

Приложение № 2 к тендерной документации  
по закупке реактивов для лаборатории

Техническая спецификация закупаемых товаров

Номер лота	Наименование	Техническая характеристика	единица измерения	Место поставки	Срок поставки
<b>Реактивы для для анализатора газового состава крови ABL 800 «RADIOMETER MEDICAL ApS»</b>					
1	Термобумага в рулонах (кор. 8 рул.) на анализатор ABL-800.	Применяется для работы терморегистра в анализаторах ABL700/800, 8 рулонов/ушек, в 1 рул-44 м.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
2	Мембраны для референтного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
3	Мембраны для К-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы калия. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
4	Мембраны для Са-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы кальция. Применяется для работы анализаторов ABL700/ABL800. Для диагностики in vitro.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
5	Мембраны для Cl-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы хлора. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
6	Мембраны для Na-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы натрия. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
7	Мембраны для рСО <sub>2</sub> -электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на СО <sub>2</sub> ионы. Применяется для работы анализаторов ABL700/ABL800. Для диагностики in vitro.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
8	Мембраны для рО <sub>2</sub> -электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на О <sub>2</sub> ионы. Применяется для работы анализаторов ABL700/ABL800. Для диагностики in vitro.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
9	Мембраны для глюкозного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы глюкозы. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
10	Мембраны для лактатного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы лактата. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
11	Очищительный раствор-200 мл на анализатор ABL-800.	Объем 175 мл. Применяется для очистки измерительной системы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит неорганические соли, буфер, антикоагулянт, консервант и ПАВ.	фл	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
12	Калибровочный раствор 1-200 мл на анализатор ABL-800.	Объем 200 мл. Применяется для автоматической калибровки в анализаторах ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит К, Na, Са, Cl, сGlu, eLac, буфер, рН 7,40, для калибровки рН электрода, электролитного и метаболитного электродов.	фл	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
13	Калибровочный раствор 2-200 мл на анализатор ABL-800.	Объем 200 мл. Применяется для автоматической калибровки в анализаторах ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит К, Na, Са, Cl, буфер, рН 6,9, для калибровки рН электрода, электролитного и метаболитного электродов.	фл	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
14	Раствор промывочный-600 мл на анализатор ABL-800.	Объем 600 мл. Применяется для автоматической промывки измерительной системы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит неорганические соли, буфер, антикоагулянт, консервант и ПАВ.	фл	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
15	Раствор гипохлорита-100 мл на анализатор ABL-800.	Объем 100 мл. Применяется для удаления белков в анализаторах ABL. Для диагностики in vitro.	фл	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
16	Баллон с калибровочным газом 1 на анализатор ABL-800.	Газовый баллон, наполненный прецизионными трехкомпонентными газовыми смесями (19,8% О <sub>2</sub> , 5,6% СО <sub>2</sub> , азот), предназначенные для калибровки электродов рО <sub>2</sub> , рСО <sub>2</sub> в анализаторах ABL800/ABL700. Давление 34 бар	Бал.	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
17	Баллон с калибровочным газом 2 на анализатор ABL-800.	Газовый баллон, наполненный прецизионными двухкомпонентными газовыми смесями (11,2% СО <sub>2</sub> , азот), предназначенные для калибровки электродов рО <sub>2</sub> , рСО <sub>2</sub> в анализаторах ABL800/ ABL 700. Давление 34 бар	Бал.	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
18	Капилляры гепаринизированные с принадлежностями safeCLINITUBES-пластиковые, объемом-70 мкл. на анализатор ABL-800.	Капилляры гепаринизированные с принадлежностями. Капилляры гепаринизированные с принадлежностями safeCLinitubes-пластиковые объемами 100 мкл. предназначены для забора проб крови. Изготовлены из пластика. Покрываются натриевым гепарином, не связывающим электролиты и кальций в образце крови.	шт.	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
19	Лонгшупка ступков для капилляров	пластиковые насадки на капилляры, предотвращающих попадание ступков крови в анализатор серии ABL800/ABL700	шт.	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
20	Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови PICO50, объемом 2 мл., без иглы (уп-100 шт) на анализатор ABL-800.	Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови объемом 2,0 мл. (PICO 50) без иглы №100. В одной упаковке 100 шт. гепаринизированных, сбалансированных по электролитам шприцев. Концентрация литиевого сухого гепарина 80 МЕ (международных единиц). Сбалансированный по электролитам гепарин нанесен на целлюлозные волокна. Объем пробы 0,5-2,0 мл.	уп	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
21	Калибровочный раствор (1B в (упак 4 ампул) на анализатор ABL-800.	Применяется для автоматической калибровки системы анализатора ABL700/800 по гемоглобину. 1 упак=4 ампулы по 2 мл.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
22	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 1, 30 ампл в упак на анализатор ABL-800.	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/рН/ОХИ/Вид./УТ/МЕТ) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – анидо.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
23	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 2, 30 ампл в упак на анализатор ABL-800.	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/рН/ОХИ/Вид./УТ/МЕТ) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – норма.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
24	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 3, 30 ампл в упак на анализатор ABL-800.	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/рН/ОХИ/Вид./УТ/МЕТ) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – алкало.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
25	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 4, 30 ампл в упак на анализатор ABL-800.	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/рН/ОХИ/Вид./УТ/МЕТ) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – высокое содержание кислорода.	кор	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
<b>Реактивы на биохимический анализатор RX Imola (Randox Laboratories Ltd, Великобритания)</b>					
26	Реагент для определения АЛТ(GPT) / Аланинаминотрансферазы (GPT) Жидкий, ун(R1 6x51, R2 6x14)	Кинетическое определение аланинаминотрансферазы (АЛТ), в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах. Только для in vitro диагностики. Заметное повышение уровня АЛТ в сыворотке наблюдается при различных заболеваниях печени, включая гепатит, мононуклеоз и цирроз. Повышенный уровень АЛТ можно наблюдать при вирусном гепатите и других заболеваниях печени еще до проявления других клинических симптомов.	уп.	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
27	Реагент для определения АЛК PHOS / Щелочная фосфофатаза (жидкий), ун(R1 6x51, R2 6x14)	Кинетическое колориметрическое количественное определение щелочной фосфатазы, в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах. Повышение уровня ЩФ отмечено при заболеваниях гепатобилиарной системы, при первичных заболеваниях костей, таких как остеомиелит, несовершенный остеогенез, недостаточность витамина D и первичные опухоли костей, при вторичных заболеваниях костей, таких как метастазы в кости, множественная миелома, акромегалия, почечная недостаточность, гипертиреозидизм, эктопическое образование, саркомоз, туберкулез костей, а также при заживлении переломов. При заболеваниях костей, таких как болезнь Педжета, рахит, вызванный дефицитом витамина D, и метастазах в кости, активность ЩФ является хорошим признаком костной активности при отсутствии хронических заболеваний печени.	уп.	г Актобе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика

28	Реагент для определения AST(GOT)/ Аспаратаминотрансфераза (GOT) (Жидкий), ун(R1 6x51, R2 6x14)	Кинетическое определение аспаратаминотрансферазы, (ACT), в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах. Только для in vitro диагностики. Повреждения определенной ткани или органа организма (такого, как сердце или печень), ACT повышается из-за затронутых порчей клеток и, соответственно, его уровень повышается. Количество этого вещества в крови напрямую зависит от степени повреждения ткани.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
29	Реагент для определения AMYLASE / Амилаза общая (жидкий), ун(R1 4x16, R2 4x5)	Кинетическое колориметрическое количественное определение общей амилазы в сыворотке, плазме и моче человека на биохимических анализаторах. Только для in vitro диагностики. Повышение уровня общей амилазы происходит при: острый панкреатит, паротит, алкоголизм, почечная недостаточность, а также такие заболевания, как вирусный гепатит, СПИД, броншной тиф, саркоидоз и травмы верхнего отдела броншной полости. Значительное увеличение уровня амилазы наблюдается после процедуры эндоскопической ретроградной панкреатохолангиографии.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
30	Реагент для определения BILIRUBIN(DIRECT) / Билирубин прямой (жидкий), ун(R1 2x30, R2 8x4)	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения прямого билирубина в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Билирубин прямой (билирубин конъюгированный, связанный) - фракция общего билирубина крови. Прямой билирубин повышается при желтухе, развившейся из-за нарушения оттока желчи из печени.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
31	Реагент для определения BILIRUBIN(TOTAL) / Билирубин общий, ун(R1 2x50, R2 8x4)	Кинетическое колориметрическое количественное определение общей амилазы в сыворотке, плазме и моче человека на биохимических анализаторах. Только для in vitro диагностики. Повышение уровня общей амилазы происходит при: острый панкреатит, паротит, алкоголизм, почечная недостаточность, а также такие заболевания, как вирусный гепатит, СПИД, броншной тиф, саркоидоз и травмы верхнего отдела броншной полости. Значительное увеличение уровня амилазы наблюдается после процедуры эндоскопической ретроградной панкреатохолангиографии.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
32	Реагент для определения CRP(CompleteKitwithDisposableCards / СРБ в диапазоне(0.3-160 mg/l), ун(R1 2x11, R2 2x11)	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения прямого билирубина в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Билирубин прямой (билирубин конъюгированный, связанный) - фракция общего билирубина крови. Прямой билирубин повышается при желтухе, развившейся из-за нарушения оттока желчи из печени.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
33	SPECIFIC PROTEIN CALIB. (Liquid) / C-реактивный белок калибратор, ун(5x1)	CRP FULL RANGE(0.1-160mg/l) CALIB. SERIES / C-реактивный белок калибратор (CRP FULL RANGE (0.1-160 mg/L) CALIB. SERIES), ун(6x1)	Уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
34	Реагент для определения CREATININE (Liquid) / Креатинин (Жидкий), ун(R1 6x51, R2 3x28)	Кинетический тест для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме или моче человека на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Измерение креатинина используется в диагностике и лечении заболеваний почек, а также оно информативно при оценке клубочковой функции почек и при мониторинге почечного диализа.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
35	Реагент для определения GLUCOSE / Глюкоза(Жидкий) (Монореагент), ун(4x50)	Энзиматический колориметрический тест для количественного определения глюкозы в сыворотке и плазме на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro основной тест в диагностике сахарного диабета. Этот анализ очень важен при подборе терапии и оценки эффективности лечения диабета. Понижение уровня глюкозы наблюдается при некоторых эндокринных заболеваниях и нарушениях функции печени.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
36	Реагент для определения MAGNESIUM / Магний (жидкий) (Монореагент), ун(6x20)	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения магния в сыворотке, плазме, моче человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Показания: неврологическая патология (гипервозбудимость, тетания, тремор, гипотония мышц, судороги). Почечная недостаточность. Сердечная аритмия, ИБС, хроническая сердечно-сосудистая недостаточность. Надпочечниковая недостаточность. Диагностика нарушений функции щитовидной железы (особенно важно для регионов, территория которых загрязнена радионуклидами).	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
37	Реагент для определения TOTALPROTEIN/Общий белок(жидкий) (Монореагент), ун(9x51)	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения общего белка в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Общий белок определяют с целью диагностики и лечения различных заболеваний, в частности, заболеваний печени, почек или костного мозга, а также нарушений обмена веществ.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
38	Реагент для определения UREA / Мочевина (жидкий), ун(R1 6x51, R2 4x20)	Кинетическое определение мочевины в сыворотке, плазме и моче человека. Количественное определение мочевины в сыворотке, плазме человека кинетическим методом в УФ-диапазоне на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Повышение уровня мочевины в крови обычно наблюдается при острых или хронических заболеваниях почек.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
39	Реагент для определения IRON / Железо (жидкий), ун(R1 6x20, R2 3x11)	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения железа в сыворотке или плазме человека. Количественное определение железа в сыворотке, плазме и моче человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Диагностика и дифференциальная диагностика анемий различной этиологии, контроль терапии железодефицитной анемии. Острые и хронические инфекционные заболевания, системные воспалительные заболевания; Нарушение питания и всасывания, гипо- и авитаминозы, нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта; Возможное отравление железосодержащими препаратами.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
40	Реагент для определения CALCIUM / Кальций (жидкий/монореагент), ун(9x51)	Колориметрический фотометрический тест. Арсенazo представляет собой прямое соединение с кальцием, образуя цветной комплекс для количественного определения общего кальция в сыворотке методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Диагностика и мониторинг эффективности лечения остеопороза.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
41	Реагент для определения LIPOPROTEIN / Холестерин (жидкий), ун(9x51)	Колориметрический ферментативный тест для количественного определения холестерина в сыворотке или плазме человека. Количественное определение холестерина в сыворотке и плазме человека ферментативным колориметрическим методом на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Определение концентрации общего холестерина играет только роль фактора необходимости дальнейшего исследования метаболизма липопротеинов (ЛПВП, ЛПНП и триглицеридов)	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
42	Реагент для определения TRIGLYCERIDES / Триглицериды, ун(6x51)	Энзиматический колориметрический тест для количественного определения триглицеридов в сыворотке или плазме человека. Количественное определение триглицеридов в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. В клинической практике исследование триглицеридов используется для классификации врожденных и метаболических нарушений липидного обмена, а также для выявления факторов риска атеросклероза и ишемической болезни сердца.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
43	Промывочный раствор No. 2, флакон (6x25)	Концентрированный раствор, предназначенный для приготовления 5 литров промывочного раствора №2. Используется для анализаторов RX series	Уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
44	Промывочный раствор No. 1, флакон (6x25)	Концентрированный раствор, предназначенный для приготовления 5 литров промывочного раствора №1. Используется для анализаторов RX series	Уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
45	Солевой разбавитель ун(10x100)	Раствор предназначен для разведения проб и используется в качестве бланка при калибровке.	Уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
46	AcidWashSolution Кислотный моющий раствор, флакон (6x80)	Раствор, содержащий хлористоводородную кислоту и предназначенный для использования с другими моющими растворами RX series для очистки ил забор проб и реактивов, а также реакционных кювет	Уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
47	Калибратор В RX3949 на биохимический анализатор IMOLA	раствор предназначен для калибровки электродов ионоселективного модуля (Na,K,Cl)	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
48	Калибратор А RX4000 на биохимический анализатор IMOLA	раствор предназначен для промывки электродов ионоселективного модуля (Na,K,Cl)	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
49	CALIBRATION SERA LEVEL3 /Мультикалибратор клинической химии уровень 3, ун(20x5)	CALIBRATION SERA LEVEL3 /Мультикалибратор клинической химии уровень 3, ун(20x5)	Уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
50	Электрод Na D200-0014 на биохимический анализатор IMOLA	Основное назначение электрода - количественно определять электролиты в сыворотке крови человека. Проводится измерение разности потенциалов между ионоселективным Na электродом. Этот потенциал образуется при прохождении ионов пробы через электроды, они селективно реагируют на разные ионы.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
51	Электрод K D200-0015 на биохимический анализатор IMOLA	Основное назначение электрода - количественно определять электролиты в сыворотке крови человека. Проводится измерение разности потенциалов между ионоселективным K электродом. Этот потенциал образуется при прохождении ионов пробы через электроды, они селективно реагируют на разные ионы.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
52	Электрод Cl D200-0016 на биохимический анализатор IMOLA	Основное назначение электрода - количественно определять электролиты в сыворотке крови человека. Проводится измерение разности потенциалов между ионоселективным Cl электродом. Этот потенциал образуется при прохождении ионов пробы через электроды, они селективно реагируют на разные ионы.	уп.	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика

53	Референтный электрод D200-0017 на биохимический анализатор IMOLA	Основное назначение электрода – количественно определять электролиты в сыворотке крови человека. Проводится измерение разности потенциалов между ионоселективным Ref электродом. Этот потенциал образуется при прохождении ионов пробы через электроды, они селективно реагируют на разные ионы.	уп.	г. Актюбе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
54	Галогеновая лампа на биохимический анализатор IMOLA	Лампа предназначена для фотометрических измерений	шт.	г. Актюбе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
55	Фильтры сетчатые (внутренние) на биохимический анализатор IMOLA	Фильтры сетчатые (внутренние) на биохимический анализатор IMOLA	уп.	г. Актюбе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
56	Годовой сервисный набор	Сервисный набор предназначен для проведения ежегодного планового обслуживания и ремонта биохимического анализатора RX IMOLA. Состав набора: D200-0004 Syringe Tip 3.26 2 шт. D200-0005 Syringe Tip 7.29 9 шт. D200-0007 Wipe Chip 1 шт. D200-0046 Peristaltic Pump Head 2 шт. I300-0003 Syringe Tip SPTS 1 шт.	наб		
57	Кюветы	Емкости для заполнения	уп.		
<b>Реактивы для иммуноферментного анализа</b>					
58	Набор реактивов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови	Набор реактивов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: Метод определения основан на одностадийном «сэндвич»-варианте твердофазного иммуноферментного анализа с применением моноклональных антител к антигену ТТГ. В лунках планшета, при добавлении исследуемого образца и конъюгата, во время инкубации происходит связывание сывороточного антигена ТТГ с моноклональными антителами к антигену ТТГ, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок, и моноклональными антителами к ТТГ, конъюгированными с пероксидазой. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации ТТГ в анализируемых образцах. Количество величины оптической плотности раствора в лунках на основании калибровочного графика рассчитывается концентрация ТТГ в анализируемых образцах. После измерения определений: набор рассчитан на проведение анализа в дублях 41 неизвестного образца, 6 калибровочных и 1 контрольного образцов, всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета. Анализируемые образцы: для проведения анализа следует использовать сыворотку и плазму крови (с использованием в качестве антикоагулянта ЭДТА). Для проведения анализа не следует использовать гемолизованную, мутную сыворотку (плазму) крови, а также сыворотку (плазму) крови, содержащую азид натрия. Образцы сыворотки (плазмы) крови можно хранить при температуре от 2 до 8°С не более 5 суток или при температуре минус 20°С (и ниже) не более 3 мес. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Аналитические характеристики: Специфичность: не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител к бета-субъединице ТТГ с хорионическим гонадотропином, фолликулостимулирующим гормоном и лютеинизирующим гормоном. Хук-эффект: высокие концентрации при исследовании сывороток (плазм) крови не был обнаружен вплоть до концентрации ТТГ 1200 мМЕ/л. Использование в наборе реактивов «физических блокирующих агентов исключает возможность получения ложноположительных результатов в сыворотках (плазмах) крови, содержащих гетерофильные, в том числе антивяшинные (НАМА), антитела. Воспроизводимость: коэффициент вариации результатов определения концентрации ТТГ в лунках, содержащих контрольный образец, не превышает 8%. Линейность: отклонение от расчетной величины концентрации ТТГ при разведении калибровочных образцов, содержащих 16, 8,0, 4,0 мМЕ/л ТТГ, в 2 раза, и калибровочного образца 1,0 мМЕ/л в 4 раза. Процент «слиянности» составляет 90–110%. Точность: соответствие измеренной концентрации ТТГ предписанной в пробе, полученной путем смешивания равных объемов контрольного образца и калибровочного образца с концентрацией ТТГ 1,0 мМЕ/л. Процент «открытия» составляет 90–110%. Чувствительность: минимально определяемая концентрация ТТГ не превышает 0,05 мМЕ/л. Клиническая проверка: концентрация ТТГ, измеренная в сыворотке (плазме) крови, взятой с 9 до 11 ч, у здоровых мужчин и женщин в возрасте 20–50 лет, находилась в диапазоне 0,3–4,0 мМЕ/л. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: измерить величину оптической плотности растворов в лунках стрипов на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–655 нм; допускается измерение при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмиугольных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к ТТГ, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы на основе инaktivированной сыворотки крови человека, содержащие известные количества ТТГ – 0, 0,25; 1,0; 4,0; 8,0 и 16 мМЕ/л, аттестованные относительно WHO International Standard NIBSC 81/565; концентрации ТТГ в калибровочных образцах могут несколько отличаться от указанных величин, точные величины указаны на этикетках флаконов, не содержащие антитела к ВИЧ-1, 2 и вирусу гепатита С, HBsAg и антиген р24 ВИЧ-1; готовые для использования – 6 флаконов (по 0,7 мл); контрольный образец на основе инaktivированной сыворотки крови человека с известным содержанием ТТГ, аттестованный относительно WHO International Standard NIBSC 81/565, не содержащий антитела к ВИЧ-1, 2 и вирусу гепатита С, HBsAg и антиген р24 ВИЧ-1; готовый для использования – 1 флакон (0,7 мл), конъюгат моноклональных антител к ТТГ.	набор	г. Актюбе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
59	Набор реактивов для иммуноферментного определения концентрации общего триглицерида в сыворотке (плазме) крови.	Набор реактивов для иммуноферментного определения концентрации общего триглицерида в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: Метод определения основан на твердофазном конкурентном иммуноферментном анализе с применением поликлональных антител. В лунках планшета, при добавлении исследуемого образца и конъюгата, происходит разрушение комплексов триглицерида – транспортный белок и конкурентное связывание сывороточного триглицерида и триглицерида, конъюгированного с пероксидазой, с поликлональными антителами к триглицериду, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидина, происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окраски обратно пропорциональна концентрации Т3 общ в анализируемых образцах. После измерения оптической плотности раствора в лунках на основании калибровочного графика рассчитывается концентрация Т3 общ в анализируемых образцах. Количество определений: набор рассчитан на проведение анализа в дублях 41 неизвестного образца, 6 калибровочных проб и 1 пробы контрольной сыворотки (всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета). Анализируемые образцы: для проведения анализа не следует использовать гемолизованную, мутную сыворотку крови, а также сыворотку крови, содержащую азид натрия. Образцы сыворотки крови можно хранить при температуре +2–8°С не более 5 суток или при температуре минус 20°С (и ниже) не более 3 мес. Допускается однократное замораживание-размораживание образцов сыворотки крови. После размораживания образцы следует тщательно перемешать. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Специфичность: не обнаружено перекрестной реакции поликлональных антител к Т3 с тироксинном и диiodтиронином. Воспроизводимость: коэффициент вариации результатов определения содержания Т3 общ в одном и том же образце сыворотки крови не превышает 8%. Линейность: зависимость концентрации Т3 общ в образцах сыворотки крови при разведении их сывороткой крови, не содержащей Т3 общ, имеет линейный характер в диапазоне концентраций 0,75–9 ммоль/л и составляет 90–110%. Точность: соответствие измеренной концентрации Т3 общ предписанной в пробе, полученной путем смешивания равных объемов контрольной сыворотки и калибровочной пробы 1,5 ммоль/л. Процент «открытия» составляет 90–110%. Чувствительность: минимальная достоверно определяемая концентрация Т3 общ, не превышает 0,2 ммоль/л. Клиническая проверка: концентрация Т3 общ, измеренная в сыворотке крови, взятой с 9 до 11 ч, у здоровых лиц в возрасте 20–50 лет, находилась в диапазоне 1,2–3 ммоль/л. Регистрация и оценка результатов: измерить величину оптической плотности растворов в лунках стрипов на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620 нм – 655 нм; или при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмиугольных стрипов) с иммобилизованными поликлональными антителами к Т3, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, аттестованные по «Lipidcheck Immunoassay Plus Control Abbott Architect T3 total», содержащие известные количества Т3 общ – 0, 0,75; 1,5; 3; 4,5 и 9 ммоль/л; концентрации Т3 общ в калибровочных пробах могут отличаться от указанных величин, точные величины указаны на этикетках флаконов, готовые для использования – 6 флаконов (по 0,7 мл); контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием Т3 общ, готовая для использования – 1 флакон (0,7 мл); конъюгат триглицерида с пероксидазой крови, концентрат – 1 флакон (13 мл), раствор для разведения конъюгата (РРК) – 1 флакон (13 мл); 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 1 флакон (28 мл), раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон (13 мл); этон-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл); палка для засыпания планшета – 2 шт.; графит для построения калибровочного графика – 1 шт.; ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для пипетки на 4 – 200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реактивов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения	набор	г. Актюбе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика

60	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного тригидротиронина в сыворотке (плазме) крови.	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного тригидротиронина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит разрушение комплексов тригидротиронин-транспортный белок и конкурентное связывание свободной фракции сывороточного тригидротиронина и тригидротиронина, конъюгированного с пероксидазой, с поликлональными антителами к тригидротиронину, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Т3 свободного в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация Т3 своб. не превышает 0,5 нмоль/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции поликлональных антител к Т3 с тироксином и диiodотиронином. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания Т3 своб. в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными поликлональными антителами к Т3 – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по «Liphocheck Immunoassay Plus Control Abbott Architect T3 total», содержащие известные количества Т3 своб. – 0, 1,25, 2,5, 5, 10, 20 нмоль/л – 6 фл. по 0,7 мл, контрольный образец с известным содержанием Т3 своб. – 1 фл., 0,7 мл; конъюгат тригидротиронина с пероксидазой хрена, концентрат – 1 фл., 1,3 мл; раствор для разведения конъюгата (РРС) – 1 фл., 13 мл., концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию.</p> <p>Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения гормонов: ТТГ, Т3 общий, Т4 общий и свободный.</p> <p>Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	г. Актюбе, ул. Алымсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
61	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови.	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит разрушение комплексов тироксин-транспортный белок и конкурентное связывание свободной фракции сывороточного тироксина и тироксина, конъюгированного с пероксидазой, с моноклональными антителами к тироксину, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Т4 в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация Т4 своб. не превышает 1,0 пмоль/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител к Т4 с тироксином в составе комплексов, триiodотиронином и диiodотиронином. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания Т4 своб. в одном и том же образце с использованием набора не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными моноклональными антителами к тироксину – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по «Liphocheck Immunoassay Plus Control Abbott Architect T4 free», содержащие известные количества Т4 своб. – 0, 5, 10, 20, 40 и 80 нмоль/л – 6 фл. по 0,7 мл, контрольный образец с известным содержанием Т4 своб. – 6 фл. по 0,7 мл; конъюгат тироксина с пероксидазой хрена, концентрат – 1 фл., 1,3 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию.</p> <p>Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения гормонов: ТТГ, Т3 общий и свободный, Т4 общий.</p> <p>Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	г. Актюбе, ул. Алымсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
62	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови.	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит связывание антител к тиреопероксидазе с тиреопероксидазой, иммобилизованной на внутренней поверхности лунок. Во время второй инкубации при добавлении конъюгата происходит связывание антител к IgG, конъюгированных пероксидазой, с антителами к тиреопероксидазе, иммобилизованными в ходе первой реакции. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Анти-ТПО в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация Анти-ТПО не превышает 5 МЕ/мл. Специфичность. Использование высококонцентрированной тиреопероксидазы для иммобилизации на лунках планшета обеспечивает высокую специфичность анализа. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания Анти-ТПО в одном и том же образце с использованием набора не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным тиреопероксидазой человека – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по международно-признанному референсному стандарту Анти-ТПО NIBS 66/387, содержащие известные количества Анти-ТПО – 0; 25; 100; 250; 500; 1000 МЕ/мл – 6 фл. по 1,3 мл; контрольный образец с известным содержанием Анти-ТПО – 1 фл., 1,3 мл, конъюгат антител к IgG с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию.</p> <p>Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методикой наборов для определения Анти-ТТ.</p> <p>Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	г. Актюбе, ул. Алымсарина 3А	Поставка по заявке заказчика

