Стабильность клин. образцов при хранении в транспортной среде — не менее 100%. Условия хранения и транспортировки набора: хранить при температуре 2–8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не менее 10 суток. Срок годности: не менее 24 месяца	набор	16	30 090,00	481 440,00	24 300,00

16 ВПП — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений		Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследования. Количество положительных контрольных образцов, содержащих IgM к ВПП 1 и 2 типов — не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата, раствора ТМЕ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100% Специфичность: не менее 100% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, вишючек для реагентов, наконечников для пипеток, планшетов для предварительного разведения сыворотки из разных серий набора: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сыворотки из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к Toxoplasma gondii (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхоза, Ig G к антигенам Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoide, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NAЕА вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода Aspergillus, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита Е, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к прядранемому белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину Е вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам Clostridium sinensis, Ig G к антигенам нематод рода Anisakis, Ig G к антигенам Taenia solium, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	2	70 570,00	141 140,00	63 200,00
17 Рубелла - IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи) 12x8 определений		Набор реагентов предназначен для количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль. Для количественного анализа используется не более 3 калибраторов, для качественного анализа — не более 6 калибраторов и 1 контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Калибраторы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1-94 — наличие Количество контрольных и калибровочных образцов в составе набора: не более 7. Максимальная концентрация калибровочных образцов не менее 800 МЕ/мл - наличие Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМЕ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Числовое значение чувствительности: не более 2 МЕ/мл Коэффициент вариации: не более 8% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, вишючек для реагентов, наконечников для пипеток, трафареты для построения калибровочного графика: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, РПРС, раствора ТМЕ: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к Toxoplasma gondii (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхоза, Ig G к антигенам Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода Aspergillus, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита Е, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к прядранемому белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину Е вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам Clostridium sinensis, Ig G к антигенам нематод рода Anisakis, Ig G к антигенам Taenia solium, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	3	78 680,00	236 040,00	70 500,00

18 Рубела - IgM – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи) 12х8 определений	Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека, и может быть использован для диагностики переносимости инфицирования вирусом краснухи методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых набором независимых пациентов: не менее 93 исследования Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата, раствора ТМЕ: наличие Планишет разборный Количество положительных контрольных образцов, содержащей IgM к вирусу краснухи — не более 1 Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для закрывания (закрывания) планшета, винок для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения исследуемых сывороток из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к Toxoplasma gondii (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхоза, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoideis, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к хлорному агенту NAEА вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному агенту VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинеллы, Ig G к антигенам бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита Е, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраковому белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину Е вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам Clonorchis sinensis, Ig G к антигенам нематод рода Anisakis, Ig G к антигенам Taenia solium, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор 3 83 090,00 249 270,00 74 400,00	набор 2 66 860,00 133 720,00 59 900,00
19 ЦМВ- IgG-стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу) 12х8 определений	Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых набором независимых пациентов: не менее 93 исследований. Количество положительных контрольных образцов, содержащий IgG к ЦМВ: не более 1. Планишет разборный: наличие Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМЕ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Специфичность: не менее 100% Чувствительность: не менее 100% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для закрывания (закрывания) планшета, винок для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к Toxoplasma gondii (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхоза, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoideis, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к хлорному агенту NAEА вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному агенту VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинеллы, Ig G к антигенам бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита Е, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраковому белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину Е вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам Clonorchis sinensis, Ig G к антигенам нематод рода Anisakis, Ig G к антигенам Taenia solium, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).		

