



ДЕПАРТАМЕНТ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ХАНТЫ-МАНСИЙСКОГО АВТОНОМНОГО ОКРУГА – ЮГРЫ

АВТОНОМНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ХАНТЫ-МАНСИЙСКОГО АВТОНОМНОГО ОКРУГА – ЮГРЫ
«ЦЕНТР ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПАТОЛОГИИ»

628011 Тюменская обл., ХМАО – Югра,
г. Ханты-Мансийск, ул. Рознина, 73
тел/факс.: 8(3467)362-555
e-mail: info@cpphmao.ru, <http://cpphmao.ru>

ОКТМО 71871000, ОКПО 98768388, ИНН 8601030734,
КПП 860101001, БИК 007162163, ОГРН 1078601000048
Казначейский счет 03224643718000008700
Единый казначейский счет 40102810245370000007

Исх. № 6482

«27» 08 2025 г.

Запрос ценовой информации

Автономное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа – Югры «Центр профессиональной патологии» объявляет запрос ценовой информации на поставку реагентов для бактериологических и ПЦР - исследований для нужд учреждения на 2026 г., в соответствии с приложенным техническим заданием.

Коммерческое предложение просим направлять на электронный адрес отдела закупок Ro@cpphmao.ru в срок до 29.08.2025 г.

По всем интересующим вопросам, касающихся предмета закупки, просим обращаться к менеджеру отдела обеспечения лабораторной деятельности центра лабораторной диагностики Исмагиловой Карине Раисовне телефон: 83467362555 доб.286.

Приложение: Техническое задание.

Главный врач

Н.В. Ташланов

Исполнитель:
Менеджер Миронова Дарья Константиновна
Тел.362-555 доб.547

Техническое задание на закупка реагентов для бактериологических и ПЦР исследований на 2026 г. в г. Ханты-Мансийск

1. Наименование поставки: Закупка реагентов для бактериологических и ПЦР исследований на 2026 г. в г. Ханты-Мансийск.

2. Источник финансирования: за счет средств субсидии на выполнение государственного задания, обязательного медицинского страхования и платной деятельности.

3. Срок поставки товара: поставка Товара осуществляется Поставщиком по заявке Заказчика в течение 7 (семи) календарных дней, с даты направления Заказчиком в адрес Поставщика заявки на отгрузку Товара.

Заявка оформляется Заказчиком на официальном бланке учреждения в форме таблицы, подписывается подписью заведующего ЦЛД или лицом, его замещающим и направляется на электронную почту Поставщика, с присвоенным исходящим номером. В заявке указывается наименование Товара, его количество в соответствии со Спецификацией, являющейся неотъемлемой частью Договора. Поставщик подтверждает получение Заявки, направив ответное письмо на электронную почту Заказчика с присвоенным входящим номером заявки.

Поставщик своими силами и за свой счет обеспечивает доставку и разгрузку Товара до Заказчика. Срок подачи последней заявки направляемой Заказчиком в адрес Поставщика должен быть не позднее, чем за 7 (семь) календарных дней до даты окончания срока поставки Товара. Поставка Товара осуществляется в рамках срока действия Договора. Срок поставки: в период с даты заключения Договора по 31.10.2026 г.

Дата и время доставки Товара Поставщиком согласовывается с Заказчиком заблаговременно в обязательном порядке.

4. Адрес поставки: Ханты-Мансийский автономный округ – Югра, г. Ханты-Мансийск, ул. Студенческая 1А.

5. Назначение товара и цели использования: реагенты реагентов для бактериологических и ПЦР исследований на 2026 г. в г. Ханты-Мансийск.

6. Условия поставки товара: поставщик обязан поставить товар заказчику в место поставки, указанное в п. 4 настоящего технического задания, собственным транспортом или с привлечением транспорта третьих лиц за свой счет.

7. Требования к качеству товара: товар должен соответствовать современным нормам качества и функциональности, применимым в современной российской и европейской медицине и соответствовать стандартам и нормам, установленным для соответствующего товара на территории Российской Федерации. Поставщик обязан гарантировать качество и годность товара к эксплуатации, при использовании, в целях, для которых предназначена данный товар, что подтверждается копией действующего сертификата соответствия ГОСТ РФ или документом его заменяющего. Поставляемый товар должна быть новым, ранее не использованным, в том числе в качестве выставочного образца и свободной от прав третьих лиц. Товар, поставка которого предусмотрена требованиям настоящего технического задания, должен быть зарегистрирован и разрешен к применению в медицинской практике на территории Российской Федерации, что подтверждается копией действующего регистрационного удостоверения выданного на продукцию соответствующим органом (Росздравнадзором РФ) на весь ассортимент продукции. Поставляемые товары должны быть свободны от прав третьих лиц.

8. Требование к упаковке и маркировке товара: товар должен быть упакован в заводских условиях. Упаковка каждой единицы товара должна быть выполнена в соответствии с техническими условиями производителя и соответствовать требованиям ГОСТ. Упаковка товара должна иметь информацию об изделии, фирме изготовителе, стране происхождения (производства), каталожный номер (если предусмотрен производителем), номер и серию партии, дату изготовления и срок годности. Информация о товаре, содержащаяся на упаковке должна быть на русском языке, либо содержать перевод на русский язык. Если это предусмотрено нормативами и стандартами, принятыми для соответствующего вида товара на территории Российской Федерации, упаковка такого товара должна содержать инструкцию по эксплуатации (применению, использованию) на русском языке, либо с переводом на русский язык. Товар должен поставляться в не нарушенной (не поврежденной) упаковке изготовителя. Исполнителем для перевозки, должны быть оснащены переносные термоконтейнеры с комплектом хладоэлементов, предназначенных для транспортировки термочувствительных материалов, необходимые для сохранности продукции. Контроль температуры внутри термоконтейнеров при транспортировке продукции осуществляется с помощью термоиндикаторов или других изделий медицинского назначения, имеющих регистрационное удостоверение Минздрава РФ и предназначенных для контроля температурного режима при транспортировании товаров данного вида.

9. Перечень документов, подтверждающих соответствие товара требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации:

- Сертификат соответствия ГОСТ РФ или документ его заменяющий;
- Регистрационное удостоверение Росздравнадзора;
- Инструкция на русском языке;
- Документация на русском языке.

10. Требования к отгрузке товара: все виды погрузочно-разгрузочных работ, подъем на этаж осуществляется Поставщиком собственным персоналом и техническими средствами, за свой счет.

11. Требования по передаче Поставщиком (с которым заключается договор) Заказчику технических и иных документов при поставке товара: в день отгрузки товара Поставщик обязан передать Заказчику оригиналы товарно-транспортных накладных и счетов-фактур, а также акт приема-передачи товара, подписанный и скрепленный печатью Поставщика в двух экземплярах, регистрационное удостоверение Росздравнадзора РФ, сертификат соответствия ГОСТ РФ или документ его замещающий, инструкцию на русском языке.

12. Требования к поставщику товара: в соответствии с законодательством Российской Федерации.

13. Технические и функциональные характеристики поставляемого товара:

№	Наименование	ОКПД2	Функциональные и качественные характеристики товара	Единица измерения	Количество
1.	Набор реагентов для выявления провирусной ДНК вируса иммунодефицита человека (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции с флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени»	21.20.23.110	Для выявления провирусной ДНК вируса иммунодефицита человека (ВИЧ-1), включая выделение ДНК из цельной крови и сухих пятен крови, ПЦР-амплификацию ДНК и детекцию продуктов ПЦР-амплификации в режиме «реального времени» Возможность использования внутреннего контроля на всех этапах ПЦР анализа, начиная с выделения нуклеиновых кислот Наличие комплекта реагентов для выделения ДНК из клинического материала методом преципитации Наличие гемолитика для предобработки цельной крови, не менее 100 мл Наличие лизирующего раствора, не менее 2-х растворов для отмывки, раствора для преципитации, РНК-буфера Наличие комплекта реагентов для ПЦР-амплификации ДНК ПЦР-смесь-1 не должна быть раскапана по пробиркам Наличие ПЦР-смеси-2, TaqF-полимеразы для организации горячего старта Наличие комплекта контрольных образцов ПКО ДНК ВИЧ-1 и ДНК человека Набор должен быть рассчитан на экстракцию ДНК из 100 проб, включая контроли, в случае если в качестве клинического материала используется цельная кровь, и не менее 42 проб, включая контроли, в случае если в качестве клинического материала используются сухие пятна крови Остаточный срок годности не менее 9 месяцев	набор	6
2.	Набор реагентов для экстракции ДНК и РНК из	21.20.23.110	Возможность экстракции ДНК и РНК из плазмы крови Возможность проведения ручного выделения не менее чем двумя способами - с	набор	31