63	Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови.	<p>Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит связывание антител к тиреоглобулину с тиреоглобулином, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок. Во время второй инкубации при добавлении конъюгата происходит связывание антител к IgG, конъюгированных пероксидазой, с антителами к тиреоглобулину, иммобилизованными в ходе первой реакции. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Анти-ТТ в анализируемых образцах. Количество определений: в дубликатах 41 неизвестного образца, 6 калибровочных образцов и 1 контрольный образец (всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета). Анализируемые образцы: не следует использовать гемолизированную, мутную сыворотку крови, а также сыворотку крови, содержащую азид натрия. Образцы сыворотки крови можно хранить при температуре от 2 до 8°C не более 5 суток или при температуре минус 20°C (и ниже) не более 3 мес. Допускается однократное замораживание-размораживание образцов сыворотки крови. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические характеристики: Воспроизводимость: коэффициент вариации результатов определений содержания Анти-ТТ в лунках, содержащих контрольный образец не превышает 8%. Линейность: отклонение от расчетной величины концентрации Анти-ТТ при разведении калибровочных образцов, содержащих 2000; 1000; 500 и 200 МЕ/мл Анти-ТТ, в 2 раза. Процент «линейности» составляет 90–110%. Точность: данный аналитический параметр проверяется тестом на «открытие» – соответствие измеренной концентрации Анти-ТТ, предписанной в пробе, полученной путем смешивания равных объемов контрольного образца и калибровочного образца 200 МЕ/мл Анти-ТТ. Процент «открытия» составляет 90–110%. Чувствительность: минимально определяемая концентрация Анти-ТТ не превышает 5 МЕ/мл. Клиническая проверка. Концентрация Анти-ТТ, измеренная в сыворотке крови, взятой с 9 до 11 ч, у здоровых лиц в возрасте 20–50 лет не превышала 100 МЕ/мл. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: величину оптической плотности растворов в лунках стрипов на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–655 нм, или при длине волны 450 нм (выделение спектрофотометра на нулевой уровень «бланк») осуществлять по воздуху. Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмиугольных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности тиреоглобулином человека, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащие известные количества Анти-ТТ — 0, 100, 200, 500, 1000, 2000 МЕ/мл; аттестованные относительно WHO Reference Reagent NIBSC 65/093 для Анти-ТТ, концентрации Анти-ТТ в калибровочных образцах могут несколько отличаться от указанных величин, точные величины указаны на этикетках флаконов, готовые для использования – 6 флаконов (по 1,3 мл); контрольный образец на основе инактивированной сыворотки крови человека, с известным содержанием Анти-ТТ, аттестованный относительно WHO Reference Reagent NIBSC 65/093 для Анти-ТТ, готовый для использования – 1 флакон (1,3 мл); конъюгат антител к IgG с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13,0 мл); раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 флакон (10,0 мл); раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 флакон (12,0 мл); концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тиниом (ФСБ-Т×25) – 1 флакон (28,0 мл); раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон (13,0 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12,0 мл). Набор дополнительно комплектуется: пленкой для заклеивания планшета – 2 шт.; трафаретом для построения калибровочного графика – 1 шт.; ванночкой для реагента – 2 шт.; наконечниками для пипетки на 5–200 мкл – 16 шт.; планшетом для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию.</p> <p>Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методикой для определения Анти-ТПО.</p>	набор	г. Актюбе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
64	Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации лютенизирующего гормона в сыворотке крови.	<p>Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации лютенизирующего гормона в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации одновременно происходит связывание молекул ЛГ с моноклональными антителами, иммобилизованными в лунках планшета, и конъюгатом моноклональных антител с пероксидазой. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации ЛГ в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая концентрация ЛГ в сыворотке крови человека не превышает 1 мМЕ/мл. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции используемых моноклональных антител к ЛГ с хорионическим гонадотропином, фолликулостимулирующим и тиреотропным гормонами. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения ХГЧ в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «Тестостерон – ИФА» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620–655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к ЛГ – 1 шт.; калибровочные пробы, содержащие известные количества ЛГ – 0, 5; 10; 25; 50; 100 мМЕ/мл; готовые для использования – 6 фла. по 0,5 мл; контрольный образец с известным содержанием ЛГ, готовый для использования – 1 фла., 0,5 мл; конъюгат моноклональных антител к ЛГ с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тиниом (ФСБ-Т×25) – 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8°C. Допускается транспортировка при температуре до 25°C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	г. Актюбе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
65	Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови.	<p>Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации одновременно происходит связывание молекул ФСГ с моноклональными антителами, иммобилизованными в лунках планшета, и конъюгатом моноклональных антител с пероксидазой. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации ФСГ в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая концентрация ФСГ в сыворотке крови человека не превышает 1 мМЕ/мл. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции используемых моноклональных антител к ФСГ с хорионическим гонадотропином, лютенизирующим и тиреотропным гормонами. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения ХГЧ в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «Тестостерон – ИФА» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620–655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к ФСГ – 1 шт.; калибровочные пробы, содержащие известные количества ФСГ – 0, 5; 10; 25; 50; 100 мМЕ/мл; готовые для использования – 6 фла. по 0,5 мл; контрольный образец с известным содержанием ФСГ, готовый для использования – 1 фла., 0,5 мл; конъюгат моноклональных антител к ФСГ с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тиниом (ФСБ-Т×25) – 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8°C. Допускается транспортировка при температуре до 25°C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	г. Актюбе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика



69	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона в сыворотке крови	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит конкурентное связывание сывороточного тестостерона и тестостерона, конъюгированного с пероксидазой, с моноклональными антителами к тестостерону, иммобилизованными в лунках планшета. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации тестостерона в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация тестостерона не превышает 0,2 нмоль/л. Специфичность. Перекрестная реакция антител к тестостерону с другими стероидами: 5-а-дигидротестостерон 100%, Андриостендион 2,1%, Дегидроандростерон 1,6%, Эпитестостерон 2%. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения ХГЧ в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «Тестостерон – ИФА –» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к тестостерону – 1 шт; калибровочные образцы, содержащие известные количества тестостерона 0; 1; 3; 10; 30 и 60 нмоль/л, готовые для использования – 6 фла. по 0,3 мл; контрольный образец с известным содержанием тестостерона, готовый для использования – 1 фла., 0,3 мл; конъюгат тестостерона с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	г. Актобе, ул. Альтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
70	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации хорионического гонадотропина в сыворотке крови.	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации хорионического гонадотропина в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации одновременно происходит связывание молекулы ХГЧ с поликлональными антителами, иммобилизованными в лунках планшета, и конъюгатом моноклональных антител к β-субъединице ХГЧ с пероксидазой (во время второй инкубации). Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации ХГЧ в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация ХГЧ не превышает 2 МЕ/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции с тиреотропным, допинизирующим и фелликулоустимулирующим гормонами. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения ХГЧ в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «ХГЧ – ИФА –» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными поликлональными антителами к ХГЧ – 1 шт; калибровочные пробы, аттестованные по третьему Международному стандарту IS 75/537, содержащие известные количества ХГЧ с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; раствор для разведения сывороток с известным содержанием ХГЧ – 1 фла., 0,5 мл; конъюгат моноклональных антител к β-субъединице ХГЧ с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 3 фла., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	г. Актобе, ул. Альтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
71	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis.	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса М к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антител» выявляют с помощью иммуноферментного метода. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели положительных образцов предприятия СПП 05-2-181, 100%. Специфичность: по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели отрицательных образцов предприятия СПП 05-2-181, 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 1 мл; конъюгат (антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фла.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фла., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фла., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фла., 13 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	г. Актобе, ул. Альтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
72	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis.	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса G к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антител» выявляют с помощью иммуноферментного метода. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность: по ОСО 42-28-313-00, включённого образцы сывороток, не включённого образцы сывороток, содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Специфичность: по ОСО 42-28-313-00, включённого образцы сывороток, не включённого образцы сывороток, содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 1 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фла.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фла., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фла., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фла., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фла., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фла., 13 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	г. Актобе, ул. Альтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
73	Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «ДЭАС-ИФА»	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения дегидроэпандростерон-сульфата в сыворотке (плазме) крови Код-но тееон наборе не менее 8*12 = 96</p>	набор	г. Актобе, ул. Альтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика

74	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса.	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу простого герпеса за счёт их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл.</p> <p>Аналитические и диагностические характеристики: Специфичность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигеном ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; слаболожительный контрольный образец (К+слаб.) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тивном (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензида (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая напичка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию.</p> <p>Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgM.</p> <p>Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.</p>	набор	г. Актюбе, ул. Альтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
75	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа.	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса М к вирусу простого герпеса за счёт их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса М к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предприятия – составляет 100%; Специфичность выявления иммуноглобулинов класса М к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предприятия – составляет 100%; Диагностическая чувствительность: клинические исследования, проведенные на положительных образцах, показали 100% чувствительность (интервал 94–100%, с достоверной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность: клинические исследования, проведенные на отрицательных образцах, показали 100% специфичность (интервал 94–100%, с достоверной вероятностью 90%). Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигеном ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тивном (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензида (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая напичка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию.</p> <p>Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgG.</p> <p>Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.</p>	набор	г. Актюбе, ул. Альтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
76	Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «Экстрадиол-ИФА».	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения эстрадиола в сыворотке (плазме) крови</p> <p>Кол-во тестов наборе не менее 8*12 = 96</p>	набор	г. Актюбе, ул. Альтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
77	Контроль для проверки ИФА		набор	г. Актюбе, ул. Альтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
78	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу.	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу. Характеристики набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. В лунках планшета при добавлении исследуемого образца во время первой инкубации происходит связывание иммуноглобулинов класса G (IgG) к ЦМВ с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок и образование комплекса «антиген-антитело». Незавязавшийся 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 – тетраметилбензида. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл; Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность по иммуноглобулину класса G к ЦМВ составляет 100%, специфичность по иммуноглобулину класса G к ЦМВ составляет 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных 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 тивном (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 тетраметилбензида (ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл). Набор дополнительно комплектуется: шпешками для заклеивания планшета – 2 шт.; напичками для реагента – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 5–200 мкл – 16 шт. по согласованию дополнительно поставляется: планшет для предварительного разведения исследуемых образцов. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию.</p> <p>Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgM, ВПГ 1, 2 типов IgM и IgG.</p> <p>Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 9 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.</p>	набор	г. Актюбе, ул. Альтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика



79	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке или плазме крови человека специфические Ig M к ЦМВ за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антител» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: специфичность выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ составляет 100%, чувствительность выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ составляет 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: измерить величину оптической плотности растворов в лунках на спектрофотометре вертикального сканирования в двухлучном режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм. Допускается измерение оптической плотности при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень (область) отсутствующей по волудуху). Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными на поверхности лунок рекомбинантным антигеном ЦМВ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства работы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG, ВПГ 1, 2 типов IgM и IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.	набор	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
80	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Toxoplasma gondii.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Toxoplasma gondii. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантным антигеном T.gondii, иммобилизованным на поверхности лунок планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антиген-антитело-конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Toxo-IgM, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Toxo-IgM – 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигеном Toxoplasma gondii – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшетов – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	набор	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
81	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii.	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантным антигеном T.gondii, иммобилизованным на поверхности лунок планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антиген-антитело-конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Toxo-IgG, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Toxo-IgG – 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигеном Toxoplasma gondii – 1 шт.; контрольный образец, концентрация Toxo-IgG (34–46) МЕ/мл – 1 фл., 1,3 мл; калибровочные растворы с концентрацией Toxo-IgG 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/мл – 6 фл. по 1,3 мл; конъюгат моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; планшет для предварительного разведения образцов – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшета – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	набор	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
82	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека.	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу краснухи за счёт их связывания с иммобилизованным на поверхности лунок планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация IgG к вирусу краснухи 10 МЕ/мл. Специфичность выявления IgG к вирусу краснухи: 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих IgG к вирусу краснухи. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности антигеном вируса краснухи – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества IgG к вирусу краснухи: 0, 10, 50, 200, 800 МЕ/мл – 5 фл. по 1,5 мл (калибровочные образцы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUIBI-194); контрольный образец с известным содержанием IgG к вирусу краснухи – 1 фл., 1,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	набор	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика

83	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса М к вирусу краснухи за счёт их связывания с иммобилизованным на поверхности дунок планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность и специфичность – 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих иммуноглобулины класса М к вирусу краснухи. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет с иммобилизованным антигеном вируса краснухи – 1 шт., положительный контрольный образец (К+) – 1 фла., 1,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла., 3,0 мл, конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл, раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фла., 10 мл, раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фла., 12 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Тх25) – 2 фла. по 28 мл, раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл, стоп-реагент – 1 фла., 12 мл, пленка для заклеивания планшета – 2 шт., ванночка для реагентов – 2 шт.; накопечники для пипетки – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	набор	г. Актюбе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
84	Тест-система иммуноферментная для выявления HbsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител.	Тест-система иммуноферментная для выявления HbsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител. Характеристики набора: Принцип метода заключается во взаимодействии HbsAg с моноклональными антителами на поверхности дунок планшета. Комплексе «антиген-антитело» выявляют с помощью конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена. Минимальная концентрация HbsAg, выявляемая с помощью тест-системы, составляет по отраслевому стандартному образцу (ОСО) HbsAg 0,05 МЕ/мл. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль; Объем анализируемого образца: 100 мкл; Чувствительность: 100%; 0,05 МЕ/мл при проредах 1 и 2, 0,1 МЕ/мл при прореде 3. Специфичность: по ОСО 42-28-311 -00 100%. Длительность анализа: от 90 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм. Комплектация набора: Планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HbsAg - 1шт. Слабоположительный контрольный образец HbsAg (К+слаб) - 1 флакон. Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон. Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон. Конъюгат - 1 флакон. Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Тх25) - 1 флакон. Цитратно-фосфатный буферный раствор (ЦФР) 1 флакон. Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон. Стоп-реагент - 1 флакон. Пленка для заклеивания планшета - 2 шт. Ванночка для реагентов - 2 шт. Накопечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	набор	г. Актюбе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
85	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С. Характеристики набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности дунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П). Специфичность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П). Длительность анализа: от 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм. Комплектация набора: Планшет цельный или планшет разборный - 1 шт. Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон. Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон. Конъюгат - 1 флакон. 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Тх25) - 1 флакон. Раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 флакон. Раствор для разведения сывороток (РС) - 1 флакон. Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон. Субстратный буферный раствор (СБР) - 1 флакон. Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон. Стоп-реагент - 1 флакон. Пленка для заклеивания планшета - 3 шт. Ванночка для реагентов - 2 шт. Накопечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор конъюгата (в предварительном разведении) подлежит хранению при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев.	набор	г. Актюбе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика
86	Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg.	Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg. Принцип метода заключается в проведении реакции нейтрализации (конкурентный ИФА) HbsAg в исследуемом образце с помощью поликлональных антител, содержащихся в растворе подтверждающего агента. Поликлональные антитела в растворе подтверждающего агента реагируют с антигенными детерминантами HbsAg, препятствуя связыванию антигена с антителами на твердой фазе и в составе конъюгата. При наличии в образце HbsAg наблюдается не менее чем 50% снижение значения оптической плотности (ОП) в конкурентном ИФА по сравнению со значением в прямом ИФА. Чувствительность контролируется по разделению стандартного образца предприятия, содержащего HbsAg субтипов ад и ау. Растворы СОП HbsAg ад, ау с концентрацией HbsAg 0,05 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (процедура 1) и 0,01 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (процедура 2) должны интерпретироваться как положительные, т.е. содержание HbsAg. Специфичность контролируется по стандартной панели предприятия образцов сывороток крови, не содержащих HbsAg, и составляет 100%. Все сыворотки СПП (100%) должны интерпретироваться как отрицательные, т.е. не содержащие HbsAg. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сывороток и плазм крови от условно здоровых доноров крови, больных с другими инфекционными заболеваниями (больные гепатитом С, гепатитом А, ВИЧ-инфицированные пациенты), пациентов с положительным ревматоидным фактором, беременных и многорожавших женщин, показали 100% специфичность (интервал 98,79%-100% с доверительной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сывороток и плазм крови от условно здоровых доноров крови, больных с другими инфекционными заболеваниями (больные гепатитом С, гепатитом А, ВИЧ-инфицированные пациенты), пациентов с положительным ревматоидным фактором, беременных и многорожавших женщин, показали 100% специфичность (интервал 98,79%-100% с доверительной вероятностью 90%). Количество исследований: набора рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроль. Для исследования небольшой партии проб возможны 6 независимых постановок ИФА по 8 анализам, включая контрольные. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2-8)°С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±4)°С, если необходимо более длительное хранение (допускается однократное замораживание/размораживание). Объем анализируемого образца: 100 мкл. Длительность анализа: от 80 минут; Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА при основном измерении регистрируются с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм. Допускается регистрация результатов и без референс-фильтра. Результаты ИФА при вспомогательном измерении проводить с фильтром 450 нм без референс-фильтра. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HbsAg – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инактивированный, содержит 4,0±2,0 МЕ/мл HbsAg – 1 фла., 1,5 мл; слабоположительный контрольный образец (К+слаб), инактивированный, содержит 0,2±0,1 МЕ/мл HbsAg – 1 фла., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-), инактивированный – 1 фла., 2,5 мл; конъюгат, концентрат – поликлональные антитела к HbsAg, меченые пероксидазой хрена – 1 фла., 0,7 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фла., 7 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Тх25) – 1 фла., 28 мл; тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ) – 1 фла., 1,5 мл; раствор подтверждающего агента (РПА) – 1 фла., 0,8 мл; раствор для разведения образцов (РРО) – 1 фла., 21 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; накопечниками для пипетки на 4-200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: Транспортирование набора должно проводиться всеми видами крытого транспорта при температуре (2-8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Хранение набора и упаковки предприятия-изготовителя должно проводиться при температуре (2-8) °С.	набор	г. Актюбе, ул. Алтынсарина 3А	Поставка по заявке заказчика

87	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С.</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С.          Характеристики набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного метода. Количество определений: Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроль. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 1 анализируемого образца до 45). Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Возможно использование набора в автоматических ИФА анализаторах открытого типа. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2-8) °С не более 5 суток, либо при минусе (20±3) °С если необходимо более длительное хранение. Лиофильно высушенные препараты крови перед исследованием растворить в соответствии с инструкцией по применению данного препарата. Жидкие препараты крови, за исключением препаратов иммуноглобулинов, исследовать неразведенными. Препараты иммуноглобулинов перед исследованием классов G и M к ВГС должен соответствовать требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С: чувствительность по антителам к ВГС – 100%, специфичность по антителам к ВГС – 100%. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сывороток и плазм крови, взятых от больных гепатитом С в острой и хронической форме, показали 100% чувствительность. При смешивании РС с исследуемым образцом (контролями) происходит изменение цвета раствора в лунке планшета. Степень изменения цвета у различных образцов может отличаться. Возможен контроль внесения образцов (контролей) в лунки с РС с помощью спектрофотометра, при длине волны 620 нм. Оптическая плотность в каждой из лунок, содержащих РС и исследуемый образец должна быть больше 0,400 о.е.          Длительность анализа: от 75 минут. Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными 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 фла., 1 мл; отрицательный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фла., 1 мл; колюжогат (смесь антител к IgG и IgM человека, меченых пероксидазой хрена), концентрат – 1 фла., 1,5 мл; раствор для разведения колюжогата (РК) – 1 фла., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фла., 10 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фла., 1,5 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фла., 13 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тиабом (ФСБ-Т*25) – 1 фла., 28 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фла., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленками для заклеивания планшета – 3 шт., ваточками для реагента – 2 шт., наколениками для пипеток – 16 шт. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток.          Срок годности: 24 месяцев.</p>	набор	г. Актюбе, ул. Аттысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
88	<p>Отрицательная донорская сыворотка, не содержащая серологические маркеры гепатитов В, С, ВИЧ-инфекции, сифилиса, для контроля специфичности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для выявления соответствующих инфекционных маркеров.</p>	<p>Отрицательная донорская сыворотка, не содержащая серологические маркеры гепатитов В, С, ВИЧ-инфекции, сифилиса, для контроля специфичности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для выявления соответствующих инфекционных маркеров.          Назначение: ОДС предназначена для проведения внутрилабораторного контроля качества (ВКК) ИФА при исследованиях на HbsAg, антитела к вирусу гепатита С (анти-ВГС), антитела к ВИЧ (анти-ВИЧ) и р24-антиген ВИЧ-1, антитела к возбудителю сифилиса (анти-Т. pallidum). ОДС позволяет контролировать специфичность анализа в лаборатории. Возможно применение ОДС для разведения контрольных (ВЛК анти-ВИЧ-1, ВЛК HbsAg) и/или исследуемых образцов (продуктов крови) в наборах реагентов для выявления анти-ВИЧ, для выявления и подтверждения присутствия HbsAg. Характеристика набора: ОДС не содержит серологические маркеры инфекций: сифилиса (анти-Т. pallidum), гепатита В (HbsAg, анти-HBs), гепатита С (анти-ВГС), ВИЧ-инфекции (анти-ВИЧ, р24-антиген ВИЧ-1). ОДС изготовлена на основе пула сывороток крови человека, инактивированных прогреванием. ОДС поставляется в жидком виде, консервант – мертиолят натрия, 0,01%, гентамицин – 0,006%. Характеристики ОДС в виде коэффициента позитивности (КП) в иммуноферментных наборах реагентов ЗАО «Вектор-Бест» представлены в Приложении к инструкции. Комплектация набора: образец ОДС, жидкий – 10 флаконов по 1 мл. Объем вносимого образца ВЛК: указано в «Инструкции по применению» используемого набора реагентов для ИФА. Учет и оценку результатов следует проводить в соответствии с инструкцией по применению используемой тест-системы. Рекомендуемая оптическая плотность разведенных контрольных образцов ВЛК в ИФА примерно от 0,5 о.е. до 1,5 о.е. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно осуществляться при температуре (2-8)°С. После вскрытия флакон хранить при температуре (2-8)°С не более 2 недель или при температуре минус (18-40)°С – в течение 1 года. Срок годности – 1 год со дня выпуска. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2-8)°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток.</p>	набор	г. Актюбе, ул. Аттысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
89	<p>Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА «Минимальный положительный контрольный образец», содержащий HbsAg и анти-ВГС IgG, для контроля чувствительности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для иммуноферментного выявления HbsAg с пределом выявления 0,05 МЕ/мл и антитела к ВГС.</p>	<p>Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА «Минимальный положительный контрольный образец», содержащий HbsAg и анти-ВГС IgG, для контроля чувствительности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для иммуноферментного выявления HbsAg с пределом выявления 0,05 МЕ/мл и антитела к ВГС.          Назначение: Минимальный положительный контрольный образец предназначен для проведения внутрилабораторного контроля качества (ВКК) ИФА при исследованиях на HbsAg, антитела к вирусу гепатита С (анти-ВГС), антитела к ВИЧ (анти-ВИЧ), антитела к возбудителю сифилиса (анти-Т. pallidum). МИИИпол позволяет контролировать чувствительность анализа в лаборатории. Характеристика набора: МИИИпол-2 содержит серологические маркеры инфекций гепатитов В и С (HbsAg, субтип ауw2, и анти-ВГС). МИИИпол изготовлен на основе пула сывороток крови человека, инактивированных прогреванием и лиофильно высушен. Характеристика МИИИпол в виде коэффициентов позитивности (КП) в иммуноферментных наборах реагентов ЗАО «Вектор-Бест» представлена в приложении к инструкции. Комплектация набора: образец МИИИпол, лиофилизированный – 10 флаконов. Объем вносимого образца ВЛК: указано в «Инструкции по применению» используемого набора реагентов для ИФА. Учет и оценку результатов следует проводить в соответствии с инструкцией по применению используемой тест-системы. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно осуществляться при температуре (2-8)°С. Восстановленный образец МИИИпол хранить не более 7 суток при температуре (2-8)°С, или в течение 1 месяца при температуре минус (20±3)°С. Допускается однократное замораживание и оттаивание восстановленных образцов. Срок годности – 8 лет со дня выпуска. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2-8)°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток.</p>	набор	г. Актюбе, ул. Аттысарина 3А	Поставка по заявке заказчика