20 ЦМВ- IgM (Набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу) 12х8 определений	Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследованных Количество положительных контрольных образцов, содержащих IgM к ЦМВ: не более 1. Планшет разборный: наличие Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Чувствительность: не менее 100% Специфичность: не менее 100% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСЕ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к Токсоплазма гондии (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхоза, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoides, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NA/EA вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G к антигенам трихинеллы, Ig G к антигенам Aspergillus, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита Е, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к передающему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину Е вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам Clostridium sinensis, Ig G к антигенам нематод рода Ancylostis, Ig G к антигенам Taenia solium, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	2 70 550,00 141 100,00 63 200,00
21 Токсо — IgG (Набор реагентов для выявления иммуноферментного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii) 12х8 определений	набор реагентов предназначен для количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к токсоплазме гондии (Toxoplasma gondii) в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль. Для качественного анализа используется не более 4 лунок, для количественного анализа не более 6 калибраторов и не более 1 контроля. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Калибраторы должны быть аттестованы по международно-принятому референсному стандарту 3rd International Standard for Anti-Toxoplasma Code TOXM. Количество контрольных и калибровочных образцов в составе набора: не более 7. Максимальная концентрация калибровочных образцов не менее 200 МЕ/мл. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие. Числовое значение чувствительности: не более 1,0 МЕ/мл. Воспроизводимость: менее 8%. Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, трафарет для построения калибровочного графика, планшет для предварительного разведения исследуемых образцов: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСЕ-Т, стоп-реагента, РПРС из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к Токсоплазма гондии (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода Candida, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхоза, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам Ascaris lumbricoides, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NA/EA вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G к антигенам трихинеллы, Ig G к антигенам Aspergillus, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита Е, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к передающему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину Е вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам Clostridium sinensis, Ig G к антигенам нематод рода Ancylostis, Ig G к антигенам Taenia solium, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.	набор	6 63 890,00 383 340,00 57 200,00

25	антипаллидум — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса М к <i>Trypanosoma pallidum</i>) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления IgM к возбудителю сифилиса в сыворотке или плазме крови человека, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых наборов независимых пациентов: не менее 93 исследования. Количество положительных контрольных образцов — не более 1. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100% Специфичность: не менее 100% Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, ТМБ, СБР, из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не менее 1 месяца. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	3	60 470,00	181 410,00	54 200,00
26	антипаллидум- IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к <i>Trypanosoma pallidum</i>) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для выявления специфических антител (IgG) к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека и рекомендуется для диагностики сифилиса как составная часть комплекса серологических реакций, не менее 96 определений, включая контроль. Количество положительных контрольных образцов — не более 1. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых наборов независимых пациентов: 93 исследования Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: 100% Специфичность: 100% Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не менее 1 месяца. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	3	40 930,00	122 790,00	36 700,00
27	<i>Ureaplasma urealyticum</i> - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i>) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i> в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и энзимологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых наборов независимых пациентов: не менее 93 исследования Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Количество положительных контролей — не более 1 Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100% Специфичность: не менее 100% Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для закисления (закрепления) планшета, капночек для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора, в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не более 10 суток. Наборы для выявления Ig G/A <i>Typhomphox vaginalis</i>, Ig G/A <i>Mycoplasma hominis</i>, Ig G/A <i>Ureaplasma urealyticum</i> имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколов промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью упрощения рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/M/A к <i>Chlamydia trachomatis</i>, IgG к антигену HSP60. <i>C. trachomatis</i>, антител к антигену <i>CapA Helicobacter pylori</i>, Ig G/M/A к <i>Mycoplasma pneumoniae</i>. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	1	82 320,00	82 320,00	73 700,00

28	Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых набором независимых пациентов: не менее 93 исследования. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМЕ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Количество положительных контролей — не более 1 Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100% Специфичность: не менее 100% Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, накопителей для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМЕ из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/A Trichomonas vaginalis, Ig G/A Mycoplasma hominis, Ig G/A Ureaplasma urealyticum имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антиген к антигену SagA Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	1	82 320,00	82 320,00	73 700,00
29	Хлами С trachomatis- IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека методом иммуноферментного анализа и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых набором независимых пациентов: не менее 93 исследования Количество положительных контрольных образцов — не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМЕ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100% Специфичность: не менее 100% Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, накопителей для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМЕ из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антиген к антигену SagA Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/A к Trichomonas vaginalis, Ig G/A к Mycoplasma hominis, Ig G/A к Ureaplasma urealyticum. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	3	59 180,00	177 540,00	53 000,00
30	Хлами С trachomatis- IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса M к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроль. Количество положительных контрольных образцов — не более 1. Максимально возможное количество исследуемых набором независимых пациентов: не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМЕ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100% Специфичность: не менее 100% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, накопителей для пипеток, планшета для предварительного разведения исследуемых образцов: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМЕ из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антиген к антигену SagA Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/A к Trichomonas vaginalis, Ig G/A к Mycoplasma hominis, Ig G/A к Ureaplasma urealyticum. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	3	65 460,00	196 380,00	58 600,00