	биологического материала		<p>помощью магнитного штатива, с использованием метода центрифугирования без использования магнитного штатива</p> <p>Возможность использования с автоматическими станциями для экстракции нуклеиновых кислот</p> <p>Наличие магнетизированной силики</p> <p>Наличие лизирующего раствора, не менее трех растворов для отмывки и раствора для элюции НК</p> <p>Должен быть рассчитан на количество проб не менее 96</p> <p>Объем исследуемого материала не более 200 мкл</p> <p>Наличие отрицательного контрольного образца (ОКО)</p> <p>Срок годности реагентов после вскрытия должен быть равен заявленному сроку годности набора реагентов</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев"</p>		
3.	Набор реагентов выявления РНК вируса гепатита С (HCV) методом ОТ-ПЦР с детекцией в режиме «реального времени»	21.20.23.110	<p>Для обратной транскрипции и ПЦР-амплификации РНК вируса гепатита С (HCV) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени»</p> <p>Возможность качественного выявления РНК вируса гепатита С (HCV)</p> <p>Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления</p> <p>ПЦР-смесь раскапана в пробирки 0,2 мл с легкоплавким барьером для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Наличие внутреннего контрольного образца (ВКО), положительного контрольного образца (ПКО), отрицательного контрольного образца выделения (ОКО) и отрицательного контрольного образца ПЦР (К-)</p> <p>Наличие полимеразы для организации горячего старта</p> <p>Наличие ревертазы для реакции обратной транскрипции</p> <p>Наличие системы защиты от контаминации ампликонами</p> <p>Возможность одновременного анализа разных инфекций путем применения одной программы амплификации для наборов одного производителя</p> <p>Количество тестов не менее 100</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>	набор	15
4.	Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В (HBV)	21.20.23.110	<p>Для выявления ДНК вируса гепатита В (HBV) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени»</p> <p>Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления</p> <p>ПЦР-смесь должна быть раскапана под парафин, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Наличие внутреннего контрольного образца (ВКО), положительного контрольного образца (ПКО), отрицательного контрольного образца выделения (ОКО) и отрицательного контрольного образца ПЦР (К-)</p> <p>Наличие полимеразы для организации горячего старта</p>	набор	3

			<p>Срок годности реагентов после вскрытия должен быть равен заявленному сроку годности набора реагентов</p> <p>Наличие системы защиты от контаминации ампликонами</p> <p>Возможность одновременного анализа разных инфекций путем применения одной программы амплификации для наборов одного производителя</p> <p>Количество тестов не менее 100</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>		
5.	<p>Набор реагентов для выявления и дифференциации генотипов (1, 2, 3) вируса гепатита С (HCV) методом полимеразной цепной реакции с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».</p>	21.20.23.110	<p>Для определения генотипов (1, 2, 3) вируса гепатита С (HCV), включая проведение реакции обратной транскрипции РНК, ПЦР-амплификации кДНК с детекцией продуктов ПЦР-амплификации в режиме «реального времени»</p> <p>ПЦР-смесь-1 не должна быть раскапана по пробиркам</p> <p>Наличие ПЦР-смеси-2, TaqF-полимеразы</p> <p>Наличие ТМ-Рвертазы</p> <p>Наличие RT-G-mix-2</p> <p>Наличие ОКО, ПКО</p> <p>Количество тестов не менее 55</p> <p>Остаточный срок годности не менее 6 месяцев</p>	набор	12
6.	<p>Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК вируса гепатита В (HBV)</p>	21.20.23.110	<p>Для ПЦР-амплификации ДНК вируса гепатита В (HBV) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени»</p> <p>Возможность количественного определения ДНК вируса гепатита В (HBV)</p> <p>Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления</p> <p>ПЦР-смесь должна быть раскапана под парафин, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Наличие внутреннего контрольного образца (ВКО), отрицательного контрольного образца выделения (ОКО) и отрицательного контрольного образца ПЦР (К-)</p> <p>Наличие полимеразы для организации горячего старта</p> <p>Наличие комплекта ДНК-калибраторов</p> <p>Наличие системы защиты от контаминации ампликонами</p> <p>Возможность одновременного анализа разных инфекций путем применения одной программы амплификации для наборов одного производителя</p> <p>Количество тестов не менее 100</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>	набор	3
7.	<p>Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса гепатита С (HCV)</p>	21.20.23.110	<p>Для обратной транскрипции и ПЦР-амплификации РНК вируса гепатита С (HCV) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени»</p> <p>Возможность количественного определения РНК вируса гепатита С (HCV)</p> <p>Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления</p> <p>ПЦР-смесь должна быть раскапана под парафин, в пробирки 0,2 мл для</p>	набор	18

			<p>обеспечения «горячего старта» Наличие внутреннего контрольного образца (ВКО), отрицательного контрольного образца выделения (ОКО) и отрицательного контрольного образца ПЦР (К-) Наличие полимеразы для организации горячего старта Наличие ревертазы для реакции обратной транскрипции Наличие комплекта ДНК-калибраторов Наличие системы защиты от контаминации ампликонами Возможность одновременного анализа разных инфекций путем применения одной программы амплификации для наборов одного производителя Количество тестов не менее 100 Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>		
8.	<p>Набор реагентов для амплификации ДНК <i>Toxoplasma gondii</i> методом полимеразной цепной реакции с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».</p>	21.20.23.110	<p>Для проведения ПЦР-амплификации ДНК <i>Toxoplasma gondii</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» ПЦР-смесь-1 не должна быть раскапана по пробиркам Чувствительность не ниже 400 копий/мл Наличие ПКО ДНК <i>Toxoplasma gondii</i>, ВКО, ОКО Наличие ПЦР-буфера-FRT и ДНК-буфера Наличие TaqF-полимеразы Количество тестов не менее 60 Остаточный срок годности не менее 6 месяцев</p>	набор	2
9.	<p>Набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции с гибридационно-флуоресцентной детекцией</p>	21.20.23.110	<p>Для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в плазме крови, включая выделение РНК из плазмы периферической крови, проведение реакции обратной транскрипции РНК, ПЦР-амплификации кДНК и детекцию продуктов ПЦР-амплификации в режиме «реального времени» Возможность использования внутреннего контроля на всех этапах ПЦР анализа, начиная с выделения нуклеиновых кислот Наличие комплекта реагентов для выделения РНК из клинического материала Наличие лизирующего раствора Наличие раствора для преципитации Наличие не менее двух растворов для отмывки Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления Наличие комплекта реагентов для проведения реакции обратной транскрипции РНК и ПЦР-амплификации кДНК Наличие ДТТ лиофилизированного, ТМ-Реввертазы ОТ-ПЦР-смесь-1 не должна быть раскапана по пробиркам Наличие TaqF-полимеразы для организации горячего старта Наличие комплекта ДНК-калибраторов Наличие комплектов контрольных образцов этапа выделения – ПКО, ВКО, ОКО</p>	набор	5

			<p>Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы</p> <p>Количество тестов не менее 50</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>		
10.	<p>Набор реагентов для выявления аллели 5701 локуса В главного комплекса гистосовместимости человека (HLA В*5701) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени"</p>	21.20.23.110	<p>Для выявления аллели 5701 локуса В главного комплекса гистосовместимости человека (HLA В*5701), включая выделение ДНК из клинического материала и ПЦР-амплификацию, с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени"</p> <p>Выявление мутации аллели 5701 локуса В для определения устойчивости к лекарственному препарату Абакавир</p> <p>Аналитическая чувствительность набора реагентов не хуже 1000 клеток/мл</p> <p>Наличие комплекта реагентов для выделения ДНК из клинического материала</p> <p>Наличие лизирующего раствора</p> <p>Наличие раствора для преципитации, не менее двух растворов для отмывки</p> <p>Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления</p> <p>Наличие гемолитика, не менее 100 мл</p> <p>Наличие ПЦР-смеси-1, смесь не раскапана по пробиркам</p> <p>Наличие ОТ-ПЦР-смеси-2, TaqF- полимеразы</p> <p>Наличие контрольных образцов ПКО ДНК HLA5701 и ДНК человека, ОКО, К-</p> <p>Количество тестов не менее 100</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>	набор	8
11.	<p>Набор реагентов для выявления ДНК Cryptococcus neoformans в биологическом материале методом ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени».</p>	21.20.23.110	<p>" Для амплификации ДНК Cryptococcus neoformans с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени»</p> <p>Возможность использования внутреннего контроля на всех этапах ПЦР анализа</p> <p>Наличие не менее двух ПКО ДНК Cryptococcus neoformans</p> <p>ПЦР-смесь-1 не должна быть раскапана по пробиркам</p> <p>Наличие TaqF-полимеразы для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Наличие ДНК-буфера</p> <p>Наличие контрольных образцов этапа выделения: ОКО, ВКО</p> <p>Количество тестов не менее 110</p> <p>Остаточный срок годности не менее 6 месяцев"</p>	набор	2
12.	<p>Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК вирусов Эпштейна -Барр (EBV), цитомегаловируса человека (CMV) и герпеса 6 типа (HHV6) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме</p>	21.20.23.110	<p>Возможность количественного определения ДНК вирусов Эпштейна -Барр (EBV), цитомегаловируса человека (CMV) и герпеса 6 типа (HHV6) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени»</p> <p>Возможность выявления вируса в цельной крови, плазме крови, лейкоцитах крови, слюне, отделяемом слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки и ротоглотки, в моче, ликворе, секрете предстательной железы, эякуляте, биоптатах внутренних органов</p> <p>Количество выполняемых тестов не менее 100</p> <p>Возможность выявления ДНК EBV, CMV, HHV6 и ВКО в одной пробирке</p>	набор	4

