****

**г.Алматы «06» января 2025 года**

**Объявление о проведении закупа способом запроса ценовых предложений №1**

**Заказчик и организатор закупа:** Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения "Городская клиническая инфекционная больница имени Изатимы Жекеновой" Управления здравоохранения города Алматы.

Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название – в случае индивидуальной непереносимости), наименования медицинских изделий без указания торговой марки и производителя
и их краткая характеристика, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому лекарственному средству и (или) медицинскому изделию указаны в приложении 1 к настоящему объявлению.

**Место поставки товаров:** город Алматы, улица Дегдара 10/2, аптечный склад.

**Сроки и условия поставки товаров**: в течении трех рабочих дней со дня получения заявки от заказчика.

Поставка осуществляется на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020.

**Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений:** город Алматы, улица Дегдара 10/2, администрация, отдел государственных закупок до 10:00 по времени Астаны 13 января 2025года.

**Дата и время рассмотрения ценовых предложений:** 13 января 2025года в 11:00 по времени Астаны

****2025жыл 06 қаңтар №1 Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізу туралы хабарландыруға 1-қосымша

Приложение 1к объявлению о проведении закупа способом запроса ценовых предложений №1 от 06 января 2025года

 Сатып алынатын дәрілік заттардың халықаралық патенттелмеген атаулары (сауда атауы-жеке төзімсіздік жағдайында), Сауда маркасы мен өндірушіні көрсетпей медициналық бұйымдардың атаулары және олардың қысқаша сипаттамасы, сатып алу көлемі, жеткізу орны, әрбір дәрілік зат және (немесе) медициналық бұйым бойынша сатып алу үшін бөлінген сома

Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название – в случае индивидуальной непереносимости), наименования медицинских изделий без указания торговой марки и производителя и их краткая характеристика, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому лекарственному средству и (или) медицинскому изделию