31	Хламидии C. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений	Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых наборов независимых пациентов: не менее 93 исследования Количество положительных контрольных образцов — не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: не менее 100%. Специфичность: не менее 100%. Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; до не менее 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M/A к Chlamydia trachomatis, IgG к антигену HSP60 C. trachomatis, антигена к антигену СаgА Helicobacter pylori, Ig G/M/A к Mycoplasma pneumoniae имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/A к Trichomonas vaginalis, Ig G/A к Mycoplasma hominis, Ig G/A к Ureaplasma urealyticum. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическими иммуноферментными анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	3	65 460,00	196 380,00	58 600,00
32	B-Hbs-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Hbs-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител 12x8 определений)	набор реагентов предназначен для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке, плазме, препаратах (иммуноглобулины, криопреципитат, альбумин) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль, не более 5 дунок на постановку. Возможность использования для скрининга, включая скрининг доноров крови и ее компонентов, тканей и органов, и в комплексной диагностике гепатита В вне зависимости от популяционных и демографических аспектов: наличие. Возможность использования набора для ручной постановки анализа и для постановки в автоматических ИФА анализаторах открытого типа: наличие Количество положительного и слабоположительного контрольных образцов, содержащих рекомбинантный HBsAg в составе набора: не более 2. Раборый планшет: наличие. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и конъюгата: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Числовое значение чувствительности: не более 0,01 МЕ/мл или не более 0,05 МЕ/мл, в зависимости от выбранной процедуры. Специфичность: не менее 100%. Диагностическая чувствительность: не менее 100%. Диагностическая специфичность: не менее 100%. Отсутствие кросс-реактивности к вирусам гепатита А, Е, вирусам простого герпеса 1 и 2 типа, цитомегаловирусу, ВИЧ-1,2, вирусу клещевого энцефалита, вирусу SARS-CoV-2, к Тетронепа pallidum. Отсутствие ложноположительных результатов: у беременных женщин и пациентов с антигенами к ревматоидному фактору. Не оказывают влияния на получение правильных результатов: триглицериды до 40 мг/мл, билирубин до 0,2 мг/мл, гемоглобин до 1,0 мг/мл, общий белок до 120 мг/мл. Выявление HBsAg разной субтиповой принадлежности и мутантных форм HBs: awu2, awu3, awu4, awu3awu4, awu3awu4B, awu4+, awu4, awu3S143L, awu3G145R, awu4, awu4-. «Хуко-эффект» высоких концентраций не выявляется: до концентрации HBsAg 106 МЕ/мл. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для дозаторов: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, концентрат ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие. Хранение готового промывочного раствора: при температуре 2-8 °С — не менее 30 суток; при температуре 18-26 °С — не менее 7 суток. Хранение ФСБ-Т >25 и стоп-реагента: допускается при температуре 2-30 °С. Время исследования при пересчете на инкубацию при чувствительности 0,05 МЕ/мл: не более 60 мин. Время исследования при пересчете на инкубацию при чувствительности 0,01 МЕ/мл: не более 180 мин. Температура инкубации: 37±1°C.	набор	10	55 850,00	558 500,00	21 500,00
33	B-HBs-антиген, 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 определений	Набор реагентов для подтверждения присутствия HBsAg, не менее 48 определений Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1 Максимально возможное количество исследуемых наборов независимых пациентов: не менее 44 исследований Количество положительных контрольных образцов с различными концентрациями HBsAg в составе набора: не менее 2 Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: Наличие Числовое значение чувствительности: не более 0,01 МЕ/мл Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1 Минимальное время проведения исследования: не более 80 минут Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие Допускается использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, субстратный раствор, ТМБ, стоп-реагента из разных серий набора: Наличие Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не менее 6 месяцев Срок годности набора: не менее 24 месяцев Допускается транспортирование при температуре до 25 °С; не менее 10 суток Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	1	58 630,00	58 630,00	41 200,00