	реального времени		Наличие не менее двух ДНК-калибраторов ПЦР-смесь раскапана под прослойку парафина по пробиркам 0,2 мл Наличие ПЦР-буфера Наличие отрицательных контрольных образцов экстракции и ПЦР Использование эндогенного и экзогенного внутренних контрольных образцов на всех этапах анализа Наличие системы защиты от контаминации ампликонами Все компоненты набора должны храниться при температуре 2-8°C и не требовать замораживания Остаточный срок годности не менее 9 месяцев		
13.	Реагент для транспортировки и хранения клинического материала, с муколитиком, расфасованная по 0,5 мл	21.20.23.110	Для транспортировки и хранения соскобного материала из урогенитального тракта, ротоглотки, прямой кишки, конъюнктивы глаз, а также эрозивно-язвенных элементов слизистых и кожи человека Возможность транспортировки/хранения клинического материала от мужчин и женщин Возможность транспортировки/хранения клинического материала при комнатной температуре (от +18 до +25 °С) до 28 суток, при температуре от +2 до +8°C до 3 месяцев Транспортная среда должна содержать буферно-солевой раствор розового цвета, муколитик, консервант и стабилизатор Транспортная среда должна препятствовать преждевременному лизису клеток в мазке Транспортная среда должна препятствовать росту посторонней микрофлоры Транспортная среда должна обладать способностью растворения слизи Количество пробирок не менее 100 шт. по 0,5 мл Остаточный срок годности не менее 9 месяцев	набор	1
14.	Реагент для внутреннего контроля экстракции нуклеиновых кислот	21.20.23.110	Для контроля всех этапов исследования образцов методом ПЦР и оценки влияния ингибиторов на результаты ПЦР-реакции Для использования при проведении экстракции ДНК Должен быть прозрачным Объем не менее 0,96 мл Расчитан не менее чем на 96 тестов Остаточный срок годности ≥ 9 месяцев	шт	42
15.	Набор реагентов для обратной транскрипции и амплификации кДНК вируса гепатита D (HDV) методом полимеразной цепной реакции с гибридационно-флуоресцентной детекцией в	21.20.23.110	Для проведения реакции обратной транскрипции РНК и ПЦР-амплификации кДНК HDV с детекцией продуктов ПЦР в режиме «реального времени» ОТ-ПЦР-смесь-1 не должна быть раскапана по пробиркам Наличие ТМ-Реввертазы Наличие TaqF-полимеразы для организации горячего старта Наличие ПКО, ВКО, ОКО Количество тестов не менее 110	набор	1

	режиме «реального времени»		Остаточный срок годности не менее 9 месяцев		
16.	Набор реагентов для определения ДНК <i>Ureaplasma parvum</i> , <i>Ureaplasma urealyticum</i> и <i>Mycoplasma hominis</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) для диагностики <i>in vitro</i>	21.20.23.110	Для амплификации и количественного определения ДНК <i>Ureaplasma parvum</i> , <i>Ureaplasma urealyticum</i> и <i>Mycoplasma hominis</i> Возможность гибридационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта» Наличие ПЦР-буфера, отрицательного контроля Наличие не менее двух ДНК-калибраторов Наличие системы защиты от контаминации ампликонами Количество тестов не менее 110 Остаточный срок годности не менее 10 месяцев	набор	5
17.	Комплект реагентов для выделения ДНК из биологического материала	21.20.23.110	" Возможность выделения ДНК из клинического материала (соскобный материал и отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта, влагалища, цервикального канала, уретры, ротоглотки, прямой кишки, конъюнктивы, пузырьковых высыпаний и эрозивно-язвенных поражений кожи и слизистых оболочек, моча, секрет предстательной железы) с использованием магнетизированной силики Возможность проведения выделения ДНК как с помощью магнитного штатива, так и с использованием метода центрифугирования без использования магнитного штатива Возможность использования с автоматическими станциями для экстракции нуклеиновых кислот Возможность использования внутреннего контрольного образца на этапе выделения нуклеиновых кислот Наличие магнетизированной силики Наличие лизирующего раствора, раствора для отмывки и элюции ДНК Наличие внутреннего контрольного образца Должен быть рассчитан на количество проб не менее 96 Остаточный срок годности не менее 10 месяцев"	набор	151
18.	Набор реагентов для определения ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> , <i>Atopobium vaginae</i> , <i>Lactobacillus spp.</i> и общего количества бактерий (<i>Bacteria</i>) методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) для диагностики <i>in vitro</i>	21.20.23.110	Для амплификации и количественного определения ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> , <i>Atopobium vaginae</i> , <i>Lactobacillus spp.</i> и общего количества бактерий. Возможность гибридационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта» Наличие ПЦР-буфера, отрицательного контроля Наличие не менее двух ДНК-калибраторов Наличие системы защиты от контаминации ампликонами Количество тестов не менее 110.	набор	2

			Остаточный срок годности не менее 10 месяцев		
19.	Набор реагентов для качественного и количественного определения ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> , <i>Chlamydia trachomatis</i> , <i>Mycoplasma genitalium</i> и <i>Trichomonas vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени»	21.20.23.110	<p>Для качественного и количественного определения ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i>, <i>Chlamydia trachomatis</i>, <i>Mycoplasma genitalium</i> и <i>Trichomonas vaginalis</i> Возможность гибридационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени».</p> <p>ПЦР-смесь должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Наличие ПЦР-буфера, отрицательного контроля</p> <p>Наличие не менее двух ДНК-калибраторов</p> <p>Адаптирован для работы с использованием программы автоматического анализа результатов FRT manager, имеющимся в наличии у заказчика</p> <p>Количество тестов не менее 110</p> <p>Остаточный срок годности не менее 10 месяцев</p>	набор	33
20.	Комплект реагентов для выделения ДНК/РНК из биологического материала	21.20.23.110	<p>Возможность выделения экстракции ДНК бактерий, грибов, простейших а также ДНК/РНК вирусов из биологического материала: цельная кровь, плазма крови, лейкоциты крови, мазки из респираторного тракта, мокрота, слюна, соскобный материал, отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта, моча, фекалии, спинномозговая жидкость.</p> <p>Возможность проведения ручного выделения не менее чем двумя способами - с помощью магнитного штатива, с использованием метода центрифугирования без использования магнитного штатива</p> <p>Возможность использования с автоматическими станциями для экстракции нуклеиновых кислот</p> <p>Наличие готовых реагентов, не требующих добавления дополнительных компонентов.</p> <p>Наличие магнетизированной силики</p> <p>Наличие лизирующего раствора, раствора для отмывки и элюции НК</p> <p>Должен быть рассчитан на количество проб не менее 96</p> <p>Срок годности реагентов после вскрытия должен быть равен заявленному сроку годности набора реагентов</p> <p>Остаточный срок годности не менее 10 месяцев</p>	набор	30
21.	Набор реагентов для бактериологических исследований «Питательная среда для определения токсигенности дифтерийных микробов (Коринетоксагар)	21.20.23.110	<p>Мелкодисперсный, гигроскопичный порошок.</p> <p>Назначение: для определения токсигенности дифтерийных микробов при диагностике инфекционных заболеваний.</p> <p>Состав: панкреатический гидролизат минтая – не менее 20 г/л, натрия хлорид – не менее 5 г/л, натрия карбонат – не менее 0,5 г/л, агар микробиологический – не менее 7 г/л.</p> <p>Контроль качества: проводят в соответствии с МУК 4.2.2316-08 «Методы контроля бактериологических питательных сред» и Клиническими рекомендациями «Внутрилабораторный контроль качества питательных сред для</p>	кг	0,25

			<p>клинических микробиологических исследований» (М.2014 г), МУК 4.2.3065-13 Лабораторная диагностика дифтерийной инфекции Упаковка: полиэтиленовые банки. Фасовка: не более 0,25кг Срок годности: не менее 2 лет. Наличие регистрационного удостоверения.</p>		
22.	<p>Набор реагентов для бактериологических исследований «Питательная среда для культивирования и выделения возбудителя коклюшного микроба сухая» Бордетелагар</p>	21.20.23.110	<p>Мелкодисперсный, гигроскопичный порошок. Назначение: для выделения коклюшного микроба из инфицированного материала от больных коклюшем и контактных лиц, а так же для культивирования штаммов бордетелл. Состав: солянокислотный гидролизат казеина – не менее 12 г/л, стимулятор роста гемофильных микроорганизмов – не менее 1 г/л, панкреатический гидролизат казеина – не менее 8 г/л, дрожжевой экстракт – не менее 5 г/л, натрий хлористый – не менее 1 г/л, крахмал растворимый – не менее 2 г/л, уголь активный – не менее 5 г/л, натрий углекислый – не менее 0,5 г/л, комплекс микроэлементов, агар микробиологический – не менее 10 г/л. Контроль качества: проводят в соответствии с МУК 4.2.2316-08 «Методы контроля бактериологических питательных сред» Упаковка: полиэтиленовые банки. Фасовка: не более 0,25кг Срок годности: не менее 2 лет. Наличие регистрационного удостоверения.</p>	кг	0,25
23.	<p>TCBS-агар для выделения возбудителя холеры</p>	21.20.23.110	<p>Мелкодисперсный, гигроскопичный, светочувствительный порошок. Назначение: для выделения и культивирования возбудителя холеры и других энтеропатогенных вибрионов из клинического материала и объектов внешней среды. Состав: пептон мясной и/или панкреатический гидролизат рыбной муки – не менее 15 г/л, дрожжевой экстракт – не менее 5 г/л, желчь крупного рогатого скота очищенная сухая – не менее 5,5 г/л, натрий сернистокислый безводный – не менее 10 г/л, натрий лимоннокислый 5,5 водный – не менее 10 г/л, сахара – не менее 20 г/л, натрий хлористый – не менее 10 г/л, железо (III) лимоннокислое – не менее 1 г/л, бромтимоловый синий – не менее 0,04 г/л, тимоловый синий – не менее 0,04 г/л, натрий углекислый – не менее 1,5 г/л, агар бактериологический – не менее 7 г/л. Контроль качества: проводят в соответствии с Клиническими рекомендациями «Внутрилабораторный контроль качества питательных сред для клинических микробиологических исследований» (М.2014 г), МУК 4.2.2218-07 «Лабораторная диагностика холеры», МУ 3.3.2.2124-06 «Контроль диагностических питательных сред по биологическим показателям для возбудителей чумы, холеры, сибирской язвы, туляремии, бруцеллеза, легионеллеза»</p>	кг	0,5