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Сатып алынатын тауарлардың атауыНаименование закупаемых товаров** | **Сатып алынатын тауарлардың сипаттамасы және техникалық ерекшелігіОписание и техническая спецификация закупаемых товаров** | **Өлшем бірлігіЕдиница измерения** | **КөлеміКоличество**  | **БағасыЦена**  | **СомасыСумматенге** | **Тауарды жеткізу орны Место поставки товара** |
| **1** | Питательный агар  | Гомогенный сыпучий желтый порошок. Порошок по 500 г в пластиковом флаконе с навинчивающимся колпачком.Состав:Ингредиенты грамм/литр, пептический перевар животной ткани 5,00 Мясной экстракт 1,50.Дрожжевой экстракт 1,50.Натрия хлорид 5,00.Агар-агар 15,00.Конечное значение рН (при 25ºС) 7,4 ± 0,2 Область применения.Эта среда используется в качестве основной или специальной (после добавления 10% крови или другой биологической жидкости).  | флакон | 40 | 56407 |  2 256 280  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **2** | Питательный бульон | Питательный бульон.Гомогенный сыпучий желтый порошок. Порошок по 500 г в пластиковом флаконе с навинчивающимся колпачком.Состав: пептический перевар животной ткани 5,00 Мясной экстракт 1,50.Дрожжевой экстракт 1,50.Натрия хлорид 5,00.Конечное значение рН (при 25ºС) 7,2 ± 0,2□ Область применения:Эта среда используется в качестве основной или специальной (после добавления 10% крови или другой биологической жидкости).  | флакон | 3 | 56407 |  169 221  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **3** | Висмут-сульфит агар (ВСА агар) | Гомогенный сыпучий зеленовато-желтый порошок. Порошок 500г в пластиковом флаконе с навинчивающимся колпачком. Состав: Ингредиенты грамм/литр Пептический перевар животной ткани 10,00 Мясной экстракт□5,00 Глюкоза 5,00 Натрия гидрофосфат 4,00 Железа сульфат 0,30 Висмута сульфит (индикатор) 8,00 Бриллиантовый зеленый 0,025 Агар-агар 20,00 Конечное значение рН (при 25°С) 7,7 ± 0,2 Область применения:Эта среда рекомендуется для селективного выделения и предварительной идентификации Salmonella typhi и других сальмонелл из патологического материала, сточных вод, пищевых продуктов, воды и другого исследуемого материала. | флакон | 15 | 56407 |  846 105  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **4** | Декстрозный агар Сабуро | Гранулированный сухой светло-желтый порошокПорошок 500г в пластиковом флаконе с навинчивающимся колпачком.Состав:Ингредиенты грамм/литр Микологический пептон 10,0Глюкоза 40,00 Агар-агар 15,00 Конечное значение рН (при 25ºС) 5,6 ± 0,2 Состав выверен и доведен до соответствия необходимым параметрам.Область применения Для культивирования дрожжевых и плесневых грибов, а также для культивирования кислотолюбивых бактерий. | флакон | 2 | 56407 |  112 814  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **5** | Агар Мюллера Хинтона | Гомогенный сыпучий желтый порошок. Порошок 500г в пластиковом флаконе с навинчивающимся колпачком.Состав: грамм/литр Мясной настой 300,00Гидролизат казеина 17,50 Крахмал□1,50 Агар-агар 17,00Конечное значение рН (при 25ºС) 7,3 ± 0,2 Область применения: Эта среда используется для культивирования нейссерий и для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным средствам. | флакон | 25 | 56407 |  1 410 175  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **6** | Маннит- солевой агар | Гомогенный сыпучий светло-розовый порошок.Порошок 500г в пластиковом флаконе с навинчивающимся колпачком.Состав: Ингредиенты грамм/литр Протеозопептон 10,00 Мясной экстракт□1,00 Натрия хлорид 75,00 D-Маннит 10,00Феноловый красный 0,025 Агар-агар 15,00Конечное значение рН (при 25ºС) 7,4 ± 0,2  | флакон | 12 | 56407 |  676 884  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **7** | Основа уреазного агара | Для определения продукций уреазы.Флакон 500 гоамм. | флакон | 1 | 60000 |  60 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **8** | Селенитовый бульон | Гомогенный сыпучий белый или желтый порошок.Часть B: Кристаллический белый или кремовый порошок.Порошок 500г в пластиковом флаконе с навинчивающимся колпачком.Состав:Ингредиенты грамм/литр Часть А Триптон 5,00Лактоза 4,00 Натрия фосфат 10,00 Часть В Натрия гидроселенит 4,00 Конечное значение рН (при 25ºС) 7,0 ± 0,2 Область применения: Эта среда рекомендуется в качестве среды обогащения для выделения сальмонелл из фекалий, урины и другого патологического материала. | флакон | 3 | 56407 |  169 221  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **9** | Калия-теллурит 2 % | Для менингита и дифтерий.Флакон 500 грамм. | флакон | 7 | 53011 |  371 077  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **10** | Бульон Мартена (жидкий) для культивирования коринебактерий дифтерии | Гомогенный сусымалы ақ немесе сары ұнтақ.Бөлігі B: Кристалды, ақ немесе кремді ұнтақ.Ұнтақ 500г в пластиковом флаконе с навинчивающимся қалпақшамен.Құрамы:Ингредиенттер грамм/литр А БөлігіТриптон 5,00Лактоза 4,00Натрий фосфаты 10,00 БөлігіНатрий гидроселенит 4,00Түпкі мәні рН (25ºС) 7,0 ± 0,2 қолдану Облысы:Бұл сәрсенбі ретінде ұсынылады ортаны байыту үшін бөлінген сальмонелла бірі нәжісті, урины және басқа да патологиялық материал. | флакон | 1 | 48620 |  48 620  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **11** | Индикатор Андреде | Для идентификаций дифтерии флакон 125 мл | флакон | 1 | 20048 |  20 048  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **12** | Бульон для бифидобактерий | Для культивирования многочисленных бифидобактерий флакон 500 грамм | флакон | 2 | 67711 |  135 422  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **13** | Ацетатный агар дифференциальный | Для идентификаций энтеробактерий (E. Coli) флакон 500 грамм | флакон | 5 | 56407 |  282 035  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **14** | Бульон с малонатом | для определ.биохимических свойст флакон 500 грамм | флакон | 1 | 56407 |  56 407  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **15** | Дикарбоксилазный бульон с лизином | Для идентификаций энтеробактерий (E. Coli) флакон 500 грамм | флакон | 1 | 56482 |  56 482  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **16** |  Глюкоза | Для идентификаций и обогащения флакон 500 грамм | флакон | 1 | 59843 |  59 843  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **17** | Цитратный агар Симмонса  | Для идентификаций энтеробактерий флакон 500 грамм | флакон | 5 | 56407 |  282 035  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **18** | Трехсахарный железосодержащий агар | Для идентификаций микроорганизмов флакон 500 грамм | флакон | 10 | 56407 |  564 070  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **19** | Фенилаланиновый агар | Для идентификаций энтеробактерий (протеев) флакон 500 грамм | флакон | 5 | 56407 |  282 035  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **20** | Среда Пизу | Питательная среда для идентификаций каринебактерий флакон 250 грамм | флакон | 1 | 57147 |  57 147  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **21** | Диагностикум эритр. Кишечноиерсиниозный О-3 антигенный лиофилизат для диагнастических целей уп ( 1 уп-3амп по 1,0 мл диагностикума) | Для РПГА на иерсинии (1 уп 3 амп -1 мл) | упаковка | 3 | 92500 |  277 500  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **22** | Диагностикум эритр. кишечноиерсиниозный О-9 антигенный лиофилизат для диагнастических целей уп (3амп по 1,0 мл диагностикума) | Для РПГА на иерсинии гр (1уп-3 фл по 2 мл ) | упаковка | 3 | 110500 |  331 500  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **23** | Диагностикум эритр. Псевдотуберкулезный антигенный для РНГА , лиофилизат для диагнастических целей сухой 5% уп (1уп 3 фл -по 2 мл ) | Для РПГА на иерсинии гр 09 (1уп-3 фл по 2 мл ) | упаковка | 1 | 90000 |  90 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **24** | Диагностикум эритроцитарный листериозный антигенный сухой уп (1 уп-2 фл по-3 мл ) | Для РПГА на листерии ( 1 уп-2 фл по-3 мл ) | упаковка | 5 | 90000 |  450 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **25** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная АВСДЕ для РА, Комплект 1/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная поливалентная групп ABCDE для РА, сухая. Комплект 1/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 4 | 221000 |  884 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **26** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная - редких групп для РА, Комплект 2/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная поливалентная РЕДКИХ ГРУПП для РА, сухая. Комплект 2/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 4 | 221000 |  884 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **27** | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная О-12 для РА, Комплект 6/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная О-12 для РА, сухая. Комплект 6/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **28** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная О-Vi для РА, Комплект 53/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная О-vi для РА, сухая. Комплект 53/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **29** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная О-3, 10 для РА, Комплект 3/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная О-3,10 для РА, сухая. Комплект 3/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 5 | 115000 |  575 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **30** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная H-p для РА, Комплект 17/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная H-p для РА, сухая. Комплект 17/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **31** | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная H-m для РА, Комплект 15/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная H-m для РА, сухая. Комплект 15/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **32** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная H-k для РА, Комплект 13/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная H-k для РА, сухая. Комплект 13/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115 000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **33** | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная H-b для РА, Комплект 3/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная H-b для РА, сухая. Комплект 3/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **34** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная H-і для РА, Комплект 11/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная H-i для РА, сухая. Комплект 11/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **35** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная о-9 для РА, Комплект 8/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная О-9 для РА, сухая. Комплект 8/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 4 | 115000 |  460 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **36** |  Сыворотка диагностическа сальмонеллезная О6/1 для РА, Комплект 5/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная О-6/1 для РА, сухая. Комплект 5/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 2 | 115000 |  230 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **37** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная Hеh для РА, Комплект 6/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная H-eh для РА, сухая. Комплект 6/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **38** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная H-r для РА, Комплект 19/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная H-r для РА, сухая. Комплект 19/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **39** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная H-g для РА, Комплект 10/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная H-g для РА, сухая. Комплект 10/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **40** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная H-t для РА, Комплект 22/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная H-t для РА, сухая. Комплект 22/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **41** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная H-a для РА, Комплект 2/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная H-a для РА, сухая. Комплект 2/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **42** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная H-lv для РА, Комплект 14/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная H-1v для РА, сухая. Комплект 14/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **43** |  Сыворотка диагностическая сальмонеллезная H-d для РА, Комплект 5/1. | Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная моновалентная H-d для РА, сухая. Комплект 5/1. Форма выпуска: уп. 1 фл. 2 мл. Флакон из полипропилена объемом 2 мл. с завинчивающейся крышкой. Флакон из полипропилена предусматривает разведение сухой сыворотки (в самом флаконе), для дальнейшего использования, а также хранения, уже готовой к применению, разведенной сыворотки | упаковка | 1 | 115000 |  115 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **44** | Corynebacterium diphtheriae ATCC 13812 | Тест культура штамм микроорганизма из коллекции АТСС. Тест набор содержит 1 ампулу с лиофилизированным штаммом, криопробирка для хранения восстановленной культуры. Штамм тест культуры должен иметь документ, что не является генетически модифицированным штаммом. Восстановленный штамм микроорганизма имеет способность на 19 пересевов. | комплект  | 1 | 187400 |  187 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **45** | Listeria monocytogenes ATCC 7644 | Тест культура штамм микроорганизма из коллекции АТСС. Тест набор содержит 1 ампулу с лиофилизированным штаммом, криопробирка для хранения восстановленной культуры. Штамм тест культуры должен иметь документ, что не является генетически модифицированным штаммом. Восстановленный штамм микроорганизма имеет способность на 19 пересевов. | комплект  | 1 | 187400 |  187 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **46** | Shigella flexneri serovar 2b group B ATCC 12022 | Тест культура штамм микроорганизма из коллекции АТСС. Тест набор содержит 1 ампулу с лиофилизированным штаммом, криопробирка для хранения восстановленной культуры. Штамм тест культуры должен иметь документ, что не является генетически модифицированным штаммом. Восстановленный штамм микроорганизма имеет способность на 19 пересевов. | комплект  | 1 | 187400 |  187 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **47** | Salmonella entericasubsp. entericaserovar EnteritidisATCC 130767 | Тест культура штамм микроорганизма из коллекции АТСС. Тест набор содержит 1 ампулу с лиофилизированным штаммом, криопробирка для хранения восстановленной культуры. Штамм тест культуры должен иметь документ, что не является генетически модифицированным штаммом. Восстановленный штамм микроорганизма имеет способность на 19 пересевов. | комплект  | 1 | 187400 |  187 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **48** | Staphylococcusaureus ATCC297377 | Тест культура штамм микроорганизма из коллекции АТСС. Тест набор содержит 1 ампулу с лиофилизированным штаммом, криопробирка для хранения восстановленной культуры. Штамм тест культуры должен иметь документ, что не является генетически модифицированным штаммом. Восстановленный штамм микроорганизма имеет способность на 19 пересевов. | комплект  | 1 | 187400 |  187 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **49** | Yersiniaenterocolitica subsp.enterocolitica ATCC9610 | Тест культура штамм микроорганизма из коллекции АТСС. Тест набор содержит 1 ампулу с лиофилизированным штаммом, криопробирка для хранения восстановленной культуры. Штамм тест культуры должен иметь документ, что не является генетически модифицированным штаммом. Восстановленный штамм микроорганизма имеет способность на 19 пересевов. | комплект  | 1 | 187400 |  187 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **50** | Streptococcuspneumoniae ATCC491367 | Тест культура штамм микроорганизма из коллекции АТСС. Тест набор содержит 1 ампулу с лиофилизированным штаммом, криопробирка для хранения восстановленной культуры. Штамм тест культуры должен иметь документ, что не является генетически модифицированным штаммом. Восстановленный штамм микроорганизма имеет способность на 19 пересевов. | комплект  | 1 | 187400 |  187 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **51** | Escherichia coliATCC 10536 | Тест культура штамм микроорганизма из коллекции АТСС. Тест набор содержит 1 ампулу с лиофилизированным штаммом, криопробирка для хранения восстановленной культуры. Штамм тест культуры должен иметь документ, что не является генетически модифицированным штаммом. Восстановленный штамм микроорганизма имеет способность на 19 пересевов. | комплект  | 1 | 187400 |  187 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **52** | Жидкая тиогликолевая среда | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | флакон | 2 | 56407 |  112 814  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **53** | Агар Эндо | Селективная питательная среда, предназначенная для выделения энтеробактерий. | флакон | 15 | 56407 |  846 105  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **54** | Хромогенный агар для грибов Candida | Хромогенный агар для грибов Candida | Флакон | 2 | 310000 |  620 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **55** | Ферментативный Пептон | Ферментативный Пептон | Флакон | 2 | 72000 |  144 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **56** | Основа агара для опр.токсигенности дифт.микроорг. | для опр.токсигенности дифтер.