34	анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления)	набор реагентов для качественного определения иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С в сыворотке, плазме, препаратах (гемолизированных, криопрешитат), лейкоцитах крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль, не более 3 лунки на постановку. Возможность использования для скрининга, включая скрининг доноров крови и ее компонентов, тканей и органов, и в комплексной диагностике гепатита С вне зависимости от популяционных и демографических аспектов: наличие. Возможность использования набора для ручной постановки анализа и для постановки в автоматических ИФА анализаторах открытого типа: наличие. Количество положительных контрольных образцов: не более 1. Раборный планшет: наличие. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и конъюгата: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Диагностическая чувствительность: не менее 100%. Диагностическая специфичность: не менее 100%. Отсутствие кросс-реактивности: к вирусам гепатитов А, Е, вирусам простого герпеса 1 и 2 типа, цитомегаловирусу, ВИЧ-1,2, вирусу клещевого энцефалита, вирусу SARS-CoV-2, к Терапевта pallidum. Отсутствие ложноположительных результатов: у беременных женщин и пациентов с антителами к ревматоидному фактору. Не оказывают влияния на результаты качественного определения: гемоглобин до 10 мг/мл, билирубин до 0,2 мг/мл, триглицериды до 40 мг/мл, общий белок до 160 мг/мл, СМОФлиппид до 40 мг/мл, аспетиласпиновая кислота до 1,5 мг/мл, аскорбиновая кислота до 0,4 мг/мл, гепарин до 5,0 МЕ/мл, альфа-интерферон до 4000 МЕ/мл, рибавирин до 1,8 мг/мл, этанол до 3,0 мг/мл. Наличие пленки (крышки) для заквашивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для дозаторов: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, концентрат ТМБ и СВР из разных серий набора: наличие. Хранение готового промывочного раствора: при температуре 2-8 °С - не менее 30 суток; при температуре 18-26 °С - не менее 7 суток. Хранение ФСБ-Т-25 и стоп-реагента: допускается при температуре 2-30 °С. Время исследования при пересчете на инкубацию: не более 60 мин. Температура инкубации: 37±1 °С. Срок годности набора: не менее 24 месяцев со дня выпуска. Допускается транспортирование при температуре до 26 °С: до не менее 10 суток. Дробное использование набора: в течение всего срока годности.	набор	10	44 310,00	443 100,00	21 500,00
35	анти-ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для выявления и иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 48 определений	Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов классов G и M к структурным (core) и неструктурным (NS) белкам вируса гепатита С в сыворотке (плазме) крови человека и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопрешитат, альбумин) методом иммуноферментного анализа, с целью подтверждения положительных результатов ИФА. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Количество положительных контрольных образцов, содержащих антитела к ВГС: не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие. Раборный планшет: наличие. Чувствительность: не менее 100%. Специфичность: не менее 100%. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Стабильность рабочих растворов конъюгата и ТМБ при температуре 25 °С: не менее 10 часов. Стабильность при отоглаженного промывочного раствора при температуре от 2 °С до 8 °С: не менее 1 месяца. Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заквашивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, СВР, стоп-реагента, концентрат ТМБ из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 24 месяцев со дня выпуска. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	1	56 090,00	56 090,00	48 400,00
36	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина Е в сыворотке крови	Набор реагентов предназначен для определения концентрации общего иммуноглобулина класса Е (IgE общ) в сыворотке крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроль. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Числовое значение чувствительности: не более 2,5 МЕ/мл. Воспроизводимость: не более 8%. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов и калибраторов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие. Планшет разборный: наличие. Специфичность: отсутствует перекрестная реактивность с IgG, IgM, IgA или альбумином в физиологических концентрациях. Калибровочные и контрольные образцы должны быть аттестованы относительно WHO International Standard Immunooglobulin E (IgE), human serum, NIBSC 11/234: наличие. Количество контрольных и калибровочных образцов с известным содержанием IgE общ в составе набора: не более 7. Объем раствора для разведения сывороток не менее 12 мл: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Минимальное время проведения исследования: не более 55 минут. Наличие пленки (крышки) для заквашивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, графика для построения калибровочного графика: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов (ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ плюс из разных серий набора) наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8 °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до не менее 10 суток. Наборы для выявления общих Ig G/M/A/E имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью упрощения работы и оптимизации рабочего процесса. Наборы должны быть сертифицированы для использования с автоматическим иммуноферментным анализатором ЛАЗУРИТ (подтверждающее письмо от завода).	набор	5	60 400,00	302 000,00	52 100,00