			Упаковка: полиэтиленовые банки. Фасовка: не более 0,25кг Срок годности: не менее 2 лет. Наличие регистрационного удостоверения.		
24.	Набор реагентов «Калия теллурид, раствор 2%»: Калий теллурид (2% р-р в амп., 1 амп.- 5мл), 1 уп - 10 амп.	21.20.23.110	Бесцветная опалесцирующая жидкость, в процессе хранения которой допускается появление белого осадка, исчезающего при встряхивании. Используют в качестве добавки при приготовлении питательных сред для выделения возбудителей дифтерии, холеры и других бактерий. Раствор калия теллурида оказывает бактериостатическое действие на большинство видов грамположительных бактерий. Устойчивые к данному реактиву возбудители дифтерии образуют окрашенные в черный цвет колонии. Фасовка: 10 ампул по 5 мл.	уп	20
25.	Экстракт дрожжевой (Yeast Extract)	21.20.23.110	Назначение: используется в составе различных питательных сред в качестве отличного источника факторов роста для микроорганизмов неживотного происхождения. Состав: водорастворимая фракция автолизата дрожжевых клеток <i>Saccharomyces cerevisiae</i> . Богатый источник витаминов, особенно группы В, аминокислот и других факторов роста. Фасовка 500 г. Произведено по стандартам качества ISO 13485:2012 и ISO 9001:2008. Общий срок годности: не менее 4 лет. Наличие Регистрационного удостоверения.	уп	1
26.	Бульон MRS (MRS Broth)	21.20.23.110	Среда для культивирования молочнокислых бактерий. Состав (г/л готовой среды): Декстроза – 20,0 Мясной экстракт – 8,0 Дрожжевой экстракт – 4,0 Цитрат аммония – 2,0 Сульфат магния - 0,2 Бактериологический пептон – 10,0 Ацетат натрия - 5,0 Гидрофосфат калия – 2,0 Твин 80 – 1,0 Сульфат марганца - 0,05 Конечная величина рН 6,2 ± 0,2 при 25°C Фасовка: не менее 500 г. Срок годности - 4 года	уп	1
27.	Кампилобакагар Питательная среда для культивирования кампилобактерий сухая	21.20.23.110	Питательная среда предназначена для выделения и культивирования возбудителя кампилобактериоза из инфицированного материала и объектов внешней среды, а также для культивирования музейных штаммов и свежевыделенных культур. Представляет собой мелкодисперсный гигроскопичный порошок светло-желтого цвета. Панкреатический гидролизат казеина, солянокислотный гидролизат казеина, натрия карбонат, агар. Селективные свойства придаются введением смеси антибиотиков (полимиксин, рифампицин, амфотерицин, ристомидин).	кг	0,25
28.	Сыворотка КРС для культур клеток стерильная 100 мл	21.20.23.110	Собрана из сердца коров до 3-х лет. Прозрачная жидкость от соломенно-желтого до красновато-оранжевого цвета. При хранении допускается появление слабой опалесценции и незначительного хлопьевидного осадка, разбивающегося при встряхивании. Прозрачность(ед. оптич. плотности): не более 0,45; рН: от 7,4 до 8,2; белок, (г/л): от 60,0 до 80,0; гемоглобин, (г/л): не более 0,5; стерильная; не содержит микоплазм и вирусов; специфическая активность - для культур клеток типа ЛЭЧ, ЛЭК или диплоидных	фл	30

			клеток кожно-мышечной ткани эмбриона человека: формирование монослоя на 3-4 суток, индекс пролиферации после 5 пассажа не менее 2,0; хранение и транспортировка: в темноте при температуре от -10°C до -20°C. Срок годности - 5 лет при -10°C -20°C. Транспортировка: замороженной. При разморозке возможно появление фибрина, который не влияет на качество сыворотки.		
29.	Агар гемофилезный тестовый (НТМ), готовый, в чашке Петри 10 шт	21.20.23.110	Тип среды: готовая плотная агаризованная Назначение: Определение чувствительности бактерий рода <i>Haemophilus</i> антимикробным препаратам диско-диффузионным методом Фасовка среды: в полимерных чашках Петри с крышками. Тип упаковки: пластиковые пакеты/пленка для сохранения стерильности и свойств питательной среды в течение всего срока годности Номинальный диаметр чашки Петри – 90 мм Количество чашек в пластиковой упаковке не более 10 шт. Наличие в среде фактора X (гематина) Наличие в среде фактора V (НАД) Конечная концентрация гематина 15 мг/мл Конечная концентрация НАД 15 мг/мл	шт	100
30.	Агар шоколадный с ростовыми добавками, готовый, в чашке Петри 10 шт	21.20.23.110	Агар с добавками, питательная среда, содержащая термически лизированные эритроциты и факторы X (hemin) и V (NAD), предназначенная для выращивания и изоляции видов <i>Haemophilus</i> , <i>Neisseria</i> , и/или <i>Streptococcus</i> из клинического образца. Диаметр чашки Петри 90 мм Форма выпуска - Готовые к применению Тип упаковки: пластиковые пакеты/пленка для сохранения стерильности и свойств питательной среды в течение всего срока годности Количество чашек в пластиковой упаковке не более 10 шт. Наличие в среде фактора X (гемина) и V факторов Наличие в среде фактора Среда обеспечивает формирование сероватых полупрозрачных мелких (до 2 мм) колоний штаммов <i>H.influenzae</i> .	шт	5000
31.	Колумбийский агар с ДК, готовый, в чашке Петри 10 шт	21.20.23.110	Диаметр чашки Петри 90 мм Форма выпуска Готовые к применению Неселективная питательная среда Колумбийский агар, содержащая 5% дефибринированной овечьей крови, предназначенная для выращивания и изоляции микроорганизмов из клинического образца. Количество чашек в упаковке - не менее 10 шт	шт	7000
32.	Агар Сабуро с декстрозой и хлорамфениколом, готовый, в чашке Петри 10 шт	21.20.23.110	Селективная и/или дифференциальная питательная среда агар Сабуро, содержащая хлорамфеникол, предназначенная для выращивания и изоляции дрожжевых и пресневых грибов, главным образом дерматофитов, из	шт	1000

			<p>клинического образца. Диаметр чашки Петри 90 мм Форма выпуска Готовые к применению Тип упаковки: пластиковые пакеты/пленка для сохранения стерильности и свойств питательной среды в течение всего срока годности Количество чашек в пластиковой упаковке не более 10 шт Содержание глюкозы (декстрозы) 40 г/л Содержание пептона 10 г/л Содержание агара 15 г/л рН диапазон 5,4-5,8</p>		
33.	Агар Мюллера-Хинтон с лошадиной кровью, готовый в чашке Петри 10 шт	21.20.23.110	<p>Тип среды: готовая плотная агаризованная Назначение: питательная среда для определения чувствительности штаммов микроорганизмов, требовательных к питательной среде, к противомикробным препаратам диско-диффузионным методом в соответствии со стандартами Фасовка среды: в полимерных чашках Петри с крышками Номинальный диаметр корпуса чашки Петри 90 мм В составе дефибринированная лошадиная кровь, β – NAD H Концентрация водородных ионов, рН: от 7,2 до 7,6 Количество чашек в упаковке Не менее 10 шт.</p>	шт	1000
34.	Агар Мюллера-Хинтона Плотная питательная среда для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам, готовая к использованию, в чашке Петри, 10шт	21.20.23.110	<p>Тип среды: готовая плотная агаризованная Назначение: Определение чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Фасовка среды: в полимерных чашках Петри с крышками. Номинальный диаметр чашки Петри - 90 мм Тип упаковки: пластиковые пакеты/пленка для сохранения стерильности и свойств питательной среды в течение всего срока годности Количество чашек в пластиковой упаковке - не более 10 шт. Отсутствие логотипов, маркировок и других знаков на крышке чашки Петри Диаметр зоны подавления роста тест-штамма <i>P. aeruginosa</i> ATCC 27853 вокруг диска с гентамицином - диапазон 16-21 мм</p>	шт	3000
35.	Агар хромогенный для выделения и дифференциации <i>Candida</i> , готовый к использованию, в чашке Петри 10 шт, шт	21.20.23.110	<p>Культуральная питательная среда селективный и/или дифференциальный агар, содержащая хромогенные субстраты, предназначенная для выращивания и выделения <i>Candida albicans</i> и/или других видов <i>Candida</i> из клинического образца. Диаметр чашки Петри – 90 мм Форма выпуска Готовые к применению Тип упаковки: пластиковые пакеты/пленка для сохранения стерильности и свойств питательной среды в течение всего срока годности Количество чашек в пластиковой упаковке не более 10 шт.</p>	шт	300
36.	ПАСТОРЕКС СТРЕП (PASTOREX STREP), фасовка на 60 тестов	21.20.23.110	<p>Реактивы для определения принадлежности стрептококков к группам А, В, С, D, F, G методом латексной агглютинации в количестве, достаточном для анализа не менее 60 проб. Не менее 60 одноразовых агглютинационных карт.</p>	набор	1