Фл.250гр | Флакон | 1 | 52794 |  52 794  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **57** | Глюкоза | Бумажные диски, пропитанные лактозой. Область применения Диски с углеводами предназначены для дифференциации микроорганизмов, по их способности ферментировать углеводы | Флакон | 1 | 25000 |  25 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **58** | Фруктоза | Бумажные диски, пропитанные фруктозой. Область применения Диски с углеводами предназначены для дифференциации микроорганизмов, по их способности ферментировать углеводы | Флакон | 1 | 25000 |  25 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **59** | Сахароза | Бумажные диски, пропитанные сахарозой. Область применения Диски с углеводами предназначены для дифференциации микроорганизмов, по их способности ферментировать углеводы | Флакон | 1 | 25000 |  25 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **60** | Мальтоза | Бумажные диски, пропитанные мальтозой. Область применения Диски с углеводами предназначены для дифференциации микроорганизмов, по их способности ферментировать углеводы | Флакон | 1 | 25000 |  25 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **61** | Лактоза | Бумажные диски, пропитанные лактозой. Область применения Диски с углеводами предназначены для дифференциации микроорганизмов, по их способности ферментировать углеводы | Флакон | 1 | 25000 |  25 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **62** | Оксидазные диски |  Добака к основе для минингитной инфекций | упаковка | 3 | 22565 |  67 695  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **63** | диски с оптохином | Для идентификации и дифференциации стрептококков | упаковка | 1 | 22565 |  22 565  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **64** | Желчь сухая очищенная  | для иденификаций энтерококков флакон 500 грамм | флакон | 1 | 66904 |  66 904  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **65** | Плазма кроличья цитратная сухая | для видовой идентификации стафилококков | упаковка | 2 | 100000 |  200 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **66** | глицерин | Добавка к основе для идентификаций микроорганизмов в флаконе 1 литр | флакон | 1 | 7803 |  7 803  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **67** | Метиленовый синйй | Для микроскопия | флакон | 1 | 6061,1 |  6 061,10  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **68** | Хлорное железо Fe Cl 3 | Для идентификаций микроорганизмов | флакон | 3 | 4800,17 |  14 400,51  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **69** | ципрофлоксацин 30мкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 40 | 24038 |  961 520  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **70** | Доксициклин 30мкг/диск  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 20 | 24038 |  480 760  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **71** | Гентамицин 30мкгкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 40 | 24038 |  961 520  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **72** | Левофлоксацин 5мкг/диск  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 40 | 24038 |  961 520  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **73** | Пиперациллин тазобактам 30 мкг | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 20 | 24038 |  480 760  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **74** | Ванкомицин 30 мкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 40 | 24038 |  961 520  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **75** | меропенемом 10 мкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 40 | 24038 |  961 520  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **76** | Оксациллин 5 мкг | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 2 | 24038 |  48 076  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **77** | цефазолин (cz) 30 мкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 15 | 24038 |  360 570  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **78** | ампициллин (amp) 25 мкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 40 | 24038 |  961 520  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **79** | цефтриаксон (ci) 30 мкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 40 | 24038 |  961 520  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **80** | азитромицин(azm) 30 мкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 30 | 24038 |  721 140  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **81** | амоксиклав (ac) 30 мкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 20 | 24038 |  480 760  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **82** | амикацин(ak) 30мкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 40 | 24038 |  961 520  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **83** | Бензилпенициллин 30мкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 3 | 24038 |  72 114  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **84** | Цефтазидим 30мкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 5 | 24038 |  120 190  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **85** | нистатин по  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 5 | 24038 |  120 190  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **86** | флуканазол  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 5 | 24038,00 |  120 190,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **87** | ампициллин сульбактам  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 10 | 24038,00 |  240 380,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **88** | триметроприм сульфаметоксазол 25 мкг  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 5 | 24038,00 |  120 190,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **89** | цефепим  | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 10 | 24038,00 |  240 380,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **90** | фосфомицин | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 5 | 24308,00 |  121 540,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **91** | хлорамфеникол 30мкг | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 5 | 24308,00 |  121 540,00  |
| **92** | нитрофурантоин 100мкг | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 5 | 24308,00 |  121 540,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **93** | имипенем 10мкг | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 20 | 24308,00 |  486 160,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **94** | Цефаперазон (cpz) 75 мкг | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 5 | 24038,00 |  120 190,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **95** | колистин 10мкг | диски для опр-я антибиотиков порезистентности диско-диффузионным методом карт х 50дисков | картридж | 8 | 24038,00 |  192 304,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **96** | Вирусный гепатит А-IgM (ВГА) | Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу гепатита А в сыворотке (плазме) крови. 1 набор расчитан на 96 анализов | Набор  | 6 | 97 000 |  582 000,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **97** | Поверхностный антиген HBsAg | Принцип метода заключается во взаимодействии HBsAg с моноклональными антителами, иммобилизованными на поверхности лунок полистиролового планшета. Комплекс «антиген-антитело» выявляют с помощью конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена.Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моно­клональными антителами к HBsAg – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инактивированный, содержит (4,0±2,0) МЕ/мл HBsAg – 1 фл., 1,5 мл; слабоположительный контрольный образец (К+слаб), инактивированный, содержит (0,2±0,1) МЕ/мл HBsAg – 1 фл. 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К–), инактивированный – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат, концентрат – поликлональные антитела к HBsAg, меченые пероксидазой хрена – 1 фл., 0,7 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 7,0 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13,0 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.Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведённые на 284 положительных образцах сывороток и плазм крови от 259 больных гепатитом В в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервал 98,9%–100% с доверительной вероятностью 90%);Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведённые на 254 отрицательных образцах сывороток и плазм крови от 229 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%).Набор рассчитан на проведение 96 определений, включая контроли, с возможностью 12 независимых постановок анализа. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа.Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2–8) ºС. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 сут.Срок годности набора реагентов – 24 месяца со дня выпуска. | Набор  | 8 | 80 500 |  644 000,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **98** | НВс Ag–антитела | Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В.Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Основными реагентами набора являются: рекомбинантный соre-антиген вируса гепатита В, сорбированный на поверхности лунок полистиролового разборного планшета, конъюгат моноклональных антител к HBcAg с пероксидазой хрена, положительный и отрицательный контрольные образцы.Способ определения антител к HBcAg представляет собой твердофазный конкурентный иммуноферментный анализ, в ходе которого исследуемые и контрольные образцы инкубируют в лунках с иммобилизованным HBcAg в присутствии конъюгата — моноклональных антител к HBcAg, конъюгированных с пероксидазой хрена. При этом происходит конкурентное связывание антител к HBcAg, присутствующих в исследуемых образцах, и антител к HBcAg, входящих в состав конъюгата, с HBcAg, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок.После удаления несвязавшихся компонентов сыворотки и конъюгата и добавления в лунки планшета раствора ТМБ образуется окрашенный продукт, интенсивность окраски которого обратно пропорциональна концентрации антител к HBcAg в анализируемом образце.В состав набора входят:— планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным HBcAg, готовый для использования — 1 шт.;— положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к HBcAg, готовый для использования - 1 флакон (1,0 мл);— отрицательный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к HBcAg, готовый для использования — 1 флакон (1,5 мл);— конъюгат моноклональных антител к HBcAg с пероксидазой хрена, готовый для использования — 1 флакон (13 мл);— концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 флакон (28 мл);— раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования - 1 флакон (13 мл);— стоп-реагент, готовый для использования — 1 флакон (12 мл).Принадлежности:— пленки для заклеивания планшета — 1 шт.;— ванночки для реагентов — 2 шт.;— наконечники для дозаторов на 2-200 мкл - 16 шт.Диагностическая чувствительность выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В: клинические испытания, проведенные на 275 положительных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных от 200 пациентов, показали 100% чувствительность (интервал 98,5%-100%, с доверительной вероятностью 90%).Диагностическая специфичность выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В: клинические испытания, проведенные на 278 отрицательных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных от 203 пациентов, показали 100% специфичность (интервал 98,5%-100%, с доверительной вероятностью 90%).Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В «HBсAg-антитела » (далее по тексту — набор) предназначен для выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В (HBcAg) в сыворотке (плазме) крови методом твердофазного иммуноферментного анализа.Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли или 12 независимых постановок по 8 анализов каждая, включая контроли.Срок хранения— 18 месяцев со дня выпуска.Транспортировать изделия следует транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида, при температуре от 2 до 8оС. Допускается транспортирование при температуре до 25 оС не более 10 суток. | Набор  | 5 | 84 000 |  420 000,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **99** | Анти ВГС- стрип /комплект-2 ( ВГС) | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С.Принцип действия.Метод определения основан на твёрдофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов. Во время первой инкубации, при наличии в исследуемых образцах антител к ВГС, они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Во время второй инкубации смесь пероксидазных конъюгатов антител к IgG человека и антител к IgM человека связывается с антителами, иммобилизованными в ходе первой инкубации. Далее, во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антиген-антитело».Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность (ОП) растворов в лунках в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–650 нм; или при длине волны 450 нм. Интенсивность жёлтого окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце антител к ВГС.Состав:В состав набора входят:- планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами 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;- конъюгат (смесь антител к IgG и IgМ человека, меченных пероксидазой хрена), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; - раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл;- раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 10 мл;- 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл;- тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; - субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл;- стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл.Набор дополнительно комплектуется:- плёнками для заклеивания планшета – 3 шт.,- ванночками для реагента – 2 шт.,- наконечниками для пипеток – 16 шт.Комплект 2 набора рассчитан на проведение 96 (12×8) анализов, включая контроли (по 4 лунки в каждой постановке). Набор предназначен для ручной постановки анализа (предусмотрено дробное использование набора по одному стрипу). Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа.Срок хранения набора реагентов – 24 месяца со дня выпуска. | Набор  | 8 | 62 000 |  496 000,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **100** | Бруцелла- Q/А | Для выявления индивидуальных антител иммуноглобулинов класса А и G к В Abortus в сыворотке (плазме) крови. 1 набор расчитан на 96 анализов | Набор  | 2 | 136 080 |  272 160,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **101** | ВПГ- IgМ | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови.Принцип методаМетод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Специфическими реагентами набора являются очищенные антигены ВПГ 1 и 2 типов, иммобилизованные на поверхности лунок полистиролового разборного планшета.На первой стадии анализа исследуемые и контрольные образцы инкубируют в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами ВПГ 1 и 2 типов. Иммуноглобулины класса М к ВПГ связываются с иммобилизованными антигенами. Несвязавшийся материал удаляют отмывкой. Связавшиеся IgМ выявляют при инкубации с конъюгатом антител к IgМ человека с пероксидазой хрена. После второй отмывки количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность растворов в лунках при длине волны 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм, допускается измерение при длине волны 450 нм. Интенсивность желтого окрашивания пропорциональна концентрации IgМ к ВПГ в анализируемом образце.Состав:КомплектностьВ состав набора входят:планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антигенами ВПГ 1 и 2 типов, готовый для использования – 1 шт;положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgМ к ВПГ 1 и 2 типов, готовый для использования – 1 флакон (1,5 мл);– отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgМ к ВПГ 1 и 2 типов, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл);– конъюгат моноклональных антител к IgМ человека 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 (РРС) – 1 флакон (12 мл);– раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл);– стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл).Набор дополнительно комплектуется:– пленками для заклеивания планшета – 2 шт.;– ванночками для реагента – 2 шт.;– наконечниками для пипеток на 5–200 мкл – 16 шт.;– планшетом для предварительного разведения исследуемых образцов.Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли. Для исследования небольшой партии проб возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроли.Срок хранения — 12 месяцев со дня выпуска. | Набор  | 2 | 100 750 |  201 500,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **102** | ВПГ – IgG | ВПГ-1,2-IgGНабор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови.Принцип метода:Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Специфическими реагентами набора являются очищенные антигены ВПГ 1 и 2 типов, сорбированные на поверхности лунок полистиролового планшета.На первой стадии анализа исследуемые и контрольные образцы инкубируют в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами ВПГ 1 и 2 типов. Антитела к вирусу простого герпеса связываются с иммобилизованными антигенами. Связавшиеся IgG выявляют при инкубации с конъюгатом моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена. Количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность растворов в лунках при длине волны 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм, допускается измерение при длине волны 450 нм. Интенсивность желтого окрашивания пропорциональна концентрации IgG к ВПГ в анализируемом образце.В состав набора входят:– планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антигенами ВПГ 1 и 2 типов – 1 шт.;– положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgG к ВПГ 1 и 2 типов – 1 флакон (1,5 мл);– отрицательный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgG к ВПГ – 1 флакон (3,0 мл);– конъюгат – моноклональные антитела к IgG человека, конъюгированные с пероксидазой хрена – 1 флакон (13 мл);– раствор для предварительного разведения сывороток – 1 флакон (10 мл);– раствор для разведения сывороток – 1 флакон (12 мл);– 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином – 2 флакона (по 28 мл);– раствор тетраметилбензидина – 1 флакон (13 мл);– стоп-реагент – 1 флакон (12 мл).Набор дополнительно комплектуется:– пленками для заклеивания планшета – 2 шт.;– ванночками для реагентов – 2 шт.;– наконечниками для пипетки на 5–200 мкл – 16 шт.По согласованию с потребителем дополнительно поставляется:– планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли.Срок хранения — 12 месяцев со дня выпуска.Транспортирование набора должно проводиться при температуре от 2 до 8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 сут. | Набор  | 2 | 108 480 |  216 960,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **103** | ВПГ-1,2- IgG – авидность | Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови.Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением антигенов вируса простого герпеса 1 и 2 типа (ВПГ-1,2) и моноклональных антител. На первой стадии анализа исследуемые и контрольные образцы инкубируют в лунках параллельных рядов с иммобилизованными антигенами ВПГ 1 и 2-го типа. Имеющиеся в сыворотке специфические антитела к ВПГ связываются с антигенами, формируя комплекс «антиген–антитело». На второй стадии, после внесения белок-диссоциирующего агента в один из параллельных рядов, происходит диссоциация комплексов «антиген–антитело», включающих IgG с более низкими константами связывания (низкой авидностью). На третьей стадии связавшиеся антитела взаимодействуют с конъюгатом моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антиген–антитело–конъюгат» выявляется реакцией с субстратом пероксидазы – перекисью водорода и хромогеном – тетраметилбензидином. Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность растворов в лунках стрипов. Интенсивность окраски пропорциональна количеству связанных в комплекс IgG к ВПГ-1,2 в анализируемых образцах.Состав:– планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антигенами ВПГ 1 и 2 типа, готовый для использования – 1 шт.;– положительный контрольный образец (К+ВА) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий высокоавидные IgG к ВПГ, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл);– положительный контрольный образец (К+НА) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий низкоавидные IgG к ВПГ; готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл);– отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgG к ВПГ, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл);– конъюгат моноклональных антител к IgG человека 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 (РРС) – 1 флакон (12 мл);– раствор сравнения (РС) – 1 флакон (8,0 мл);– раствор белок-диссоциирующего агента (БДА) – 1 флакон (8,0 мл);– раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл);– стоп-реагент – 1 флакон (12 мл).Набор дополнительно комплектуется:– пленкой для заклеивания планшета – 3 шт.;– ванночками для реагентов – 2 шт.;– наконечниками для пипетки на 5–200 мкл – 16 шт.По согласованию с потребителем дополнительно поставляются:– планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.Специфичность выявления низкоавидных иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором низкоавидных иммуноглобулинов класса G к ВПГ-1,2 требованиям стандартной панели предприятия.Специфичность выявления высокоавидных иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором высокоавидных иммуноглобулинов класса G к ВПГ-1,2 требованиям стандартной панели предприятия.Набор рассчитан на проведение анализа 48 исследуемых образцов, включая контроли. Дробное использование набора позволяет проведение 6 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроли.Транспортирование набора должно проводиться при температуре от 2 до 8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 сут. Замораживание компонентов набора не допускается. | Набор  | 1 | 108 480 |  108 480,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **104** | Бруцелла- -igM | Для выявления индивидуальных антител иммуноглобулинов класса М к В. Abortus в сыворотке (плазме) крови. 1 набор расчитан на 96 анализов. | Набор  | 2 | 140 400 |  280 800,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **105** | Лямблия-Ig M  | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к антигенам лямблий в сыворотке крови.Принцип метода.Метод определения иммуноглобулинов класса М к антигенам лямблий представляет собой твердофазный иммуноферментный анализ. На первой стадии анализа при взаимодействии исследуемых образцов сыворотки крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами лямблий происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. На второй стадии конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена взаимодействует с комплексами «антиген-антитело». При инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антиген-антитело-конъюгат». Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgM - антител к антигенам лямблий в анализируемом образце. После остановки реакции добавлением стоп-реагента результаты анализа регистрируются измерением оптической плотности (ОП) в лунках планшета.Состав набора:Компонент набора (сокращение) Описание Кол-воПланшет разборный с иммобилизованными антигенами лямблий 1 шт.Положительный контрольный образец (К+)Содержит IgМ к антигенам лямблий.Содержит натрия азид (0,1 %). 