37	Глубоколуночные плашкетки для процессора магнитных частиц, стерильные (уп 50 штук)	Глубоколуночный плашкет на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки. Изготовлен из бесцветного полипропилена, без покрытия. Объем каждой лунки 2,2 мл. Имеет низкое содержание тяжелых металлов и антистатические свойства, химически стабилен. Без пирогенов, ДНКазы/РНКазы. Выдерживает центрифугирование с ускорением 4000xg. Возможно подвергать длительному замораживанию до -86oC. Может применяться для бактерий, клеток, белков, нуклеиновых кислот и других биологических образцов; проведения реакций, культивирования и длительного хранения. Адаптированы для работы на процессоре магнитных частиц AutoMag96. Для однократного использования.	упаковка	8	128 000,00	1 024 000,00	115 000,00
38	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1- 200 мкл стерильные без штатива № 1000	Наконечники с фильтром 1 — 200 мкл, бесцветные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и нуклеотидов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121oC в течение 20 минут), длина 50,8 мм, стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор 5-20 мкм, материал гидрофобный полипропилен без добавлений. Без штатива, упаковка 1000 шт.	упаковка	16	29 800,00	476 800,00	16 000,00
39	Наконечники универсальные для дозаторов 1-200 мкл, желтые, нестерильные № 1000	Наконечники без фильтра 1 — 200 мкл, желтые, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121oC в течение 20 минут), длина 50,8 мм, имеют градуировку стандартного объема. В упаковке по 1000.	штука	16	6 900,00	110 400,00	3 500,00
40	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл стерильные № 500	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и нуклеотидов (упаковка 1000 шт). Характеристика пробирки: материал: автоклавируемый, выдерживает температуру не менее 121oC в течение 15 минут, высота 40,9 мм, стерильные, бесцветный, имеют градуировку и дополнительное пространство для замораживания/нагрева. Эргономичная крышка на «парнир», прокладываемая крышка, крышка и пробирка без острых краев, имеется матовая область для маркировки. Выдерживают центрифугирование до 25000xg. Подходят для оптических измерений. Упаковка 500 шт	штука	8	9 000,00	72 000,00	7 800,00
41	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100- 1000 мкл стерильные № 1000	Наконечники с фильтром 100 — 1000 мкл, длинные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и нуклеотидов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавируемый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121oC в течение 20 минут), длина 86 мм, стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор не более 18-40 мкм, материал гидрофобный полипропилен без добавлений. В упаковке 1000 шт.	штука	1	36 100,00	36 100,00	36 000,00
42	Набор реагентов для одновременного выделения ДНК ВГВ, РНК ВГТ и РНК ВИЧ из 250 мкл сыворотки (плазмы) крови для последующего анализа методом ПЦР с детекцией в реальном времени) 48 определений	Набор реагентов для одновременного специфического выделения ДНК вируса гепатита В, РНК вируса гепатита С и иммунодефицита человека из клинических образцов сыворотки (плазмы) крови, данный вариант набора позволяет проведение 6 независимых процедур выделения нуклеиновых кислот, по 8 образцов в каждой, включая контроль. Принцип действия набора состоит в температурной обработке пробы многокомпонентным лизирующим раствором, разрушающим комплексы нуклеиновых кислот с белками, с последующей специфической сорбцией целевой НК на магнитные частицы серийной промывкой водными растворами и элюцией. После этого проба готова к постановке реакции ПЦР/ОТ-ПЦР. Эффективность прободопготовки образца оценивается с помощью внутреннего контроля (ВКО), входящего в состав активного сорбента и проходящего все стадии прободопготовки и следующего за ней ПЦР или ОТ-ПЦР анализа вместе с выделяемой НК. Состав набора: активный сорбент с ВКО — концентрат, лиофилизированный, лизирующий раствор, элюирующий раствор, промывочные растворы *2, отрицательный контрольный образец. Объем образца для выделения — не менее 250 мкл; Объем элюции — не менее 200 мкл. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. При проведении выделения не используется центрифуга. Возможно выделение нуклеиновых кислот на процессоре магнитных частиц типа KingFisher Flex. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 — 8 °С. Срок годности: 12 месяцев. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток.	набор	2	90 480,00	180 960,00	73 000,00
43	Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В методом ПЦР в реальном времени. Чувствительность 10 МЕ/мл, 96 определений,	Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови, методом ПЦР в режиме реального времени, 96 лунок, скрепленных в формат планшета, делимые. Набор реагентов может быть применен как для высокочувствительного скринирования донорской крови (тестирование индивидуальных образцов и минибулов), так и в клинической практике для диагностики гепатита В. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала обеспечивается совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора входят: - готовая реакционная смесь, лиофилизированная, внесенная в ПЦР пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая пленка для ПЦР 1,5 листа. Чувствительность — не более 5 МЕ в объеме выделяемой пробы. Специфичность — 100% Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. После вскрытия готовая реакционная смесь хранится до 3-х месяцев. Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР. Объем вносимого элюата 50 мкл Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» – регистрация ДНК ВГТ; • «FAM» – регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2-8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96/брендами Gentier 96, CFX96.	набор	2	161 320,00	322 640,00	144 500,00