			Не менее 250 одноразовых палочек для перемешивания. Интерпретация результатов визуально по появлению агглютинации. Срок годности на момент поставки не менее 110 дней.		
37.	ПАСТОРЕКС МЕНИНГИТИС (PASTOREX MENINGITIS), фасовка на 25 тестов	21.20.23.110	<p>"Назначение: Идентификация <i>Neisseria meningitidis</i> A, C, Y/W 135, <i>B/E. coli</i> K1, <i>Haemophilus influenzae</i> b, <i>Streptococcus pneumoniae</i>, <i>Streptococcus B</i> методом латексной агглютинации</p> <p>Количество тестов: 25</p> <p>Состав набора:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1 флакон с 0,4 мл красного латекса сенсibilизированного мышинными моноклональными антителами, специфичными к <i>Neisseria meningitidis</i> групп В/Е. coli K1; - 1 флакон с 0,4 мл красного латекса сенсibilизированного мышинными моноклональными антителами специфичными в столбнячному токсину; - 1 флакон с 0,4 мл белого латекса сенсibilизированного кроличьими антителами специфичными к <i>Haemophilus influenzae</i> b; - 1 флакон с 0,4 мл зеленого латекса сенсibilизированного кроличьими антителами специфичными к <i>Streptococcus pneumoniae</i>; - 1 флакон с 0,4 мл желтого латекса сенсibilизированного кроличьими антителами специфичными с стрептококкам группы В; 1 флакон с 0,4 мл синего латекса сенсibilизированного кроличьими антителами специфичными к <i>Neisseria meningitidis</i> A; - 1 флакон с 0,4 мл красного латекса сенсibilизированного кроличьими антителами специфичными к <i>Neisseria meningitidis</i> C; - 1 флакон с 0,4 мл розового латекса сенсibilизированного кроличьими антителами специфичными к <i>Neisseria meningitidis</i> Y/W 135; - 1 флакон с 0,4 мл фиолетового латекса сенсibilизированного IgG иммуноглобулинами от неиммунизированных кроликов; - поливалентный положительный контроль: лиофильно высушенный антигенный экстракт с полисахаридными антигенами <i>Neisseria meningitidis</i> A, C, Y/W 135, <i>B/E. coli</i> K1, <i>Haemophilus influenzae</i> b, <i>Streptococcus pneumoniae</i>, <i>Streptococcus B</i>; - одноразовые агглютинационные карты; - одноразовые палочки для перемешивания. <p>Анализируемый материал: СМЖ, сыворотка, моча, культуры крови</p> <p>Считывание результатов: Визуальное.</p>	набор	1
38.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	<p>Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам</p> <p>Антимикробный препарат: Оптохин</p> <p>Концентрация: Оптохин 5 мкг</p> <p>Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие</p> <p>Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие</p>	уп	5

			Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция		
39.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: бацитрацин Концентрация: бацитрацин 10 ед Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	5
40.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: НИТРОЦЕФИН NCF Концентрация: НИТРОЦЕФИН NCF Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	5
41.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Ампициллин Концентрация: Ампициллин 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	6
42.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	"Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Цефуроксим Концентрация: Цефуроксим 30 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы	уп	3

			«BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция"		
43.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Амикацин Концентрация: Амикацин 30 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	6
44.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Ципрофлоксацин Концентрация: Ципрофлоксацин 5 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	6
45.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	"Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Триметоприм/Сульфаметоксазол Концентрация: Триметоприм 1,25 / Сульфаметоксазол 23,75 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция"	уп	3
46.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Цефотаксим Концентрация: Цефотаксим 5 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы	уп	6

			«BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция		
47.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Амоксициллин и Клавулановая кислота Концентрация: Амоксициллин 20 мкг + Клавулановая кислота 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	6
48.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Тикарциллин/Клавулановая кислота Концентрация: Тикарциллин 75 мкг / Клавулановая кислота 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	1
49.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Амоксициллин и Клавулановая кислота Концентрация: Амоксициллин 2 мкг + Клавулановая кислота 1мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	1
50.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Цефтазидим Концентрация: Цефтазидим 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы	уп	6

			«BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция		
51.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Цефтазидим/авибактам Концентрация: Цефтазидим 10 мкг + Авибактам 4 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	1
52.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Цефокситин Концентрация: Цефокситин 30 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	6
53.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	"Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Цефепим Концентрация: Цефепим 30 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция"	уп	6
54.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Офлоксацин Концентрация: Офлоксацин 5 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы	уп	2

			«BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция		
55.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Фосфомицин Концентрация: Фосфомицин 200 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	2
56.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Нитрофурантоин Концентрация: Нитрофурантоин 100 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	2
57.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Азитромицин Концентрация: Азитромицин 15 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	2
58.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Тетрациклин Концентрация: Тетрациклин 30 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы	уп	4

			«BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция		
59.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	"Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Гентамицин Концентрация: Гентамицин 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция"	уп	6
60.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Тобрамицин Концентрация: Тобрамицин 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	2
61.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: ЭРТАПЕНЕМ Концентрация: ЭРТАПЕНЕМ 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	2
62.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Меропенем Концентрация: Меропенем 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	2

63.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Имипенем Концентрация: Имипенем 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	2
64.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Азтреонам Концентрация: Азтреонам 30 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	2
65.	Азтреонам-авибактам 30 мкг/20 мкг (Aztreonam-avibactam (30+20) AZA 50 µg), 5 x50 дисков/упак (не предназначен для использования как изделие медицинского назначения)	21.20.23.110	Диски для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Азтреонам-авибактам 30/20 мкг (aztreonam-avibactam). Картонные диски помещены в картридж, высота картриджа не более 80 мм, диаметр дисков не более 6 мм. Каждый картридж индивидуально герметично упакован в конверт из фольги с влагопоглотителем. Каждая упаковка содержит прозрачный закрывающийся зип-пакет для хранения вскрытых картриджей Каждый диск промаркирован – краткое наименование, концентрация. Концентрация антибиотика Азтреонам 30 (или не более), Авибактам 20 (или не более) Фасовка: не менее 5 картриджей, не менее чем 50 дисков в каждом картридже	уп	1
66.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Пенициллин Концентрация: Пенициллин 1 ед Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250	уп	6

			реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция		
67.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Эритромицин Концентрация: Эритромицин 15 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	6
68.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Клиндамицин Концентрация: Клиндамицин 2 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	6
69.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Мупироцин Концентрация: Мупироцин 200 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	2
70.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Фузидиковая кислота Концентрация: Фузидиковая кислота 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250	уп	2

			реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция		
71.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Ампициллин Концентрация: Ампициллин 2 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	3
72.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Норфлоксацин Концентрация: Норфлоксацин 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	6
73.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Цефтаролин Концентрация: Цефтаролин 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	1
74.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Тигециклин Концентрация: Тигециклин 15 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.)	уп	1

			Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция		
75.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Рифампин Концентрация: Рифампин 5 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	1
76.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Линезолид Концентрация: Линезолид 10 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	4
77.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Гентамицин Концентрация: Гентамицин 30 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	4
78.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Стрептомицин Концентрация: Стрептомицин 300 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.)	уп	4

			Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция		
79.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Левофлоксацин Концентрация: Левофлоксацин 5 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	6
80.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Ванкомицин Концентрация: Ванкомицин 5 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	6
81.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Пиперациллин/Тазобактам Концентрация: Пиперациллин 30 мкг / Тазобактам 6 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	1
82.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Пиперациллин Концентрация: Пиперациллин 30 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.)	уп	1

			Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция		
83.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Хлорамфеникол Концентрация: Хлорамфеникол 30 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	1
84.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Моксифлоксацин Концентрация: Моксифлоксацин 5 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	4
85.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Оксациллин Концентрация: Оксациллин 1 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	6
86.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Цефтриаксон Концентрация: Цефтриаксон 30 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.)	уп	6

			Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция		
87.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Пефлоксацин Концентрация: Пефлоксацин 5 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	4
88.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Кларитромицин Концентрация: Кларитромицин 15 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	2
89.	Реагенты in vitro на дисках для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам	21.20.23.110	Диски для определения антимикробной чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Антимикробный препарат: Спектиномицин Концентрация: Спектиномицин 100 мкг Индивидуальная упаковка картриджа: Наличие Индивидуальный влагопоглотитель для картриджа: Наличие Фасовка, не менее: 5 картриджей, в каждом картридже по 50 дисков (250 реагентов в уп.) Совместимые с распределителем дисков для реагентов in vitro на дисках фирмы «BIOANALYSE Tibbi Malzemeler Sanayi Ve Ticaret Ltd. Sti», Турция	уп	1
90.	Цефидерокол FDC 30 мкг (Cefiderocol FDC 30 ug), 5 x 50 дисков/упак (не предназначено для использования как изделие медицинского назначения)	21.20.23.110	Диски для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам Цефидерокол 30 мкг (Cefiderocol). Картонные диски помещены в картридж, высота картриджа не более 80 мм, диаметр дисков не более 6 мм. Каждый картридж индивидуально герметично упакован в конверт из фольги с влагопоглотителем. Каждая упаковка содержит прозрачный закрывающийся зип-пакет для хранения вскрытых картриджей	уп	1