90	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллеза в сыворотке (плазме) крови человека.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллеза в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами бруцелл происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунку планшет коъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами зямбий – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; коъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для разведения антител к IgG человека с пероксидазой хрена (ПК) – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор тетраметилбензидина сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Концентрированный раствор коъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев.	набор	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
91	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллеза в сыворотке (плазме) крови человека.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллеза в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами бруцелл происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунку планшет коъюгата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами зямбий – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; коъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для разведения антител к IgM человека с пероксидазой хрена (ПК) – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор тетраметилбензидина сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Концентрированный раствор коъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев.	набор	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
92	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера СА 15-3 в сыворотке крови	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера СА 15-3 в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при добавлении исследуемого образца и коъюгата во время инкубации происходит связывание сывороточного антигена СА 15-3 с моноклональными антителами к антигену СА 15-3, иммобилизованными на поверхности лунок, и моноклональными антителами к СА 15-3, коъюгированными с пероксидазой. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окраски пропорциональна концентрации СА 15-3 в анализируемых пробах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая набором концентрация СА 15-3 не превышает 1,5 Ед/мл. Специфичность: Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител с другими онкомаркерами: РЭА, СА 19-9, СА 125. Воспроизводимость: Коэффициент вариации результатов определения содержания СА 15-3 в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «СА 15-3 – ИФА – БЕСТ» не превышает 8%. Длительность определения содержания СА 15-3 – 0, 10; 25; 50; 100; 250 Ед/мл; готовые для использования – 6 фл. по 0,4 мл; контрольный образец с известным содержанием СА 15-3 – 0, 10; 25; 50; 100; 250 Ед/мл; готовые для использования – 6 фл. по 0,4 мл; коъюгат моноклональных антител к СА 15-3 с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения антител к СА 15-3 с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев.	набор	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
93	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ракового эмбрионального антигена в сыворотке крови.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ракового эмбрионального антигена в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при добавлении исследуемого образца и коъюгата во время инкубации происходит связывание РЭА с моноклональными антителами к РЭА, иммобилизованными в лунках, и с моноклональными антителами к РЭА, коъюгированными с пероксидазой. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации РЭА в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая набором концентрация РЭА не превышает 0,5 нг/мл. Специфичность: Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител с другими онкомаркерами: АФП, ПСА, СА-125, СА 15-3, СА 19-9. Воспроизводимость: Коэффициент вариации результатов определения содержания РЭА в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «РЭА – ИФА – БЕСТ» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными моноклональными антителами к РЭА – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по 1 Международному стандарту РЭА человека IPR 73/601, содержащие известные количества РЭА – 0; 5; 10; 20; 40 и 80 нг/мл – 6 фл. по 0,7 мл; контрольный образец с известным содержанием РЭА, готовый для использования – 1 фл., 0,7 мл; коъюгат моноклональных антител к РЭА с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев.	набор	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
94	Набор реагентов для иммуноферментного определения микозиса Ig G/M	Кол-во тестов наборе не менее 8*12 = 96	набор	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
95	Набор реагентов для иммуноферментного определения уреазиса Ig G/M	Кол-во тестов наборе не менее 8*12 = 96	набор	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
96	Набор реагентов для иммуноферментного определения листериоза Ig G	Набор реагентов для иммуноферментного определения IgG антител к антигенам листериоза в сыворотке (плазме) крови Кол-во тестов наборе не менее 8*12 = 96	набор	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика
97	Набор реагентов для иммуноферментного определения листериоза Ig M	Набор реагентов для иммуноферментного определения IgM антител к антигенам листериоза в сыворотке (плазме) крови Кол-во тестов наборе не менее 8*12 = 96	набор	г. Актюбе, ул. Айтмысарина 3А	Поставка по заявке заказчика

Директор

*Баликов А.Ж.*

Баликов А.Ж.



*Александр АН АА*