44	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. Чувствительность: 15 МЕ/мл) 96 определений	Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса гепатита методом, основанным на обратной транскрипции вирусной РНК с последующей амплификацией фрагмента кДНК в полимеразной цепной реакции (ОТ-ПЦР) с гибридоаннотационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в реальном времени, 96 лунок, скрепленных в формат планшета, деление. Набор реагентов может быть применен как для высокочувствительного скринирования донорской крови, так и в клинической практике для диагностики гепатита С. Учет эффективности выделения нуклеиновой кислоты из образцов клинического материала обеспечивается совместным выделением с внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав набора для выделения нуклеиновых кислот. В состав набора входит: - слаболокализованный контрольный образец (ПКО), лиофилизированный - готовая реакционная смесь, лиофилизованная, внесенная в ПЦР-пробирки из белого пластика 200 мкл — 96 пробирок. - оптическая планка для ПЦР 1,5 листа. - чувствительность — не менее 15 МЕ/мл - специфичность — 100% Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа. Наборы адаптированы для работы с «Генератор Планшетов». Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение нуклеиновых кислот. Универсальный протокол амплификации для всех наборов ПЦР/ОТ-ПЦР. Объем вносимого элюата 50 мкл Каналы детекции результатов амплификации: • «ROX» — регистрация ДНК ВТС; • «FAM» — регистрация ДНК ВКО. Срок годности набора — 12 месяцев со дня выпуска. Хранение при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С до 10 суток Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96, CFX96.	набор	2	191 690,00	383 380,00	165 300,00
45	РПГА- антипаллидум Набор реагентов для выявления антител к Треропета pallidum в реакции пассивной гемагглютинации	Набор реагентов для выявления антител к Треропета pallidum в реакции пассивной гемагглютинации. Характеристики набора: Принцип метода заключается во взаимодействии специфических антител, присутствующих в исследуемых образцах, с антигеном Треропета pallidum, фиксированным на поверхности эритроцитов, с их последующей характерной агглютинацией. Количество определений: не менее 100 определений, включая контроль. Объем анализируемого образца: качественный тест: 10 мкл сыворотки или 50 мкл ликвора, количественный тест: 25 мкл образца; Чувствительность: выявление антител к Треропета pallidum не менее 100%. Специфичность: выявления антител к Треропета pallidum не менее 100%. Длительность анализа: 60 мин. Регистрация и оценка результатов. Результаты оцениваются визуально и интерпретируются согласно таблице. За титр антител принимают максимальное разведение образца, при котором наблюдается агглютинация эритроцитов. Комплексация набора: положительный контрольный образец (К+) — 1 фла, 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) — 1 фла, 0,5 мл; тест-эритроциты (ТЭр) — 1 фла, 8,5 мл; контрольные эритроциты (КЭр) — 1 фла, 8,5 мл; разводящий раствор (РР) — 1 фла, 21 мл; планшет с U-образными лунками — 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2-8°C. Допускается транспортировка при температуре до 25°C не менее 10 суток. Срок годности: не менее 12 месяцев.	набор	30	56 630,00	1 698 900,00	51 000,00

Условия платежа - за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.

Условия и срок поставки товара - В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика

Место поставки - г.Астана, ул. Эля Молдагулова 26, склад аптеки

Председатель:

Ксанова Жанар Мухтарбековна

Члены комиссии:

Куанышбаева Алия Муратовна

Жорабаева Инкар Муратовна

Секретарь

Абдушев Даулетбек Серикович

Заместитель директора по клинической службе

Руководитель сестринской службы,

Юрист

Менеджер по государственным закупкам