			Каждый диск промаркирован – краткое наименование, концентрация. Концентрация антибиотика 30 мкг (или не более) Фасовка: не менее 5 картриджей, не менее чем 50 дисков в каждом картридже		
91.	Clostridium difficile антиген ИВД, набор, иммунохроматографический анализ, экспресс-анализ	21.20.23.110	Раздельное качественное определение токсина А и токсина В бактерии Clostridium difficile: наличие. (Требуется раздельное определение именно этих антигенов). Тип образца: кал (Выявление токсинов (токсина А и токсина В) в кале больных с диареей имеет большую диагностическую значимость по сравнению с выделением культур бактерий). Количество выполняемых тестов: ≥ 20 шт. Тестовое устройство, упакованное в индивидуальную упаковку с влагопоглотителем, пластиковые пробирки с буфером для экстракции, аппликаторы для проб, одноразовые пипетки в составе набора в количестве, эквивалентном количеству выполняемых тестов: наличие (Набор должен содержать все необходимые расходные материалы для отбора пробы, подготовки образца пациента и выполнения анализа). Набор стабилен на протяжении всего срока годности при 4-30 °С (Формат экспресс-диагностики требует возможности хранения в широком диапазоне комнатных температур). Время анализа – не более 15 мин (Формат экспресс-диагностики требует возможности проведения анализа за минимальное время). Возможность визуального учета результатов-наличие. Внутренний контроль процедуры анализа – наличие (Исключает возможность получения неверного результата в результате технической ошибки). Аналитическая чувствительность не более: 4 нг/мл токсина А и 5 нг/мл токсина В (Высокая чувствительность обеспечивает возможность определения минимального количества аналита).	набор	1
92.	Определение чувствительности бактерий к множественным препаратам ИВД, набор	21.20.23.110	Предназначен для качественного определения продуцирующих карбапенемазу бактерий семейств Enterobacteriaceae (включая Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae) и Pseudomonas aeruginosa в медицинских учреждениях. Время, необходимое для проведения теста Не более 15 минут В комплект входит: флакон с буфером, центрифужные пробирки, пипетки с градуировкой на 100 мкл Наличие Тест-кассета в индивидуальном водонепроницаемом герметичном пакете с влагопоглотителем Наличие На тест-кассету нанесены моноклональные антитела к ферментам, обуславливающим устойчивость к карбапенемам Наличие Допускается кратковременное хранение и/или транспортировка при температуре 0...45 С Наличие Срок хранения Не менее 24 мес Количество определений Не менее 20 шт	уп	1
93.	Тест-система биохимическая для дифференциации микроорганизмов рода	21.20.23.110	Тест-система биохимическая для дифференциации микроорганизмов рода коринебактерий, в том числе возбудителя дифтерии и определения его токсигенных свойств Набор рассчитан на одноэтапную идентификацию до вида	набор	1

	коринебактерий, в том числе возбудителя дифтерии, и определения его токсигенных свойств		<p>большинства коринебактерий, включая возбудителя дифтерии, по 9 биохимическим признакам и пробе на токсигенность. Формат теста - набор состоит из 12-ти герметично запаянных вертикальных 8-ми луночных стрипов 96-луночного планшета с крышкой, содержащими сухие питательные субстраты с индикаторами на 8 тестов, 12 флаконов со средой для определения цистиназы и 1 флакона с 20-ю бумажными дисками, пропитанными антитоксином диагностическим дифтерийным</p> <p>Возможность дробного исследования по одной культуре. Количество анализируемого образца - не менее 0,15 мл микробной суспензии</p> <p>Количество исследований - не менее 12. Суммарное время инкубаций при температуре $(37 \pm 0,5) ^\circ\text{C}$ от 16 до 24 ч. Учет результатов по токсигенности от 18-24 ч. до 48 ч. Наличие в составе набора готовых к применению раствора для приготовления микробной суспензии и дополнительного реактива, а также крышки-капельницы для вазелинового масла, флакона-капельницы для реактива Грисса, таблицы биохимических свойств коринебактерий, диагностического «ключа», кодовой карточки, каталога кодов, цветовой указатель прилагается..</p> <p>Возможность автоматического учета результатов с помощью вертикальных фотометров. Адаптация к программам «Микроб-Автомат» и «Микроб-2» .</p> <p>Наличие ссылки в инструкции по применению на использование контрольных штаммов для контроля специфической активности набора</p> <p>Срок годности - не менее 12 месяцев. Срок хранения компонентов набора после вскрытия - на протяжении срока годности набора. Наличие регистрационного удостоверения ФС по надзору в сфере здравоохранения и социального развития.</p>		
94.	Набор для санитарных смывов	21.20.23.110	<p>Системы для санитарных смывов представляют собой целлюлозную газопроницаемую пробку для пробирки диаметром 15–16 мм, в которую вмонтирован зонд-тампон (дерево + хлопок). Система для смывов используется следующим образом: - систему вставляют в стеклянную пробирку 15/16?150 мм и помещают в сухожаровой шкаф или автоклав для стерилизации; - в стерильную пробирку, закрытую системой в условиях бокса или ламинара, заливают жидкую среду (питательный бульон) для контроля стерильности; - пробирка со средой и системой для взятия смывов используется непосредственно для взятия материала при санитарном контроле стерильности помещений и оборудования, после чего тампон системы погружается обратно в среду; - пробирка со взятым смывом, закрытая системой, помещается в термостат для культивирования; - в случае необходимости давший пророст смыв может быть перевит на плотные среды с помощью тампона системы; после использования тампон отламывается от пробки и выбрасывается, а пробка может быть еще не менее 50 раз использована вместо ватномарлевой пробки для стерилизации пробирок, хранения и культивирования аэробов.</p>	уп	30
95.	Система транспортная с нейтрализующей средой Ди-	21.20.23.110	Транспортная система с нейтрализующей средой Ди-Ингли рекомендуется для транспортировки и хранения микробиологических проб, содержащих	Уп	2

	Ингли		<p>антисептики и дезинфектанты, в том числе для забора клинического материала с участков, обработанных указанными препаратами (раневая поверхность, слизистые открытых локусов и т.п.). При этом повышается высеваемость микроорганизмов, что позволяет объективно оценивать уровень контаминации собранного материала. Каждая упаковка содержит стерильную полистироловую пробирку с нейтрализующей средой Ди-ингли и стерильный тампон для взятия мазка на пластиковой палочке с пробкой. 100 шт.в упаковке Технические характеристики Система содержит транспортную среду следующего состава, грамм/литр: Гидролизат казеина 5,00; Дрожжевой экстракт 2,50; Глюкоза 10,00; Натрия тиосульфат 6,00; Натрия тиогликолят 1,00; Натрия бисульфит 2,50; Лецитин 7,00; Твин-80 5,00. Конечное значение pH (при 25°C) 7,6 ± 0,2. Условия хранения: при температуре не выше +25°C, не допускать замораживания. Зарегистрировано в Росздравнадзор</p>		
96.	Тупфер для взятия мазков с транспортной средой	21.20.23.110	<p>Медицинское одноразовое стерильное изделие, состоящее из пластиковой пробирки и зонда-тампона, вмонтированного в крышку. Зонд выполнен из инертного нетоксичного пластика, тампон - из вискозы. Имеется бумажная этикетка с контролем вскрытия. В пробирку добавлена агаризованная транспортная среда Amies с углем. Добавленный в среду активированный уголь способствует адсорбции микробных метаболитов, тем самым создавая благоприятные условия для сохранения исходного титра требовательных микроорганизмов таких как <i>Neisseria gonorrhoeae</i>. Изделие предназначено для взятия, хранения и транспортировки проб биологического материала в бактериологическую лабораторию в течение 48 часов. Применяется для транспортировки таких патогенных микроорганизмов, как <i>Neisseria sp</i>, <i>Neamophilus sp</i>, <i>Corynebacteria</i>, <i>Streptococcus pneumonie</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Klebsiella pneumonia</i>. Размер пробирки с крышкой - 162 мм Размер пробирки без крышки - 144 мм Диаметр пробирки - 12 мм Диаметр тампона - 5 мм Длина зонда - 144 мм Цвет крышки - чёрный. Упаковка - 50шт., транспортная коробка 600шт.</p>	шт	10000
97.	Транспортировочный комплект для сбора мочи	21.20.23.110	<p>Soran UriSwab - инновационная система для сбора, транспортировки и сохранения образцов мочи, предназначенных для микробиологического и молекулярно-генетического исследования. Система UriSwab также адаптирована к прибору WASP, осуществляющему автоматический посев исследуемого материала. Удобство в применении Техника сбора мочи с помощью системы UriSwab предельно проста: либо аппликатор с тампоном-губкой помещается в емкость с предварительно собранной мочой, либо пациент мочится непосредственно на тампон. Необходимый объем мочи впитывается в тампон-губку, который помещается в пробирку и транспортируется в лабораторию. Гарантия сохранности образца и нуклеиновых кислот Борная кислота и муравьино-кислый натрий, которыми пропитана губка, поддерживают жизнеспособность микроорганизмов при комнатной температуре или</p>	шт	250