1 фл., 1,5 млОтрицательный контрольный образец (К–)Не содержит IgМ к антигенам лямблий.Содержит натрия азид (0,1 %). 1 фл., 2,5 млКонъюгатКонъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена.Содержит натрия мертиолят (0,015 %). 1 фл., 13,0 млРаствор для предварительного разведения сывороток (РПРС)Содержит ProClin 300 (0,02 %). 1 фл., 10,0 млРаствор для разведения сывороток (РРС)Содержит натрия азид (0,1 %). 1 фл., 12,0 млКонцентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25)Содержит ProClin 300 (0,25 %). 1 фл., 28,0 млРаствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ)Содержит 3,3',5,5' - тетраметилбензидин (0,025 %). 1 фл., 13,0 млСтоп-реагентСодержит кислоту серную (4,9 %). 1 фл., 12,0 млПланшет разборный для предварительного разведения исследуемых образцов 1 шт.Плёнки для заклеивания планшета 2 шт.Наконечники для дозаторов на 2-200 мкл 16 шт.Ванночки для реагентов 2 шт.Комплект 1 рассчитан на проведение анализа 96 образцов, включая контроли. Возможно дробное использование набора.Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно производиться при температуре (2-8) °С в течение всего срока хранения в холодильных камерах или холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим с ежедневной регистрацией температуры.Срок хранения набора реагентов – 12 месяцев со дня выпуска. | Набор  | 10 | 116 160 |  1 161 600,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **106** | Рубелла IgG | Для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке крови и в плазме. 1 набор расчитан на 96 анализов. | Набор  | 1 | 132 000 |  132 000,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **107** | Рубелла IgМ | Для иммуноферментног выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи в сыворотке крови и в плазме. 1 набор расчитан на 96 анализов. | Набор  | 15 | 100 000 |  1 500 000,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **108** | Набор реагентов для иммуноферментного для количественного определения концентрации прокальцитонина (ПКт)в сыворотке  | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина в сыворотке (плазме) крови человека.Принцип метода:Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Специфическими реагентами набора являются моноклональные антитела к прокальцитонину, сорбированные на поверхности лунок разборного планшета; биотинилированные поликлональные антитела к ПКт человека. На первой стадии анализа исследуемые и контрольные образцы инкубируют в лунках с иммобилизованными антителами. Имеющийся в образцах ПКт связывается с иммобилизованными антителами. Связавшийся ПКт взаимодействует при инкубации с конъюгатом №1 (биотинилированные поликлональные антитела к ПКт человека). На третьей стадии связавшийся конъюгат № 1 взаимодействует при инкубации с конъюгатом № 2 (стрептавидин с пероксидазой хрена). Количество связавшегося конъюгата №2 определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы хрена – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность желтого окрашивания пропорциональна концентрации ПКт в анализируемом образце.После измерения оптической плотности (ОП) раствора в лунках на основании калибровочного графика рассчитывается концентрация ПКт в анализируемых образцах.Состав:КомплектностьВ состав набора входят:– планшет разборный с иммобилизованными на внутренней поверхности моноклональными антителами к прокальцитонину (ПКт) – 1 шт.;– калибровочные образцы, содержащие ПКт (0; 0,05; 0,2; 0,8; 3,2 и 12,8 нг/мл), лиофилизированные – 6 флаконов;– контрольный образец, содержащий ПКт (концентрация указана на флаконе), лиофилизированный – 1 флакон; – конъюгат № 1, биотинилированные поликлональные антитела к ПКт, готовый для использования – 1 флакон (13 мл);– конъюгат № 2, стрептавидин – пероксидаза хрена, готовый для использования – 1 флакон, (13 мл);– раствор для разведения образцов (РРО) – 1 флакон (28 мл); – раствор для восстановления калибровочных и контрольного образцов (РВО) – 1 флакон (5,0 мл); – 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 флакона (по 28 мл); – раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс); готовый для использования – 1 флакон (13 мл); – стоп-реагент; готовый для использования – 1 флакон (12 мл).Набор дополнительно комплектуется:– пленкой для заклеивания планшета – 3 шт.;– ванночкой для реагентов – 4 шт.;– наконечниками для пипеток на 5-200 мкл – 32 шт.;– трафаретами для построения калибровочного графика – 2 шт.По согласованию с потребителем дополнительно поставляется:– планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.Набор рассчитан на проведение анализа в дубликатах 41 неизвестного, 6 калибровочных и 1 контрольного образцов, всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета.Срок хранения — 12 месяцев со дня выпуска. | Набор  | 13 | 150 000 |  1 950 000,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **109** | Набор реагентов «МИКО-PN-G/M» для выявления антител классов G и M к Mycoplasma pneumoniae методом иммуноферментного анализа | Настоящая инструкция распространяется на «МИКО-PN-G/M»- набор реагентов, предназначенный для выявления индивидуальных антител классов G и М к Mycoplasma pneumoniae методом иммуноферментного анализа (ИФА).Набор реагентов «МИКО-PN-G/M» рассчитан на 96 определений, включая контрольные образцы. Возможно 12 независимых постановок ИФА по 8 определений. | Набор  | 3 | 82 000 |  246 000,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **110** | НbcAg igM- стрип | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к core-антигену вируса гепатита В.Определение иммуноглобулинов класса М (IgM) к core-антигену вируса гепатита В (HBcAg) проводится методом иммуноферментного анализа (метод «захвата»). Метод основан на взаимодействии IgM, содержащихся в сыворотке крови, с моноклональными антителами против IgМ человека, иммобилизированными в лунках полистиролового планшета. Специфические IgM к HBcAg выявляют с помощью конъюгата рекомбинантного HBcAg с пероксидазой хрена.В лунках планшета, при добавлении исследуемого образца во время первой инкубации происходит связывание иммуноглобулинов класса М с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами против IgM человека.Во время второй инкубации связавшиеся иммуноглобулины класса М к HBcAg взаимодействуют с добавленным в лунки рекомбинантным HBcAg, конъюгированным с пероксидазой хрена.После удаления избытка несвязавшегося конъюгата, во время инкубации с раствором ТМБ, происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окраски пропорциональна концентрации иммуноглобулинов класса М к HBcAg в анализируемых образцах.Состав:В состав набора входят:– планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к IgM, готовый для использования – 1 шт.;– положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgM к core-антигену вируса гепатита В, готовый для использования –1 флакон (1,5 мл);– отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgM к core-антигену вируса гепатита В, готовый для использования – 1 флакон (2,5 мл);– конъюгат, рекомбинантный HBcAg, меченный пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13,0 мл);– раствор для разведения сывороток (РРС), готовый для использования – 1 флакон (12,0 мл);–концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 флакона (по 28,0 мл); раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13,0 мл);стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12,0 мл).Набор дополнительно комплектуется:пленками для заклеивания планшета – 2 шт.;ванночками для реагента – 2 шт.;наконечниками для пипеток на 4–200 мкл – 16 шт.Специфичность набора при исследовании отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП–), составляет 100 %. При этом:среднее значение ОП в лунках с отрицательным контрольным образцом (ОПср.К–) должно быть не более 0,25;среднее значение ОП в лунках с положительным контрольным образцом (ОПср.К+) должно быть не менее 1,5.Чувствительность набора – выявление специфических IgM к HBcAg в стандартном образце предприятия (СОП+) в титре не менее 1:3200.Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли. Возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроли.Срок хранения набора – 12 месяцев со дня выпуска. Не допускается применение наборов по истечении срока их хранения.Транспортирование набора должно проводиться при температуре от 2 до 8°С. Допускается транспортирование наборов при температуре до 25°С не более 10 сут. Замораживание набора не допускается. | Набор  | 3 | 89 250 |  267 750,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **111** | HBsAg-антитела | Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В.Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Основными реагентами набора являются: рекомбинантный соre-антиген вируса гепатита В, сорбированный на поверхности лунок полистиролового разборного планшета, конъюгат моноклональных антител к HBcAg с пероксидазой хрена, положительный и отрицательный контрольные образцы.Способ определения антител к HBcAg представляет собой твердофазный конкурентный иммуноферментный анализ, в ходе которого исследуемые и контрольные образцы инкубируют в лунках с иммобилизованным HBcAg в присутствии конъюгата — моноклональных антител к HBcAg, конъюгированных с пероксидазой хрена. При этом происходит конкурентное связывание антител к HBcAg, присутствующих в исследуемых образцах, и антител к HBcAg, входящих в состав конъюгата, с HBcAg, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок.После удаления несвязавшихся компонентов сыворотки и конъюгата и добавления в лунки планшета раствора ТМБ образуется окрашенный продукт, интенсивность окраски которого обратно пропорциональна концентрации антител к HBcAg в анализируемом образце.В состав набора входят:— планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным HBcAg, готовый для использования — 1 шт.;— положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к HBcAg, готовый для использования - 1 флакон (1,0 мл);— отрицательный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к HBcAg, готовый для использования — 1 флакон (1,5 мл);— конъюгат моноклональных антител к HBcAg с пероксидазой хрена, готовый для использования — 1 флакон (13 мл);— концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 флакон (28 мл);— раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования - 1 флакон (13 мл);— стоп-реагент, готовый для использования — 1 флакон (12 мл).Принадлежности:— пленки для заклеивания планшета — 1 шт.;— ванночки для реагентов — 2 шт.;— наконечники для дозаторов на 2-200 мкл - 16 шт.Диагностическая чувствительность выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В: клинические испытания, проведенные на 275 положительных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных от 200 пациентов, показали 100% чувствительность (интервал 98,5%-100%, с доверительной вероятностью 90%).Диагностическая специфичность выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В: клинические испытания, проведенные на 278 отрицательных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных от 203 пациентов, показали 100% специфичность (интервал 98,5%-100%, с доверительной вероятностью 90%).Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В «HBсAg-антитела » (далее по тексту — набор) предназначен для выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В (HBcAg) в сыворотке (плазме) крови методом твердофазного иммуноферментного анализа.Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли или 12 независимых постановок по 8 анализов каждая, включая контроли.Срок хранения— 18 месяцев со дня выпуска.Транспортировать изделия следует транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида, при температуре от 2 до 8оС. Допускается транспортирование при температуре до 25 оС не более 10 суток. | Набор  | 1 | 100 275 |  100 275,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **112** | D – антитела  | Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к вирусу гепатита Дельта.Метод определения основан на твердофазном конкурентном иммуноферментном анализе. Исследуемые и контрольные образцы инкубируют в лунках с иммобилизованным антигеном в присутствии конъюгата – моноклональных антител к вирусу гепатита Дельта, конъюгированных с пероксидазой хрена. При этом происходит конкурентное связывание антител к вирусу гепатита Дельта, присутствующих в исследуемых образцах, и антител в вирусу гепатита Дельта, входящих в состав конъюгата, с антигеном вируса гепатита Дельта, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность растворов в лунках. Интенсивность окрашивания обратно пропорциональна количеству антител к вирусу гепатита Дельта, содержащихся в исследуемом образце.Состав:В состав набора входят:– планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок антигеном ВГД, готовый для использования –1 шт.;– положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий суммарные антитела к ВГД, готовый для использования –1 флакон (1,5 мл);– отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий суммарные антитела к ВГД, готовый для использования – 1 флакон (2,5 мл);– конъюгат моноклональных антител к ВГД с пероксидазой хрена, готовый для использования –1 флакон (13,0 мл);– раствор для разведения сывороток (РРС), готовый для использования – 1 флакон (12,0 мл);– концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон (28,0 мл);– раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13,0 мл);– стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12,0 мл).Набор дополнительно комплектуется:– пленками для заклеивания планшета – 2 шт.;– ванночками для реагента – 2 шт.;– наконечниками для пипеток на 4–200 мкл – 16 шт.Чувствительность по стандартному образцу предприятия, СОП+, содержащему суммарные антитела к вирусу гепатита Дельта, титр не менее 1:320.Специфичность по стандартной панели сывороток предприятия, не содержащих суммарные антитела к вирусу гепатита Дельта, СПП–, 100%.Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли. Возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов, включая контроли.Срок хранения набора – 12 месяцев со дня выпуска. Не допускается применение наборов по истечении срока их хранения.Транспортировать изделия следует транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида, при температуре от 2 до 8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток. Замораживание компонентов набора не допускается. | Набор  | 1 | 116 740 |  116 740,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **113** | (ВГЕ) Вирусный гепатит Е –igМ | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу гепатита Е.Принцип метода:Метод определения IgM к ВГЕ основан на твердофазном непрямом иммуноферментном анализе с использованием рекомбинантных антигенов вируса гепатита Е.Во время первой инкубации происходит связывание иммуноглобулинов к ВГЕ с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок рекомбинантными антигенами вируса гепатита Е. Во время второй инкубации связавшиеся иммуноглобулины класса М к ВГЕ взаимодействуют с моноклональными антителами против IgМ человека, меченными пероксидазой хрена. После удаления избытка несвязавшегося конъюгата, во время инкубации с раствором ТМБ, происходит окрашивание раствора в лунках. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации иммуноглобулинов класса М к ВГЕ в анализируемом образце.Состав:– планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок рекомбинантными антигенами вируса гепатита Е, готовый для использования – 1 шт.;– положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgМ к ВГЕ, готовый для использования – 1 флакон (1,5 мл);– отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgМ к ВГЕ, готовый для использования – 1 флакон (2,5 мл);– конъюгат моноклональных антител к IgМ человека с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13,0 мл);– концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон (28,0 мл);– раствор для разведения сывороток (РРС)– 1 флакон (12,0 мл);– раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13,0 мл);– стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12,0 мл).Принадлежности:– пленка для заклеивания планшета – 2 шт.;– ванночка для реагентов – 2 шт.;– наконечники для дозаторов на 2–200 мкл – 16 шт.Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли. Для исследования небольшой партии проб возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроли.Срок хранения набора – 18 месяцев со дня выпуска. | Набор  | 1 | 114 250 |  114 250,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **114** | Нве-антиген | Набор реагентов для иммуноферментного выявления E-антигена вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови.Метод определения основан на одностадийном твердофазном иммуноферментном анализе.Принцип метода заключается во взаимодействии HBеAg с моноклональными антителами, иммобилизованными на поверхности лунок разборного полистиролового планшета. Комплекс «антиген-антитело» выявляют с помощью конъюгата моноклональных антител с пероксидазой хрена.После удаления несвязавшихся компонентов сыворотки и конъюгата и добавления в лунки планшета раствора тетраметилбензидина образуется окрашенный продукт, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации HВеAg в анализируемом образце.Состав:В состав набора входят:– планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к НВеАg, готовый для использования – 1 шт.;– положительный контрольный образец (К+) на основе рекомбинантного НВеАg, готовый для использования –1 флакон (1,5 мл); – отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий НВеАg, готовый для использования – 1 флакон (2,5 мл);– конъюгат моноклональных антител к НВеАg с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13,0 мл);– 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон (28,0 мл);– раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13,0 мл);– стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12,0 мл).Набор дополнительно комплектуется:– пленками для заклеивания планшета – 2 шт.;– ванночками для реагента – 2 шт.;– наконечниками для пипеток на 4–200 мкл – 16 шт.Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на 115 положительных образцах сывороток и плазм крови больных гепатитом В в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервал 97–100%, с доверительной вероятностью 90%);Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведенные на 149 отрицательных образцах сывороток и плазм крови условно здоровых доноров, беременных женщин, больных гепатитом С, ВИЧ инфицированных пациентов, показали 100% специфичность (интервал 98–100%, с доверительной вероятностью 90%).Набор рассчитан на проведение анализа 96 неизвестных образцов, включая контроли. Возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 определений, включая контроли.Срок хранения набора – 12 месяцев со дня выпуска. Не допускается применение наборов по истечении срока их хранения.Транспортировать изделия следует транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида, при температуре от 2 до 8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток. | Набор  | 2 | 99 320 |  198 640,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **115** | ЦМВ-IgG- авидность | Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови.Принцип метода:Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Специфическим реагентом набора является очищенный рекомбинантный антиген цитомегаловируса, иммобилизованный на поверхности лунок полистиролового разборного планшета. На первой стадии анализа исследуемые и контрольные образцы инкубируют в дублях в лунках стрипов с иммобилизованным антигеном. Антитела к ЦМВ связываются с иммобилизованным антигеном, формируя комплекс «антиген–антитело». На второй стадии, после внесения белок-диссоциирующего агента в один из параллельных рядов, происходит диссоциация комплексов «антиген–антитело», включающих IgG с более низкими константами связывания (низкой авидностью). На третьей стадии связавшиеся антитела взаимодействуют с конъюгатом моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена. Количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgG к ЦМВ в анализируемом образце. Индекс авидности рассчитывается как отношение оптической плотности, полученной в лунках в присутствии диссоциирующего агента, к оп¬тической плотности, полученной при анализе без диссоциирующего агента и выражается в процентах.