			охлаждении образца в течение 48 часов и одновременно не позволяют бактериям размножаться во время транспортировки. Таким образом достигаются оптимальные результаты микро-биологического и молекулярно-генетического исследований. Безопасность в применении Пробирка из небьющегося полипропилена выдерживает центрифугирование, а ее конической формы дно с «юбкой» устойчивости позволяет ставить пробирку вертикально на рабочем столе. Применение UriSwab гарантирует 100%-ную герметичность. Элегантный дизайн Система Copan UriSwab представляет собой пробирку с завинчивающейся крышкой, под которой надежно зафиксирован аппликатор с тампоном. Тампон имеет цилиндрическую форму и представляет собой полиуретановую губку, закрепленную на другом конце аппликатора.		
98.	Набор для сбора материала с жидкой транспортной средой Эймса	21.20.23.110	<p>Стерильный тампон для взятия образцов с контейнером для транспортирования с жидкой транспортной средой Эймса, предназначенный для сбора, сохранения и транспортирования клинического образца, в котором предположительно могут содержаться микроорганизмы для культивирования, анализа и/или других исследований. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Материал пробирки – полипропилен Зонд-тампон назофарингеальный Материал оси зонда – полистирол Материал тампона – нейлон Зонд-тампоны: материал тампонов: нейлон размер зонда: 5,5*18мм ось с точкой разлома длина оси 151+/- 1мм Пробирка со средой: завинчивающаяся крышка объем среды: 2 мл размер пробирки: 13,4*82мм+/-1мм этикетка для внесения сведений</p>	шт	1000
99.	Набор реагентов «Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный Ви-антигенный»	21.20.23.110	<p>Набор реагентов предназначен для выявления в сыворотке крови человека специфических антител к антигену вирулентности сальмонелл в реакции пассивной гемагглютинации . Состав набора: диагностикум к virulence antigen - 1 флакон не менее 6 мл. Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная рецептор virulence antigen сухая - 1 флакон из 0,1 мл. Поддерживающий раствор - 2 флакона по 8 мл. Планшет круглодонный для иммунологических реакций однократного применения - 1 шт. Кол-во определений не менее 20. Остаточный срок годности диагностикума должен составлять на момент поставки не менее 18 месяцев от даты изготовления. Наличие регистрационного удостоверения, инструкции по применению.</p>	набор	30

100.	Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная для РА О12 (ампула 2 мл)	21.20.23.110	Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная для серологической идентификации сальмонелл в РА. Фасовка в ампулах 2 мл. Описание: Препараты предназначены для серологической идентификации бактерий рода Salmonella в реакции агглютинации на стекле. Препараты представляют собой иммунные адсорбированные сыворотки кроликов, содержащие агглютинины к О-антигенам и Н-антигенам сальмонелл. Препараты выпускают в виде моновалентных и поливалентных О- и Н-сывороток. Поливалентные сыворотки основных групп (А, В, С, D, Е) содержат О-антитела против антигенов 1; 2; 3; 4; 5; 61; 62; 7; 8; 9; 10; 12; Vi; редких групп (F, G, H, J, I, K, L, M, N, O, P, Q, R, S, T, U, W, X, Y, Z, 52, 53, 54, 55, 57, 58, 59, 60, 61) содержат О-антитела против антигенов: 11; 13, 22; 14, 24; 16; 17; 18; 21; 23; 24; 25; 28; 30; 35; 38; 39; 40; 41; 42; 43; 44; 45; 47; 48; 50; 52; 53; 54; 55; 57; 58; 59; 60; 61. Поливалентные Н-сыворотки содержат Н-антитела против родственных антигенных комплексов: gm, gr, gq, gru, fg, fgs, gst, gt, mt, gmt, gms; Z44Z24; Z44Z32; I-1,2; 1,5; 1,6; 1,7. Титр специфических антител в О- и Н-сыворотках и поливалентных Н не ниже 1:80, а поливалентных О – 1:40. Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная для серологической идентификации сальмонелл в РА. Фасовка в ампулах 2 мл.	амп	1
101.	Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная для РА О9 (ампула 2 мл)	21.20.23.110	Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная для серологической идентификации сальмонелл в РА. Фасовка в ампулах 2 мл. Описание: Описание препарата: Не более 1 ампулы по не более 2 мл лиофилизированной иммунной моновалентной О- сыворотки, содержащей О агглютины против антигена 9. Назначение препарата: серологическая идентификация бактерий рода Salmonella в реакции агглютинации на стекле Количество анализов из 1 ампулы: 40-50, в зависимости от объема капли. Упаковка: 1 ампула с точкой излома Срок годности: не менее 60 месяцев (5 лет)	Амп	1
102.	Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная "Н" gm	21.20.23.110	Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная для серологической идентификации сальмонелл в РА. Фасовка в ампулах 2 мл. Препараты предназначены для серологической идентификации бактерий рода Salmonella в реакции агглютинации на стекле. Препараты представляют собой иммунные адсорбированные сыворотки кроликов, содержащие агглютинины к О-антигенам и Н-антигенам сальмонелл. Препараты выпускают в виде моновалентных и поливалентных О- и Н-сывороток. Поливалентные сыворотки основных групп (А, В, С, D, Е) содержат О-антитела против антигенов 1; 2; 3; 4; 5; 61; 62; 7; 8; 9; 10; 12; Vi; редких групп (F, G, H, J, I, K, L, M, N, O, P, Q, R, S, T, U, W, X, Y, Z, 52, 53, 54, 55, 57, 58, 59, 60, 61) содержат О-антитела против антигенов: 11; 13, 22; 14, 24; 16; 17; 18; 21; 23; 24; 25; 28; 30; 35; 38; 39; 40; 41; 42;	амп	1

			43; 44; 45; 47; 48; 50; 52; 53; 54; 55; 57; 58; 59; 60; 61. Поливалентные Н-сыворотки содержат Н-антитела против родственных антигенных комплексов: gm, gr, gq, gru, fg, fgs, gst, gt, mt, gmt, gms; Z44Z24; Z44Z32; I-1,2; 1,5; 1,6; 1,7. Титр специфических антител в О- и Н-сыворотках и поливалентных Н не ниже 1:80, а поливалентных О – 1:40. Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная для серологической идентификации сальмонелл в РА. Фасовка в ампулах 2 мл.		
103.	Набор реагентов для выявления РНК коронавируса SARS-CoV-2 тяжелого острого респираторного синдрома (COVID-19) и вирусов гриппа А, В, субтипа H1pdm09 (пандемического) гриппа А методом ОТ-ПЦР в режиме «реального времени»	21.20.23.110	<p>Для выявления РНК коронавируса SARS-CoV-2 тяжелого острого респираторного синдрома (COVID-19) и вирусов гриппа А, В, субтипа H1pdm09 (пандемического) гриппа А методом ОТ-ПЦР в режиме «реального времени»</p> <p>Для качественного обнаружения РНК в мазках со слизистой носоглотки, ротоглотки, мокроте</p> <p>Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления</p> <p>ПЦР-смеси должны быть раскапаны в стрипованные пробирки объемом 0,2 мл с легкоплавким барьером для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Наличие Taq-полимеразы в отдельной пробирке</p> <p>Наличие ревертазы в отдельной пробирке</p> <p>Наличие реагентов для защиты от контаминации ампликонами</p> <p>Наличие контрольных образцов этапа выделения ОКО, ВКО</p> <p>Наличие контрольных образцов этапа ОТ-ПЦР К- и ПКО</p> <p>Детекция мишеней вирусов коронавируса SARS-CoV-2, гриппа А, В, субтипа H1pdm09 и внутреннего контрольного образца в одной пробирке</p> <p>Адаптирован для работы с использованием программы автоматического анализа результатов FRT manager, имеющимся в наличии у заказчика</p> <p>Количество тестов не менее 100</p> <p>Срок годности реагентов после вскрытия должен быть равен заявленному сроку годности набора реагентов.</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>	набор	65
104.	Набор реагентов для выявления РНК вирусов парагриппа 1-4 типов, риновирусов человека, ортопневмовируса человека, коронавирусов человека 229Е, НКУ1, NL63, ОС43, метапневмовируса человека и ДНК аденовирусов и бокавирусов человека методом ОТ-ПЦР с детекцией в режиме «реального	21.20.23.110	<p>Для качественного выявления РНК вирусов парагриппа 1-4 типов, риновирусов человека, ортопневмовируса человека, коронавирусов человека 229Е, НКУ1, NL63, ОС43, метапневмовируса человека и ДНК аденовирусов и бокавирусов человека в мазках со слизистой носоглотки, ротоглотки методом ОТ-ПЦР с детекцией в режиме «реального времени»</p> <p>Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления</p> <p>Наличие системы защиты от контаминации ампликонами</p> <p>Реакции обратной транскрипции и амплификации должны проходить в одну стадию</p> <p>ПЦР-смеси должны быть раскапаны под парафин, в стрипованные пробирки объемом 0,2 мл для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Количество ПЦР-смесей не более трех</p>	набор	65