Состав:– планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным белком ЦМВ, готовый для использования – 1 шт.;– положительный контрольный образец (К+ВА) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий высокоавидные IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл);– положительный контрольный образец (К+НА) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий низкоавидные IgG к ЦМВ; готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл);– отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл);– конъюгат моноклональных антител к IgG человека 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 (РРС) – 1 флакон (12 мл);– раствор сравнения (РС) – 1 флакон (8,0 мл);– раствор белок-диссоциирующего агента (БДА) – 1 флакон (8,0 мл);– раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл);– стоп-реагент – 1 флакон (12 мл).Набор дополнительно комплектуется:– пленками для заклеивания планшета – 3 шт.;– ванночками для реагентов – 2 шт.;– наконечниками для пипетки на 5–200 мкл – 16 шт.– планшетом для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.Набор рассчитан на проведение анализа 48 исследуемых образцов, включая контроли. Дробное использование набора позволяет проведение 6 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроли.Набор реагентов должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре от 2 до 8°С в течение всего срока хранения (12 мес). Замораживание компонентов набора не допускается. | Набор  | 1 | 113 000 |  113 000,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **116** | ЦМВ-IgM | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови.Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли.Принцип методаМетод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением моноклональных антител. В лунках планшета при добавлении исследуемого образца во время первой инкубации происходит связывание иммуноглобулинов класса М (IgM) к ЦМВ с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок и образование комплекса «антиген—антитело». Несвязавшийся материал удаляют отмывкой. Связавшиеся антитела выявляют при инкубации с конъюгатом антител к IgM человека с пероксидазой хрена. После второй отмывки количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы — перекиси водорода и хромогена — тетраметилбензидина.Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность растворов в лунках при длине волны 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620—655 нм, допускается измерение при длине волны 450 нм. Интенсивность желтого окрашивания пропорциональна концентрации IgM к ЦМВ в анализируемом образце.В состав набора входят:— планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным антигеном ЦМВ, готовый для использования — 1 шт.;- положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgM к ЦМВ, готовый для использования — 1 флакон (1,5 мл);- отрицательный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgM к ЦМВ, готовый для использования — 1 флакон (3,0 мл); — конъюгат — моноклональные антитела к IgM человека, конъюгированные с пероксидазой хрена, готовый для использования — 1 флакон (13 мл);- 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25)— 2 флакона (по 28 мл);— раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) — 1 флакон (10 мл);— раствор для разведения сывороток (РРС) — 1 флакон (12 мл);- раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования - 1 флакон (13 мл);— стоп-реагент, готовый для использования — 1 флакон (12 мл).Набор дополнительно комплектуется:- пленками для заклеивания планшета — 2 шт.;— ванночками для реагента — 2 шт.;— наконечниками для пипеток на 5-200 мкл — 16 шт.По согласованию с потребителем дополнительно поставляется:— планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.Срок годности набора реагентов — 12 месяцев со дня выпуска.ЦМВ-IgGНабор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови.Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли.Принцип методаМетод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением моноклональных антител. 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 «антиген—антитело». Несвязавшийся материал удаляют отмывкой. Связавшиеся антитела выявляют при инкубации с конъюгатом антител к IgG человека с пероксидазой хрена. После второй отмывки количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы — перекиси водорода и хромогена — тетраметилбензидина.Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность растворов в лунках при длине волны 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620—655 нм, допускается измерение при длине волны 450 нм. Интенсивность желтого окрашивания пропорциональна концентрации IgG к ЦМВ в анализируемом образце.В состав набора входят:— планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным антигеном ЦМВ, готовый для использования — 1 шт.;- положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования — 1 флакон (1,5 мл);- отрицательный контрольный образец (К-) 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-Тх25) — 2 флакона (по 28 мл);— раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) — 1 флакон (10 мл);— раствор для разведения сывороток (РРС) — 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:— пленками для заклеивания планшета — 2 шт.;— ванночками для реагента — 2 шт.;— наконечниками для пипеток на 5-200 мкл — 16 шт.По согласованию с потребителем дополнительно поставляется:— планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.Срок хранения набора реагентов — 12 месяцев со дня выпуска. | Набор  | 2 | 105 000 |  210 000,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **117** | ЦМВ-IgG | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови.Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли.Принцип методаМетод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением моноклональных антител. 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 «антиген—антитело». Несвязавшийся материал удаляют отмывкой. Связавшиеся антитела выявляют при инкубации с конъюгатом антител к IgG человека с пероксидазой хрена. После второй отмывки количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы — перекиси водорода и хромогена — тетраметилбензидина.Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность растворов в лунках при длине волны 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620—655 нм, допускается измерение при длине волны 450 нм. Интенсивность желтого окрашивания пропорциональна концентрации IgG к ЦМВ в анализируемом образце.В состав набора входят:— планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным антигеном ЦМВ, готовый для использования — 1 шт.;- положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования — 1 флакон (1,5 мл);- отрицательный контрольный образец (К-) 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-Тх25) — 2 флакона (по 28 мл);— раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) — 1 флакон (10 мл);— раствор для разведения сывороток (РРС) — 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:— пленками для заклеивания планшета — 2 шт.;— ванночками для реагента — 2 шт.;— наконечниками для пипеток на 5-200 мкл — 16 шт.По согласованию с потребителем дополнительно поставляется:— планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.Срок хранения набора реагентов — 12 месяцев со дня выпуска. | Набор  | 2 | 100 500 |  201 000,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **118** | ВЭБ-NA-igG | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к ядерному антигену NA вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови.Метод определения IgG к ядерному антигену NА вируса Эпштейна-Барр основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Во время первой инкубации происходит связывание специфических IgG к вирусу Эпштейна-Барр, содержащихся в исследуемых образцах сывороток крови, с иммобилизованным на поверхности лунок ядерным антигеном NА вируса Эпштейна-Барр.Во время второй инкубации связавшиеся IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр, взаимодействуют с добавленным в лунки конъюгатом антител к IgG человека с пероксидазой хрена. Количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – раствора тетраметилбензидина. Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность растворов в лунках при длине волны 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм, допускается измерение при длине волны 450 нм. Интенсивность окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце антител IgG к ядерному антигену NА вируса Эпштейна-Барр.В состав набора входят:– планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок ядерным антигеном NА вируса Эпштейна-Барр (ВЭБ), готовый для использования – 1 шт.;– положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgG к NА ВЭБ, готовый для использования – 1 флакон (1,5 мл);– отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgG к NА ВЭБ, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл);– конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13 мл);– раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 флакон (10 мл);– раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 флакон (12 мл);– 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 флакона (по 28 мл);– раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл);– стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл). Набор дополнительно комплектуется:– пленкой для заклеивания планшета – 2 шт.;– ванночкой для реагента – 2 шт.;– наконечниками для пипеток на 5-200 мкл – 16 шт.По согласованию с потребителем дополнительно поставляется:– планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.Диагностическая чувствительность: клинические исследования, проведенные в двух независимых учреждениях на 79 положительных образцах, показали 100% чувствительность (интервал 95–100%, с доверительной вероятностью 95%).Диагностическая специфичность: клинические исследования, проведенные в двух независимых учреждениях на 79 отрицательных образцах, взятых у доноров, отобранных случайным образом, показали 96% специфичность (интервал 89–99%, с доверительной вероятностью 95%).Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроли.Срок хранения набора реагентов – 12 месяцев со дня выпуска.Транспортирование набора должно проводиться при температуре от 2 до 8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 сут. | Набор  | 5 | 118 080 |  590 400,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **119** | ВЭБ-EA- igG | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к ранним антигенам ЕА вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови.Принцип метода:Метод определения IgG к ранним антигенам ЕА вируса Эпштейна-Барр основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Во время первой инкубации происходит связывание специфических IgG к вирусу Эпштейна-Барр, содержащихся в исследуемых образцах сывороток крови, с иммобилизованными на поверхности лунок ранними антигенами ЕА вируса Эпштейна-Барр.Во время второй инкубации связавшиеся IgG к ранним антигенам вируса Эпштейна-Барр, взаимодействуют с добавленным в лунки конъюгатом антител к IgG человека с пероксидазой хрена. Количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – раствора тетраметилбензидина. Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность растворов в лунках при длине волны 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм, допускается измерение при длине волны 450 нм. Интенсивность окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце антител к ранним антигенам ЕА вируса Эпштейна-Барр (ЕА ВЭБ).Состав набораВ состав набора входят:– планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок ранними антигенами ЕА вируса Эпштейна-Барр (ВЭБ), готовый для использования – 1 шт.;– положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgG к ЕА ВЭБ, готовый для использования – 1 флакон (1,5 мл);– отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgG к ЕА ВЭБ, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл);– конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13 мл);– раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 флакон (10 мл);– раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 флакон (12 мл);– 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 флакона (по 28 мл);– раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл);– стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл).Набор дополнительно комплектуется:– пленкой для заклеивания планшета – 2 шт.;– ванночкой для реагента – 2 шт.;– наконечниками для пипеток на 5–200 мкл – 16 шт.По согласованию с потребителем дополнительно поставляется:– планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли.Срок хранения набора реагентов – 12 месяцев со дня выпуска. | Набор  | 5 | 118 080 |  590 400,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **120** | ВЭБ-VCA-igM | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к капсидному антигену VCА вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови.Метод определения IgМ к капсидному антигену VCА вируса Эпштейна-Барр основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Во время первой инкубации происходит связывание специфических IgМ к вирусу Эпштейна-Барр, содержащихся в исследуемых образцах сывороток крови, с иммобилизованным на поверхности лунок капсидным антигеном VCА вируса Эпштейна-Барр.Во время второй инкубации связавшиеся IgМ к капсидному антигену VCА вируса Эпштейна-Барр, взаимодействуют с добавленным в лунки конъюгатом антител к IgМ человека с пероксидазой хрена. Количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – раствора тетраметилбензидина. Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность растворов в лунках при длине волны 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм, допускается измерение при длине волны 450 нм. Интенсивность окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце антител к капсидному антигену VCА вируса Эпштейна-Барр.В состав набора входят:– планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок капсидным антигеном VCА вируса Эпштейна-Барр (ВЭБ), готовый для использования – 1 шт.;– положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgМ к VCА ВЭБ, готовый для использования – 1 флакон (1,5 мл);– отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgМ к VCА ВЭБ, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл);– конъюгат моноклональных антител к IgМ человека с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13 мл);– раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 флакон (10 мл);– раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 флакон (12 мл);– 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 флакона (по 28 мл);– раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл);– стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл).Набор дополнительно комплектуется:– пленкой для заклеивания планшета – 2 шт.;– ванночкой для реагента – 2 шт.;– наконечниками для пипеток на 5–200 мкл – 16 шт.По согласованию с потребителем дополнительно поставляется:– планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.Диагностическая чувствительность: клинические исследования, проведенные в двух независимых учреждениях на 79 положительных образцах, показали 100% чувствительность (интервал 95–100%, с доверительной вероятностью 95%).Диагностическая специфичность: клинические исследования, проведенные в двух независимых учреждениях на 79 отрицательных образцах, взятых у доноров, отобранных случайным образом, показали 96% специфичность (интервал 89–99%, с доверительной вероятностью 95%).Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли.Срок хранения набора реагентов – 12 месяцев со дня выпуска.Транспортирование набора должно проводиться при температуре от 2 до 8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 сут. | Набор  | 5 | 120 960 |  604 800,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **121** | ВЭБ-VCA-igG- авидность | Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к капсидным антигенам VCА вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови.Принцип методаМетод определения основан на непрямом твердофазном иммуноферментном анализе. Специфическим реагентом набора являются рекомбинантные антигены VCА ВЭБ, сорбированные на поверхности лунок полистиролового планшета. На первой стадии анализа исследуемые и контрольные образцы инкубируют в лунках параллельных рядов стрипов с иммобилизованными рекомбинантными антигенами VCА ВЭБ. Специфические антитела к VCА ВЭБ связываются с иммобилизованными рекомбинантными антигенами, формируя комплекс «антиген–антитело». На второй стадии, после внесения белок-диссоциирующего агента в один из параллельных рядов, происходит диссоциация комплексов «антиген–антитело», включающих IgG с более низкими константами связывания (низкой авидностью). На третьей стадии связавшиеся антитела взаимодействуют с конъюгатом моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антиген–антитело–конъюгат» выявляется цветной реакцией с использованием раствора тетраметилбензидина. Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента. Интенсивность желтого окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце IgG к VCА ВЭБ. Измеряют оптическую плотность растворов в лунках при длине волны 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм, допускается измерение только при длине волны 450 нм.Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к капсидным антигенам VCА вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови (ВЭБ-VCA-IgG-авидность) предназначен для определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к капсидным антигенам VCА вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови методом твердофазного иммуноферментного анализа. Набор рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Для исследования небольшой партии проб возможны 6 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контрольные образцы.Срок хранения набора – 12 месяцев со дня выпуска. Не допускается применение наборов по истечении срока их годности. | Набор  | 1 | 130 000 |  130 000,00  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **122** | Токсо-igM | Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к токсоплазмозу в сыворотке (плазме) крови. 1 набор расчитан на 96 анализов | Набор  | 15 | 100 000 |  1 500 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **123** | Токсо-igG | Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii.Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы. Возможны 4 независимые постановки ИФА по 24 анализа каждая, включая контроли (количественный вариант), либо 12 независимых постановок по 8 анализов каждая, включая контроли (качественный вариант).Принцип методаМетод определения основан на двухстадийном твердофазном иммуноферментном анализе. Анализ проводят в две стадии. На первой стадии анализа исследуемые и контрольные образцы инкубируют с иммобилизованным на поверхности лунок планшета антигеном Toxoplasma gondii. Затем лунки планшета отмывают. На второй стадии связавшиеся специфические IgG взаимодействуют с конъюгатом моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена. После отмывания избытка конъюгата образовавшиеся иммунные комплексы «антиген-антитело-конъюгат» выявляют ферментативной реакцией пероксидазы с перекисью водорода в присутствии хромогена (тетраметилбензидина). После остановки пероксидазной реакции стоп-реагентом измеряют оптическую плотность растворов в лунках на основной длине волны 450 нм при референсной длине волны 620—655 нм.Степень окраски пропорциональна концентрации антител класса G к Toxoplasma gondii в анализируемых образцах. После измерения величины оптической плотности раствора в лунках на основании калибровочного графика рассчитывается концентрация иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii в анализируемых образцах.В состав набора входят:— планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности антигеном Toxoplasma gondii, готовый для использования — 1 шт.;— калибровочные растворы, аттестованные по международно-признанному референсному стандарту -3rd Intenational Standard for Anti-Toxoplasma Code ТОХМ, содержащие известные количества антител класса G к Toxoplasma gondii (Toxo-IgG): 0; 10; 25; 50; 100; 200 МЕ/мл — 6 флаконов (по 1,3 мл);— контрольный образец с концентрацией Toxo-IgG 34—46 МЕ/мл, готовый для использования — 1 флакон (1,3 мл);— конъюгат, готовый для использования — 1 флакон (13 мл);— раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС), готовый для использования - 1 флакон (10 мл);— раствор для разведения сывороток (РРС), готовый для использования — 1 флакон (12 мл);— 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином, готовый для использования — 1 флакон (28 мл);— раствор тетраметилбензидина, готовый для использования — 1 флакон (13 мл);— стоп-реагент (0,5 М серная кислота), готовый для использования — 1 флакон (12 мл),Набор дополнительно комплектуется:- пленкой для заклеивания планшета — 2 шт.;— трафаретом для построения калибровочного графика — 1 шт.;— ванночкой для реагентов — 2 шт.;— наконечниками для пипеток на 4 — 200 мкл — 16 шт.;— планшетом для предварительного разведения исследуемых образцов — 1 шт.Срок хранения набора реагентов — 12 месяцев со дня выпуска. | Набор  | 2 | 97 300 |  194 600  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **124** | Токсо-igG-авидность | Набор реагентов для иммуноферментного определения индекса авидности иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii.Принцип метода:Метод определения основан на трехстадийном «непрямом» варианте твердофазного иммуноферментного анализа. На первой стадии анализа исследуемые и контрольные образцы инкубируют в лунках параллельных рядов с иммобилизованным антигеном Toxoplasma gondii (далее по тексту – антиген). Содержащиеся в исследуемых образцах специфические антитела (в том числе IgG) связываются с антигеном, формируя комплекс «антиген–антитело». На второй стадии, после внесения белок-диссоциирующего агента в один из параллельных рядов, происходит диссоциация комплекса «антиген–антитело», включающий IgG с более низкими константами связывания (низкой авидностью). На третьей стадии конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена взаимодействует с комплексами «антиген–IgG». При инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антиген–IgG–конъюгат». Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgG к Toxoplasma gondii в анализируемом образце. После остановки реакции добавлением стоп-реагента результаты анализа регистрируются измерением оптической плотности (ОП) в лунках планшета.Индекс авидности рассчитывается как отношение оптической плотности, полученной в лунках в присутствии диссоциирующего агента, к оптической плотности, полученной при анализе без диссоциирующего агента, и выражается в %. | Набор  | 1 | 108 480 |  108 480  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **125** | Аскарида G | АСКАРИДА-GНабор реагентов АСКАРИДА-G для выявления антител класса G к Ascaris lumbricoides методом иммуноферментного анализа.Набор реагентов «АСКАРИДА-G» рассчитан на 96 определений, включая контрольные образцы. Возможно 12 независимых постановок ИФА по 8 определений.Состав набораОбъемы реагентов, указанных в перечне, могут иметь допустимую погрешность.1. Иммуносорбент – полистироловый разборный плоскодонный 96-луночный планшет с сорбированным антигеном Ascaris lumbricoides с прозрачными бесцветными лунками, допускается белый налет на дне и стенках лунок – 1 шт.; 2. Фосфатно-солевой буферный раствор с твином (ФСБ-Тх25), концентрат промывающего раствора – прозрачная бесцветная пенящаяся жид¬кость, возможно выпадение кристалли¬чес¬кого осадка белого цвета - 1 флакон, 26,0 ± 0,5 мл;3. Разводящий буферный раствор для сывороток (РБР-С) – прозрачная или слегка опалесцирующая фиолетового цвета жидкость, допускается образование осадка, разбивающегося при встряхивании флакона с РБР-С – 1 флакон, 12,0 ± 0,5 мл; 4. Раствор конъюгата - моноклональных антител мыши к IgG человека, конъюгированных с пероксидазой хрена (РКг- IgG) – прозрачная или слегка опалесцирующая от светло-зеленого до темно-зеленого цвета жидкость, допускается образование осадка, разбивающегося при встряхивании флакона с РКг–IgG – 1 флакон, 12,0 ± 0,5 мл; 5. Положительный контрольный образец (К+IgG) – инактивированная сыворотка крови человека, содержащая антитела класса G к Ascaris lumbricoides - прозрачная, слегка опалесцирующая, жидкость от красного до бордового цвета – 1 флакон, 1,5 ± 0,1 мл; 6. Отрицательный контрольный образец (К-) – инактивированная сыворотка крови человека, не содержащая специфических антител к Ascaris lumbricoides – прозрачная, слегка опалесцирующая, жидкость от желтого до оранжевого цвета – 1 флакон, 2,5 ± 0,1 мл;7. Хромоген – тетраметилбензидин - субстрат (ТМБ–субстрат) – прозрачная бесцветная или светло-желтого цвета жидкость, без посторонних включений – 1 флакон, 12,0 ± 0,5 мл; Стоп-реагент – 0,9 М серная кислота, прозрачная бесцветная жидкость – 1 флакон, 6,0 ± 0,5 мл.Срок хранения набора − 12 месяцев со дня выпуска. | Набор  | 10 | 135 000 |  1 350 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **126** | Лямблиоз G/A | Набор реагентов «ЛЯМБЛИОЗ-G/А» для выявления антител классов G и A к Lamblia intestinalis методом иммуноферментного анализа.Набор реагентов «ЛЯМБЛИОЗ - G/А» рассчитан на 96 определений, включая контрольные образцы. Возможно 12 независимых постановок ИФА по 8 определений.Состав набораОбъемы реагентов, указанных в перечне, могут иметь допустимую погрешность.1. Иммуносорбент – полистироловый разборный плоскодонный 96-луночный планшет с сорбированным антигеном Lamblia intestinalis с прозрачными бесцветными лунками, допускается белый налет на дне и стенках лунок – 1 шт.; 2. Фосфатно-солевой буферный раствор с твином (ФСБ-Тх25), концентрат промывающего раствора – прозрачная бесцветная пенящаяся жид¬кость, возможно выпадение кристалли¬чес¬кого осадка белого цвета − 1 флакон, 26,0 ± 0,5 мл;3. Разводящий буферный раствор для сывороток (РБР-С) – прозрачная или слегка опалесцирующая фиолетового цвета жидкость, допускается образование осадка, разбивающегося при встряхивании флакона с РБР-С – 1 флакон, 12,0 ± 0,5 мл; 4. Раствор конъюгата – моноклональных антител мыши к IgG человека, конъюгированных с пероксидазой хрена (РКг- IgG) – прозрачная или слегка опалесцирующая от светло-зеленого до темно-зеленого цвета жидкость, допускается образование осадка, разбивающегося при встряхивании флакона с РКг–IgG – 1 флакон, 12,0 ± 0,5 мл; 5. Раствор конъюгата – моноклональных антител мыши к IgА человека, конъюгированных с пероксидазой хрена (РКг- IgА) – прозрачная или слегка опалесцирующая от желтого до оранжевого цвета жидкость, допускается образование осадка разбивающегося при встряхивании флакона с РКг–IgА – 1 флакон, 12,0 ± 0,5 мл; 6. Положительный контрольный образец (К+IgG/IgА) – инактивированная сыворотка крови человека, содержащая антитела классов G и А к Lamblia intestinalis - прозрачная, слегка опалесцирующая, жидкость от красного до бордового цвета – 1 флакон, 1,5 ± 0,1 мл; 7. Отрицательный контрольный образец (К-) - инактивированная сыворотка крови человека, не содержащая специфических антител к Lamblia intestinalis – прозрачная, слегка опалесцирующая, жидкость от желтого до оранжевого цвета – 1 флакон, 2,5 ± 0,1 мл; 8. Хромоген – тетраметилбензидин - субстрат (ТМБ–субстрат) – прозрачная бесцветная или светло-желтого цвета жидкость, без посторонних включений – 1 флакон, 12,0 ± 0,5 мл; Стоп-реагент – 0,9 М серная кислота, прозрачная бесцветная жидкость – 1 флакон, 6,0 ± 0,5 мл.Условия хранения и транспортированияНабор транспортировать при температуре от +2 до +8ºС. Допускается транспортиро¬ва¬ние набора при температуре до +25ºС не более 5 дней. При хранении наборов в упаковке предприятия изготовителя должен соблюдаться температурный режим от +2 до +8ºС.Срок хранения набора − 12 месяцев со дня выпуска. | Набор  | 2 | 120 000 |  240 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **127** | Хеликобактр G/A | ХЕЛИКО-G/АНабор реагентов ХЕЛИКО-G/А для выявления антител классов G и A к Helicobacter pylori методом иммуноферментного анализа.Набор реагентов «ХЕЛИКО - G/А» рассчитан на 96 определений, включая контрольные образцы. Возможно 12 независимых постановок ИФА по 8 определений.Состав набораОбъемы реагентов, указанных в перечне, могут иметь допустимую погрешность.1. Иммуносорбент – полистироловый разборный плоскодонный 96-луночный планшет с сорбированным антигеном Helicobacter pylori с прозрачными бесцветными лунками, допускается белый налет на дне и стенках лунок – 1 шт.; 2. Фосфатно-солевой буферный раствор с твином (ФСБ-Тх25), концентрат промывающего раствора – прозрачная бесцветная пенящаяся жид¬кость, возможно выпадение кристалли¬чес¬кого осадка белого цвета − 1 флакон, 26,0 ± 0,5 мл;3. Разводящий буферный раствор для сывороток (РБР-С) – прозрачная или слегка опалесцирующая фиолетового цвета жидкость, допускается образование осадка, разбивающегося при встряхивании флакона с РБР-С – 1 флакон, 12,0 ± 0,5 мл; 4. Раствор конъюгата – моноклональных антител мыши к IgG человека, конъюгированных с пероксидазой хрена (РКг- IgG) – прозрачная или слегка опалесцирующая от светло-зеленого до темно-зеленого цвета жидкость, допускается образование осадка, разбивающегося при встряхивании флакона с РКг–IgG – 1 флакон, 12,0 ± 0,5 мл; 5. Раствор конъюгата – моноклональных антител мыши к IgА человека, конъюгированных с пероксидазой хрена (РКг- IgА) – прозрачная или слегка опалесцирующая от желтого до оранжевого цвета жидкость, допускается образование осадка разбивающегося при встряхивании флакона с РКг–IgА – 1 флакон, 12,0 ± 0,5 мл; 6. Положительный контрольный образец (К+IgG/IgА) – инактивированная сыворотка крови человека, содержащая антитела классов G и А к Helicobacter pylori - прозрачная, слегка опалесцирующая, жидкость от красного до бордового цвета – 1 флакон, 1,5 ± 0,1 мл; 7. Отрицательный контрольный образец (К-) - инактивированная сыворотка крови человека, не содержащая специфических антител к Helicobacter pylori – прозрачная, слегка опалесцирующая, жидкость от желтого до оранжевого цвета – 1 флакон, 2,5 ± 0,1 мл; 8. Хромоген – тетраметилбензидин - субстрат (ТМБ–субстрат) – прозрачная бесцветная или светло-желтого цвета жидкость, без посторонних включений – 1 флакон, 12,0 ± 0,5 мл; Стоп-реагент – 0,9 М серная кислота, прозрачная бесцветная жидкость – 1 флакон, 6,0 ± 0,5 мл.Срок хранения набора − 12 месяцев со дня выпускаанти-ВГС-спектрНабор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к индивидуальным белкам вируса гепатита С (core, NS3, NS4, NS5).Принцип действияМетод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов. Во время первой инкубации, при наличии в исследуемых образцах антител к ВГС, они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Во время второй инкубации смесь пероксидазных конъюгатов антител к IgG человека и антител к IgM человека связывается с антителами, иммобилизованными в ходе первой инкубации. Далее, во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антиген-антитело». Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента. Интенсивность желтого окрашивания зависит от количества содержащихся в исследуемом образце антител к ВГС. Учет результатов спектрофотометрический в двухволновом режиме: основной фильтр — 450 нм, референсфильтр — в диапазоне 620 - 655 нм. Допустима регистрация результатов только с фильтром 450 нм.Состав и описание изделия:НазначениеНабор «анти-ВГС-спектр» предназначен для выявления иммуноглобулинов классов G и М к индивидуальным белкам вируса гепатита С (core, NS3, NS4, NS5) в сыворотке (плазме) крови человека методом иммуноферментного анализа, а также подтверждения положительных результатов ИФА, полученных при скрининге.Набор рассчитан на проведение 24 исследований, включая контроли по выявлению иммуноглобулинов классов G и М к ВГС. Возможны 6 независимых постановок по 4 анализа каждая, включая контроли.Срок хранения — 12 месяцев со дня выпуска. | Набор  | 2 | 125 000 |  250 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **128** | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентраций Интерлейкина-6 | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации интерлейкина -6 сыворотке крови и мочи человека методом твердовазного иммуноферментного анализа. 1 набор расчитан на 96 анализов. | набор | 1 | 197 100 |  197 100  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **129** | M-30D Diluent (20L/tank) Изотонический разбавитель 20л/кан | Изотонический раствор для разведения крови, канистра 20 литров. Специальный разбавитель, предназначенный для разведения цельной крови при подсчете форменных элементов. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Наличие специальных антибактериальных присадок должно позволять использовать данный разбавитель в течение всего срока хранения, указанного на упаковке. Объем упаковки не менее 20 литров. Упаковка содержит специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. | штук | 8 | 59200 |  473 600  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **130** | M-30CFL Lyse (500ml/bottle) Лизирующий раствор  | Раствор для дифференцировки лейкоцитов, эритроцитов и гемоглобина, при добавлении и разведении крови приводит к лизису эритроцитов и в то же время сохраняет лейкоциты. Бутыль 500 мл. Специальный жидкий реагент, предназначенный для лизирования эритроцитов при подсчете гемоглобина. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы. Объем флакона не менее 500мл. Упаковка содержит специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. | флакон  | 5 | 46 000 |  230 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **131** | M-30R Rinse (20L/tank) Лизирующий раствор 20л/кан | Раствор для дифференцировки лейкоцитов, эритроцитов и гемоглобина, при добавлении и разведении крови приводит к лизису эритроцитов и в то же время сохраняет лейкоциты. Бутыль 500 мл. Специальный жидкий реагент, предназначенный для лизирования эритроцитов при подсчете гемоглобина. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы. Объем флакона не менее 500мл. Упаковка содержит специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. | штука | 5 | 67 200 |  336 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **132** | M-30P Probe cleanser (17 ml x12 bottles/box) Чистящий раствор 17 млх 12 бут | Раствор для жесткой очистки от белков и других веществ. Применяется для очистки счетных апертур. Универсальный чистящий реагент, предназначенный для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических загрязнений. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозийного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Каждый флакон по 50 мл. Данная фасовка предназначена для удобства и совместимости с длиной аспирационного зонда при проведении процедуры очистки анализатора. Упаковка содержит специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы, для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. | набор | 4 | 9 000 |  36 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **133** | Контрольные растворы (L,N,H) | Суспензия с взвешенными форменными элементами, для контроля качества гематологических анализаторов. Набор контрольных растворов предназначен для ежедневного проведения внутрилабораторного контроля точности измерений на приборах,использующих в работе базовые реагенты. Набор должен состоять из флаконов, емкостью не менее 3,0 мл каждый. Контрольные растворы предоставляют проверенные контрольные данные не менее чем по восьми параметрам клинического анализа крови плюс дополнительные аналитические параметры, относящиеся к трехвершинной кривой распределения лейкоцитов, эритроцитов и тромбоцитов. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям, указанным во вкладыше, который прилагается к набору. Упаковка содержит специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы, для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. | набор | 8 | 95 600 |  764 800  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **134** | Набор реагентов Антиген кардиолипиновый для реакции микропернеципитации. | Комплект №2/2.2000 определений. Набор укомплектован сыворотками контрольный для диагностики сифилиса (положительный и отрицательной) | упаковка | 1 | 175 000 |  175 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **135** | Газовый баллон | Флаконы с газом (ОРП ССА, ССА -TS, R) 1 еталлический цилиндр в картонной упаковке. 1. Диоксид углерода (120мл). 2. Азот (1600мл). 3. Кислород (280 мл) Для анализатора (OPTI CCA TS) | упаковка | 2 | 114 750 |  229 500  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **136** | Одноразовая тест-карта, для определения газов, электролитов и метаболитов крови №25  | Одноразовая тест-карта, для определения газов, электролитов и метаболитов крови №50 . Для анализатора Ерос BGEM | упаковка | 1 | 290 000 |  290 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **137** | Стандарт касета 1-го уровня | Стандарт касета 1-го уровня. Для анализатора (OPTI CCA TS) | упаковка | 1 | 67 375 |  67 375  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **138** | Стандарт касета 2-го уровня | Стандарт касета 2-го уровня. Для анализатора (OPTI CCA TS) | упаковка | 1 | 67 375 |  67 375  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **139** | Стандарт касета 3-го уровня | Стандарт касета 3-го уровня. Для анализатора (OPTI CCA TS) | упаковка | 1 | 67 375 |  67 375  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **140** | Контроли ,3 уровня, 10 ампул/уровень ,pH, газы,электролиты | Контроли ,3 уровня, 10 ампул/уровень ,pH, газы,электролиты. Для анализатора (OPTI CCA TS) | упаковка | 1 | 260 780 |  260 780  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **141** | Тест полосы для анализатора мочи | для мочевого анализатора CL-500 в упаковке 100 шт, в коробке 10 упаковок.(10 параметров) | упаковка | 30 | 16 600 |  498 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **142** | Тест полосы для анализатора мочи | для мочевого анализатора CL-50 в упаковке 100 шт, в коробке 10 упаковок (13 пораметров) | упаковка | 2 | 40 530 |  81 060  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **143** | Контроль мочевой, Chemistry Control Set | Chemistry Control Set- это готовый к употреблению жидкий препарат, который работает с анализатором мочи и подобранными полосками. Эти элементы управления будут работать с анализаторами мочи HTI CL-50, CL-500• Два уровня: уровень 1 и уровень2. • Фасовка: Уровень1 – 1х8млУровень2 – 1х8мл• Срок годности: 6 месяцев, 15 дней после вскрытия• Режим хранения: от +2 до + 8°С Раскапывают на тест полосках, затем аппарат выводит результат. | упаковка | 1 | 32 000 |  32 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **144** | Кассета Е-СI для определения pH, Po2,рCO2,tHb,sO2,Na,K,Cl 25 шт/уп | Кассета Е-СI для определения pH, Po2,рCO2,tHb,sO2,Na,K,Cl 25 шт/уп. Для анализатора (OPTI CCA TS | упаковка | 10 | 264 700 |  2 647 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **145** | картридж с IQM для исследования газов крови | iQM Картридж для исследования газов крови/гематокрита/ электролитов/ глюкозы/ молочной кислоты, 150 образцов предназначен для проведения 10 исследований образцов гепаринизированной цельной крови пациентов по следующим параметрам: pH, pCO2, pO2, Na+, K+, Ca++ , гематокрита, глюкозе и лактату.  | упаковка | 1 | 1 310 947 |  1 310 947  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **146** | картридж с IQM для исследования газов крови | iQM Картридж для исследования газов крови/гематокрита/ электролитов/ глюкозы/ молочной кислоты, 075 образцов предназначен для проведения 05 исследований образцов гепаринизированной цельной крови пациентов по следующим параметрам: pH, pCO2, pO2, Na+, K+, Ca++ , гематокрита, глюкозе и лактату.  | упаковка | 1 | 935 038 |  935 038  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **147** | Тест полоски для мочи 11 параметров |  Для мочевого анализатора BM URI 200 (pH, Nit, SG, Blo, Glu, Bil, | упаковка | 60 | 12 130 |  727 800  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **148** | Экспресс тест кала на скрытую кровь, ИХА, 100 тестов | Экспресс-тест кала на скрытую кровь применим для качественного определения концентрации человеческого гемоглобина в фекалиях человека. Тест используется в качестве вспомогательного средства для диагностики желудочно-кишечных кровотечений. | упаковка | 10 | 30000 |  300 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **149** | Набор реагентов для анализа спинномозговой жидкости | Цитоз 200 определений;беолок общий,Качественная реакция пандий 200 определений. | упаковка | 3 | 85 000 |  255 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **150** | Кассеты полиспецифические античеловеческие (100 шт). | 1 уп рассчитана на 200 исследований (скрининг антиэритроцитарных антител, ПАГТ, проба на совместимость) | упаковка | 1 | 500 240 |  500 240  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **151** | Кассеты для определения резус фактора и группы крови прямой и обратной реакцией (100шт). | 1 уп рассчитана на 100 исследований резус фактора и группы крови с перекрестным подтверждением | упаковка | 1 | 483 500 |  483 500  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **152** | Кассета для определения групп крови систем АВО и Rh(D) прямым методом | Рассчитано на 200 исследований резус фактора и группы крови прямым методом | упаковка | 1 | 590 000 |  590 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **153** | Кассеты с анти-человеческим глобулином (1 уп. - 100 шт) | Рассчитано на 200 исследований антиэритроцитарных антител, а также идентификацию антител, тесты на индивидуальную совместимость и аутоконтроль  | упаковка | 1 | 589 475 |  589 475  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **154** | 0.8% стандартные эритроциты для скрининга антител Серджискрин.(3х10мл) | 1 уп рассчитана на 200 исследований скрининга антиэритроцитарных антител | упаковка | 1 | 78 405 |  78 405  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **155** | 3% стандартные эритроциты для определения группы крови Аффирмаджен 2(A1+B) (2 x 3мл). | 1 уп рассчитана на 300 исследований резус фактора и группы крови перекрестным подтверждением | упаковка | 1 | 44 130 |  44 130  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **156** | Реагент для определения С- реактивного белка  | Для биохимического анализатора BM200,Biomaxima, 152 тестов в наборе Biomaxima, 152 тестов в наборе | упаковка | 6 | 55 440 |  332 640  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **157** | Реагент для опрделения прямой билирубин |  Для биохимического анализатора BM200, Biomaxima, 240 тестов в наборе | упаковка | 6 | 18 480 |  110 880  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **158** | Набор для определения протромбинового времени  | 6х2мл/ Neoplastine CI Plus 2 100 шт/уп | упаковка | 3 | 24 645 |  73 935  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **159** | SLIDE NA-K-CL Na,K,Cl | Слайды для определения   Na, K, Cl в сыворотке или плазме колориметрическим методом  , совместимые с анализатором FUJI DRI-CHEM NX 500i , установленным у заказчика..  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой . Упаковка не менее 24 шт  | уп | 20 | 22 429 |  448 580  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **160** |  Референсная жидкость для теста на Na,K,Cl. | Референсная жидкость для теста на определения электролитов Na,K,Cl для анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500. Упаковка 6 флаконов по 8 мл. | уп | 2 | 11 856 |  23 712  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **161** | Набор тестов TnI (TnI ) 160 тестов в уп. | Пластиковый корпус трапециевидной формы, заключающий в себе 16 измерительных ячеек для определения тропонина I. Все реактивы представлены в сухой форме внутри измерительной ячейки. 160 тестов в уп. | уп | 1 | 510 020 |  510 020  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **162** | Набор для количественного определения фибриногена  | no Clauss/ STA - Liquid Fib | упаковка | 1 | 400 290 |  400 290  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **163** | COVID19-ПЦРНабор реагентов «COVID19-ПЦР» для выявления РНК вируса SARS-CoV-2 в клиническом материале методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов.. | COVID19-ПЦРНабор реагентов «COVID19-ПЦР» для выявления РНК вируса SARS-CoV-2 в клиническом материале методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов.. | набор | 3 | 247 200 |  741 600  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **164** | ЦМВ-ПЦРНабор реагентов «ЦМВ-ПЦР» для выявления ДНК цитомегаловируса человека в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени или по «конечной точке». + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | ЦМВ-ПЦРНабор реагентов «ЦМВ-ПЦР» для выявления ДНК цитомегаловируса человека в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени или по «конечной точке». + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | набор | 1 | 226 800 |  226 800  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **165** | ВПГ 1/2 -ПЦРНабор реагентов «ВПГ 1/2 -ПЦР» для выявления ДНК ВПГ 1 и 2 в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени или по «конечной точке». + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | ВПГ 1/2 -ПЦРНабор реагентов «ВПГ 1/2 -ПЦР» для выявления ДНК ВПГ 1 и 2 в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени или по «конечной точке». + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | набор | 1 | 223 680 |  223 680  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **166** | Комплект реагентов для выделения РНК/ДНК из клинического материала Рибо преп | Комплект реагентов для выделения РНК/ДНК из клинического материала (включая: плазму, сыворотку и лейкоциты крови, биологические жидкости, конъюктивальные смывы, тканевой материал, рвотные массы, клещей, культуры микроорганизмов, образцы воды) методом аффинной сорбции на частицах силикагеля, на 100 проб. Количество отмывок, которым подвергается образец должно быть не менее 4. Очищенная РНК может храниться 4 ч при температуре от 2 до 8 °С. | набор | 15 | 33 000 |  495 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **167** | Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria meningitidis, Haemophilus influenzae и Streptococcus pneumoniae в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени  | Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria meningitidis, Haemophilus influenzae и Streptococcus pneumoniae в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени результатов амплификации по каналу, соответствующему флуорофору FAM - для внутреннего контрольного образца (ВКО), по каналу, соответствующему флуорофору JOE - для специфического участка кДНК. Набор должен содержать: внутренний контрольный образец (ВКО), отрицательный и положительный контроли экстракции (ОКО и ПКО), отрицательный и положительный контроли ПЦР (К- и К+). | набор | 4 | 195 000 |  780 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **168** | Набор реагентов Комплекс ОРЗ-ПЦР для выявления ДНК/РНК возбудителей острых респираторных заболеваний человека методом ПЦР/ОТ-ПЦР в режиме реального времени.+ Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | Набор реагентов Комплекс ОРЗ-ПЦР для выявления ДНК/РНК возбудителей острых респираторных заболеваний человека методом ПЦР/ОТ-ПЦР в режиме реального времени.+ Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | набор | 12 | 257 000 |  3 084 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **169** | Набора реагентов для выявления и количественного определения ДНК вируса герпеса 6 типа (HHV6) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени (FRT).Набор на 110 исследований. | Набора реагентов для выявления и количественного определения ДНК вируса герпеса 6 типа (HHV6) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени (FRT).Набор на 110 исследований. | набор | 1 | 105 000 |  105 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **170** | НВV-ПЦРНабор реагентов «НВV-ПЦР» для выявления ДНК вируса гепатита B в клиническом материале методом ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | НВV-ПЦРНабор реагентов «НВV-ПЦР» для выявления ДНК вируса гепатита B в клиническом материале методом ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | набор | 2 | 226 800 |  453 600  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **171** | HCV-ПЦРНабор реагентов «HCV-ПЦР» для качественного выявления РНК вируса гепатита С в клиническом материале методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | HCV-ПЦРНабор реагентов «HCV-ПЦР» для качественного выявления РНК вируса гепатита С в клиническом материале методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | набор | 2 | 271 200 |  542 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **172** | EBV-ПЦРНабор реагентов «EBV-ПЦР» для выявления ДНК вируса Эпштейна-Барр в клиническом материале методом ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов.  | EBV-ПЦРНабор реагентов «EBV-ПЦР» для выявления ДНК вируса Эпштейна-Барр в клиническом материале методом ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов.  | набор | 1 | 190 604 |  190 604  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **173** | Набор реагентов -Listeria monocytogenes -ПЦР для выявления ДНК Listeria monocytogenes в клиническом материале методом ПЦР в режиме реального времени + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | Набор реагентов -Listeria monocytogenes -ПЦР для выявления ДНК Listeria monocytogenes в клиническом материале методом ПЦР в режиме реального времени + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | набор | 2 | 150 000 |  300 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **174** | НВV-ПЦРНабор реагентов «НВV-ПЦР» для выявления ДНК вируса гепатита B в клиническом материале методом ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | НВV-ПЦРНабор реагентов «НВV-ПЦР» для выявления ДНК вируса гепатита B в клиническом материале методом ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | набор | 1 | 226 800 |  226 800  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **175** | HCV-ПЦРНабор реагентов «HCV-ПЦР» для качественного выявления РНК вируса гепатита С в клиническом материале методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | HCV-ПЦРНабор реагентов «HCV-ПЦР» для качественного выявления РНК вируса гепатита С в клиническом материале методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | набор | 1 | 271 200 |  271 200  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **176** | Enterovirus-ПЦРНабор реагентов для выявления РНК энтеровирусов человека (Human enterovirus) методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | Enterovirus-ПЦРНабор реагентов для выявления РНК энтеровирусов человека (Human enterovirus) методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени. + Набор реагентов «НКМаг-ПЦР» для выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. | набор | 3 | 226 800 |  680 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **177** | ДНК сорб АМ | Набор реагентов для эктракции ДНК из клинического материала.Методом аффинной сорбций на частицах силикагеля,на 100 проб.Набор должен быть рассчитан на выделения ДНК из соскобного материала и отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта,ротоглотки,образцов мочи человека. В составе набора должно входить не более одного раствора для отмывки.Набор должен содержить 2 внутренних контрольных образцов (ВКО),отрицательный контроль экстракции. | набор | 5 | 25 000 |  125 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **178** | Набор реагентов для выявления и дифференциации ДНК вирулентных и авирулентных штаммов Yersinia enterocolitica (оценка вирулентности проводится по генам энтеротоксина (Yst), локуса прикрепления и инвазии (attachment invasion locus — ail) и плазмидному гену адгезина (plasmid pYV adhesin — yadA)) и штаммов Yersinia pseudotuberculosis в объектах окружающей среды и клиническом материале методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекциейв режиме реального времени (FRT) | Набор реагентов для выявления и дифференциации ДНК вирулентных и авирулентных штаммов Yersinia enterocolitica (оценка вирулентности проводится по генам энтеротоксина (Yst), локуса прикрепления и инвазии (attachment invasion locus — ail) и плазмидному гену адгезина (plasmid pYV adhesin — yadA)) и штаммов Yersinia pseudotuberculosis в объектах окружающей среды и клиническом материале методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекциейв режиме реального времени (FRT).Набор на 55 исследований. | набор | 1 | 150 000 |  150 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **179** | Дилюент DS 20л | Разбавитель DS используется для измерения параметров RBC, PLT, WBC, RET и NRBC, канистра 20 литров. Специальный разбавитель, предназначенный для разведения цельной крови при подсчете форменных элементов. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Наличие специальных антибактериальных присадок должно позволять использовать данный разбавитель в течение всего срока хранения, указанного на упаковке. Объем упаковки не менее 20 литров. Упаковка содержит специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. Для анализатора BC-700. | канистр | 8 | 42 900 |  343 200  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **180** | Лизирующий раствор M-6LD 1л | Лизирующий раствор M-6LD используется вместе с красителем M-6FD для дифференцировки WBC в канале DIFF.Объем бутыль 1000 мл.Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы. Объем флакона не менее 1000мл. Упаковка содержит специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. Для анализатора BC-700. | флакон | 8 | 49 940 |  399 520  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **181** | Краситель M-6FD 12мл | Краситель M-6FD используется вместе с лизирующим раствором M-6LD для дифференцировки WBC в канале DIFF. Объем бутыль 12 мл. Для анализатора BC-700. | бутыль | 25 | 36 300 |  907 500  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **182** | Лизирующий раствор M-6LH 1л | Лизирующий раствор M-6LH разработан для измерения параметров гемоглобина.Объем бутыль 1000 мл. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы. Объем флакона не менее 1000мл. Упаковка содержит специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. Для анализатора BC-700. | флакон | 8 | 52 800 |  422 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **183** | Чистящий раствор 50мл/флакон | Универсальный чистящий реагент, предназначенный для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических загрязнений. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозийного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Каждый флакон по 50мл. Данная фасовка предназначена для удобства и совместимости с длиной аспирационного зонда при проведении процедуры очистки анализатора. Упаковка содержит специальный штриховой код со считывателем для закрытой системы для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. Для анализатора BC-700. | флакон | 8 | 6 820 |  54 560  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **184** | Гематологические контрольные материалы BC-6D 6\*4.5мл (L,N,H)  | Суспензия со взвешенными форменными элементами, для контроля качества гематологических анализаторов. Набор контрольных растворов предназначен для ежедневного проведения внутрилабораторного контроля точности измерений на приборах, использующих в работе базовые реагенты. Набор должен состоять из флаконов, емкостью не менее 4,5 мл каждый. Контрольные растворы предоставляют проверенные контрольные данные параметров клинического анализа крови плюс дополнительные аналитические параметры. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям, указанным во вкладыше, который прилагается к набору. Упаковка содержит специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы, для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. Для анализатора BC-700. |   | 4 | 252 000 |  1 008 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **185** | Раствор реагента СОЭ (ESR) 1 х 1л  | Реагент для СОЭ используется для очистки каналов измерения СОЭ (скорость оседания эритроцитов, СОЭ). Реагент для анализа СОЭ представляет собой прозрачную жидкость без осадка, взвешенных зерен или хлопьев. Продукт используется с анализаторами производства компании Mindray с функцией определения скорости оседания эритроцитов. Упаковка содержит специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы, для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. Для анализатора BC-700. | флакон | 15 | 96 620 |  1 449 300  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **186** | Авто Кюветы (1000шт/рулон) | Специальный раствор для прочистки пробозаборника. В упаковке 10 флаконов по 15 мл. к автоматическому коагулометру С-3100 с закрытой системой, снабженного магнитной картой для считывания реагентов, контрольных материалов и калибраторов, предназначенных для эффективной работы прибора. 10 x 15 мл | упаковка | 2 | 227 600 |  455 200  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **187** | Промывочный раствор -1 | Специальный раствор для прочистки пробозаборника. Канистра 2500мл. к автоматическому коагулометру С-3100 с закрытой системой, снабженного магнитной картой для считывания реагентов, контрольных материалов и калибраторов, предназначенных для эффективной работы прибора. 1 x 2500 мл | упаковка | 1 | 35 800 |  35 800  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **188** | Промывочный раствор -2  | Набор для определения протромбинового времени в плазме крови. Состав: 10 флаконов с лиофилизированным реактивом для приготовления 4 мл готового реактива. Набор рассчитан для проведения 360 определений. Специальный, готовый, оригинальный набор к автоматическому коагулометру С-3100 с закрытой системой, снабженного магнитной картой для считывания реагентов, контрольных материалов и калибраторов, предназначенных для эффективной работы прибора. 10 x 4 | упаковка | 4 | 77 200 |  308 800  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **189** | Реагент Протромбиновое время  | Набор для определения Активированного Частичного тромбопластинового времени в плазме крови. Состав: 10 флаконов с 2 мл готового реактива №1. Набор рассчитан для проведения 360 определений. Специальный, готовый, оригинальный набор к автоматическому коагулометру С-3100 с закрытой системой, снабженного магнитной картой для считывания реагентов, контрольных материалов и калибраторов, предназначенных для эффективной работы прибора.10 x 2 мл\*  | упаковка | 2 | 45 000 |  90 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **190** | Реагент АПТВ, APTT Reagent  | Набор для определения Активированного Частичного тромбопластинового времени в плазме крови. Состав: 10 флаконов с 4 мл готового реактива №2. Набор рассчитан для проведения 720 определений. Реагент должен иметь смарт карту для считывания его анализатором. 10 x 4 мл | упаковка | 2 | 32 200 |  64 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **191** | Реагент раствор Кальция Хлорид,  | Двухкомпонентный набор для определения фибриногена. Состав: 6 флаконов высушенного реактива для получения 4 мл готового реактива для определения фибриногена. 2 флакона по 75 мл. Имидазоловый буфер. 1 фл. лиофилизированного калибратора для приготовления 1 мл. калибратора. Набор рассчитан на проведение 450 определений. Специальный, готовый, оригинальный набор к автоматическому коагулометру С-3100 с закрытой системой, снабженного магнитной картой для считывания реагентов, контрольных материалов и калибраторов, предназначенных для эффективной работы прибора. ) 6 x 4 мл + 1 x 1 мл cal + 2 x 75 мл IBS buffer\*\* | упаковка | 2 | 19 400 |  38 800  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **192** | Набор для определения Фибриногена  | Набор для определения тромбинового времени в плазме крови. Состав: 10 флаконов с лиофилизированным реактивом для приготовления 2 мл готового реактива. Набор рассчитан для проведения 250 определений. Специальный, готовый, оригинальный набор к автоматическому коагулометру С-3100 с закрытой системой, снабженного магнитной картой для считывания реагентов, контрольных материалов и калибраторов, предназначенных для эффективной работы прибора. 10 x 2 мл  | упаковка | 2 | 110 000 |  220 000  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **193** | Реагент Тромбиновое время | Контрольная плазма для проведения контроля качества исследований гемостаза. Состав: 10 флаконов с лиофилизатом для приготовления 1 мл плазмы. Паспорт содержит значения PT, APTT, TT, Fib. Оригинальный набор контрольной плазмы к автоматическому коагулометру С-3100 с закрытой системой, снабженного магнитной картой для считывания реагентов, контрольных материалов и калибраторов, предназначенных для эффективной работы прибора. 10 x 1 мл | упаковка | 1 | 21 400 |  21 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **194** | Контрольния плазма -1  | Контрольная плазма для проведения контроля качества исследований гемостаза. Состав: 10 флаконов с лиофилизатом для приготовления 1 мл плазмы. Паспорт содержит значения PT, APTT, TT, Fib. Оригинальный набор контрольной плазмы к автоматическому коагулометру С-3100 с закрытой системой, снабженного магнитной картой для считывания реагентов, контрольных материалов и калибраторов, предназначенных для эффективной работы прибора. 10 x 1 мл | упаковка | 1 | 137 400 |  137 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
| **195** | Контрольния плазма -2  | Контрольная плазма для проведения контроля качества исследований гемостаза. Состав: 10 флаконов с лиофилизатом для приготовления 1 мл плазмы. Паспорт содержит значения PT, APTT, TT, Fib. Оригинальный набор контрольной плазмы к автоматическому коагулометру С-3100 с закрытой системой, снабженного магнитной картой для считывания реагентов, контрольных материалов и калибраторов, предназначенных для эффективной работы прибора. 10 x 1 мл | упаковка | 1 | 137 400 |  137 400  | г.Алматы, Турксибский район улица Дегдара 10/2; |
|   |   |   |   |   |   | **73 903 553** |   |

**Тауарларды жеткізу орны:** Алматы қаласы, Дегдар көшесі, 10/2 дәріхана қоймасы.

**Жеткізу мерзімі мен шарттары:** Тапсырыс берушіден өтінім алған күннен бастап үш жұмыс күні ішінде. Жеткізу DDP ИНКОТЕРМС 2020 шарттарымен жүзеге асырылады.

1.Әлеуетті өнім беруші баға ұсынысын берудің соңғы мерзімі өткенге дейін жабық күйде тек бір ғана баға ұсынысын береді. Конверт осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысын, тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы белгілеген мерзімде лицензиялау немесе рұқсат беру рәсімі арқылы рұқсат беру органдары жүзеге асыратын қызметті немесе әрекеттерді (операцияны) жүзеге асыруға жеке немесе заңды тұлғаның құқығын растайтын рұқсатты, сондай-ақ ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың осы Қағидалардың 11-тармағында көзделген шарттарға сәйкестігін растайтын құжаттар, сондай-ақ фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің сипаттамасы мен көлемін қамтиды.

2. Ең төмен баға ұсынысын берген әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады.

Бірдей баға ұсынысы берілсе баға ұсынысын бірінші болып ұсынған әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады.

Баға ұсынысын сұрату тәсілімен сатып алуға баға ұсынысы мен құжаттарын осы Қағидалардың 80-тармағына сәйкес ұсынған бір әлеуетті өнім беруші қатысса, тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы мұндай әлеуетті өнім берушіні сатып алу жеңімпазы деп тану туралы шешім қабылдайды.

Баға ұсынысы болмаған кезде баға ұсынысына сұрату тәсілімен сатып алу өткізілген жоқ деп танылады.

3.Тапсырыс беруші және (немесе) сатып алуды ұйымдастырушы бұл туралы хабардар ететін ең төмен баға ұсынысын ұсынған әлеуметті өнім беруші жеңімпаз деп танылады.

Баға ұсыныстары бірдей ұсынылған жағдайларда баға ұсынысын бірінші болып ұсынған әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады.

Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуға баға ұсынысы мен құжаттары осы Қағидалардың 80-тармағына сәйкес ұсынылған бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осындай әлеуетті өнім берушіні сатып алудың жеңімпазы деп тану туралы шешім қабылдайды.

Баға ұсыныстары болмаған кезде баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алу өтпеді деп танылады.

4.Жеңімпаз осы Қағидалардың 80-тармағына сәйкес Тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға жеңімпаз деп танылған күннен бастап күнтізбелік он күн ішінде біліктілік талаптарына сәйкестігін растайтын мынадай құжаттарды ұсынады:

1)Фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның не "рұқсаттар туралы" Заңға сәйкес алынған (жіберілген) электрондық құжат түріндегі көшірмелері; туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда, әлеуетті өнім беруші фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады. "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" заңмен;

 2) заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);

 3) заңды тұлғаны мемлекеттік тіркеу (қайта тіркеу) туралы анықтама, жеке куәліктің немесе паспорттың көшірмесі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);

 4) заңды тұлға жарғысының көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылардың немесе акционерлердің құрамы көрсетілмесе, онда акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірме немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірме немесе сатып алу жарияланған күннен кейін құрылтай шартының көшірмесі ұсынылады);

 5) "Электрондық үкімет" веб-порталы немесе "салық төлеуші кабинеті"веб-қосымшасы арқылы алынған, мемлекеттік кіріс органдарында есепке алу жүргізілетін берешектің жоқ (бар) екендігі туралы мәліметтер;

 6) осы әлеуетті өнім берушінің Қазақстан Республикасының резиденті болып табылмайтындығы туралы Қазақстан Республикасы салық органының анықтамасының түпнұсқасы (егер әлеуетті өнім беруші Қазақстан Республикасының резиденті болып табылмаса және Қазақстан Республикасының салық төлеушісі ретінде тіркелмесе). Жеңімпаз біліктілік талаптарына сәйкес келмеген жағдайда баға ұсыныстары тәсілімен сатып алу өтпеді деп танылады.

5. Фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде әлеуетті өнім беруші бірлесіп Орындаушыға осы тармақта көзделген құжаттарды ұсынады.

6. Жеңімпаз біліктілік талаптарына сәйкес келмеген жағдайда баға ұсыныстары тәсілімен сатып алу өтпеді деп танылады.

**Место поставки товаров:** город Алматы, улица Дегдара 10/2, аптечный склад

**Сроки и условия поставки**: в течении трех рабочих дней со дня получения заявки от заказчика. Поставка осуществляется на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020.

1. Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий условиям, предусмотренным пунктом 11 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.
2. Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение.

При представлении одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

1. Если в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы

которого представлены в соответствии с пунктом 80 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимают решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа.

При отсутствии ценовых предложений закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

1. Победитель в соответствии с пунктом 80 настоящих Правил представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

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

 2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

 3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

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

 5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика";

 6) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан). В2случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

5. При закупе фармацевтических услуг потенциальный поставщик представляет на соисполнителя документы, предусмотренные настоящим пунктом.

6. В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

  **Директор Абдрахманова А.К.**