	времени»		Наличие цветовой маркировки ПЦР-смесей Наличие Буфера Наличие Taq-полимеразы Наличие ревертазы Наличие контрольных образцов этапа выделения (ОКО, ВКО) Наличие положительного контрольного образца Количество тестов не менее 100 Предел обнаружения для всех выявляемых микроорганизмов не хуже 1000 копий/мл Срок годности реагентов после вскрытия должен быть равен заявленному сроку годности набора реагентов. Остаточный срок годности не менее 9 месяцев		
105.	Набор реагентов для выявления РНК субтипов вируса гриппа А (Influenza A(H1N1)pdm09 и Influenza A(H3N2) методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени .	21.20.23.110	<ul style="list-style-type: none"> - Наличие амплификационных смесей для выявления РНК субтипов вируса гриппа А H1N1 pdm 09 и Influenza A(H3N2 в биологическом материале человека - Амплификационные смеси раскапаны по стрипам (8 пробирок по 0,2 мл) или пробиркам 0,2 мл с оптически прозрачными крышками; - Обеспечение технологии «горячего старта» при проведении амплификации. - Наличие фермента для совмещенной обратной транскрипции и полимеразной цепной реакции - В состав реакционной смеси входят праймеры, флуоресцентные зонды. - Наличие внутреннего контрольного образца со стадии выделения. - Наличие положительного контрольного образца. - Детекция результатов ПЦР в режиме реального времени с использованием детектирующих амплификаторов серии ДТ производства ООО «НПО ДНК-Технология», Rotor-Gene, Qiagen (или аналогов). - Наличие формирования бланка ответа автоматически - Количество определений - не менее 96 тестов. - Производство Россия. - Наличие инструкции на русском языке. <p>Остаточный срок годности на момент поставки не менее 9 мес. от заявленного производителем</p> <ul style="list-style-type: none"> - Наличие Регистрационного Удостоверения Росздравнадзора. 	набор	1
106.	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma pneumoniae, Chlamydomphila pneumoniae, Streptococcus pneumoniae и Haemophilus influenzae методом ПЦР с детекцией в режиме «реального времени»	21.20.23.110	<p>Набор реагентов для выявления ДНК микроорганизмов, вызывающих тяжелые внебольничные пневмонии Mycoplasma pneumoniae, Chlamydomphila pneumoniae, Streptococcus pneumoniae, Haemophilus influenzae</p> <p>Возможность выявления ДНК микроорганизмов в бронхо-альвеолярном лаваже, мазках со слизистой носо- и ротоглотки, мокроте</p> <p>ПЦР-смесь должна быть раскапана под парафин, в стрипованные пробирки объемом 0,2 мл для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Адаптирован для работы с использованием программы автоматического анализа</p>	набор	8

			<p>результатов FRT manager, имеющимся в наличии у заказчика</p> <p>Количество тестов не менее 100</p> <p>Наличие системы защиты от контаминации ампликонами</p> <p>Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления</p> <p>Внутренний контрольный образец (ВКО), положительный контрольный образец (ПКО), отрицательный контрольный образец (ОКО)</p> <p>Срок годности реагентов после вскрытия должен быть равен заявленному сроку годности набора реагентов.</p> <p>Все компоненты набора должны храниться при температуре 2-8°C и не требовать замораживания</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>		
107.	<p>Набор реагентов для выявления и дифференциации ДНК Bordetella методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени»</p>	21.20.23.110	<p>Набор реагентов для выявления и дифференциации ДНК Bordetella pertussis, Bordetella parapertussis, Bordetella bronchiseptica и Bordetella holmesii</p> <p>Возможность выявления возбудителей в мазках со слизистой носо-и ротоглотки</p> <p>Количество тестов не менее 100</p> <p>Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления</p> <p>Наличие системы защиты от контаминации ампликонами</p> <p>ПЦР-смесь должна быть раскапана под парафин, в стрипованные пробирки объемом 0,2 мл для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Адаптирован для работы с использованием программы автоматического анализа результатов FRT manager, имеющимся в наличии у заказчика</p> <p>Внутренний контрольный образец (ВКО), положительный контрольный образец (ПКО), отрицательный контрольный образец (ОКО)</p> <p>Срок годности реагентов после вскрытия должен быть равен заявленному сроку годности набора реагентов.</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>	Набор	1
108.	<p>OOM-500J2-134J-S Набор реагентов для выделения РНК коронавируса SARS-CoV-2 методом ПЦР в реальном времени (OT-ПЦР-PB-SARS-CoV-2) форма выпуска 2 по ТУ 21.2023-00297313483-2020</p>	21.20.23.110	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении нуклеиновых кислот коронавируса, вызывающего тяжелый острый респираторный синдром (SARS-CoV) в клиническом образце методом анализа нуклеиновых кислот (NAT)</p> <p>Количество выполняемых тестов ≥ 96</p> <p>Комплектация: Для полного ПЦР-анализа с гибридизационно-флуоресцентной детекцией (в режиме реального времени)</p> <p>Исследуемые пробы: Пробы, полученные при взятии мазка из носа, носоглотки и/или ротоглотки, промывных вод бронхов, полученных при фибробронхоскопии (бронхоальвеолярный лаваж), мокроты; пробы, помещенные в любую транспортную среду (физиологический раствор, вирусологическая среда, гуанидиновая среда и др.)</p> <p>Аналитическая чувствительность : Не менее $1,0 \times 10^3$ копий·мл⁻¹</p>	набор	4

			<p>Набор содержит : Реагенты для выделения РНК для последующего анализа методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени</p> <p>Принцип выделения РНК: Выделение РНК основано на освобождении РНК из вирусной частицы при помощи хаотропного агента с последующей сорбцией РНК на силиканизированных магнитных частицах и осаждением РНК в присутствии осаждающего реагента, отмывке РНК от загрязнителей, элюции чистой РНК</p> <p>Контроль этапов выделения и обратной транскрипции: Наличие внутреннего положительного контроля для возможности контроля ингибирования реакции обратной транскрипции и эффективности выделения РНК по 2 различным каналам детекции</p> <p>Время выделения РНК: При автоматическом выделении не превышает 10 минут при загрузке 96 образцов; при ручном выделении не превышает 50 минут при загрузке 24 образцов</p> <p>Состав комплекта для выделения РНК: Полностью готовые растворы для выделения РНК: лизирующий раствор, сорбирующий раствор, промывочный раствор, элюирующий раствор, отрицательный контроль</p> <p>Этапы обратной транскрипции и ПЦР реакции совмещены, проходят в одной пробирке</p> <p>Реакционная смесь для ПЦР: Лиофилизованная реакционная смесь в стрипованных микропробирках</p> <p>Ферменты: Таq-полимераза, модифицированная химически и/или моноклональными антителами</p> <p>Принцип работы комплекта для проведения ПЦР-РВ: Основан на мультиплексной ПЦР-РВ и позволяет провести одновременно в одной пробирке не менее 4 независимых реакций амплификации; выявляет коронавирус SARS-CoV-2 по 2-м различным генам</p> <p>Состав комплекта для проведения ПЦР-РВ: Лиофилизованный положительный контрольный образец (ПКО); отрицательный контрольный образец (раствор для разбавления ПКО); внутренний положительный контроль выделения</p> <p>Условия транспортировки и хранения набора: В сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2 до плюс 8 °С; допускается транспортировка до 14 суток при температуре до плюс 20 °С (без соблюдения «холодовой цепи»)</p> <p>ПО для обработки результатов с возможностью интегрирования в ЛИС</p> <p>Наличие РУ</p>		
109.	Набор реагентов для выявления энтеровирусов в объектах окружающей среды и биологическом материале методом полимеразной	21.20.23.110	<p>Для обратной транскрипции РНК и ПЦР-амплификации кДНК энтеровирусов с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени»</p> <p>ПЦР-смесь не должна быть раскапана по ПЦР-пробиркам</p> <p>Наличие Таq-полимеразы для организации «горячего старта»</p> <p>Наличие положительного контроля, отрицательного контроля</p>	набор	15

	цепной реакции с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» и по «конечной точке»		Наличие реагентов для получения кДНК на матрице РНК Наличие контрольных образцов этапа экстракции: ВКО, ОКО Количество тестов не менее 55 Остаточный срок годности не менее 6 месяцев		
110.	Набор реагентов для качественного определения и дифференциации кишечных вирусов в биологическом материале и объектах окружающей среды методом ПЦР сгибридационно-флуоресцентной детекцией	21.20.23.110	Выявление и дифференциация РНК ротавирусов группы А (Rotavirus A), норовирусов 1 и 2 геногруппы (Norovirus GI и GII), астровирусов (Astrovirus) и ДНК аденовирусов группы F (Adenovirus F) Количество выполняемых тестов не менее 55 Возможность проведения реакции обратной транскрипции РНК, амплификации и дифференциации ДНК/кДНК Adenovirus F, Rotavirus A, Norovirus 1 и 2 генотип и Astrovirus Для гибридационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени» ПЦР-смесь не раскапана по пробиркам Полимераза для организации горячего старта Внутренний контрольный образец (ВКО), положительный контрольный образец (К+), отрицательный контрольный образец (ОКО) Ревертаза (MMIv) для обеспечения реакции обратной транскрипции Остаточный срок годности не менее 9 месяцев	набор	30
111.	Набор реагентов «КОЛОНОФЛОР-16 (биоценоз)» для количественной оценки состояния микробиоценоза толстого кишечника у детей и взрослых методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с флуоресцентной детекцией результатов амплификации в режиме реального времени.	21.20.23.110	Набор реагентов «КОЛОНОФЛОР-16 (биоценоз)» выявляет ДНК облигатных представителей микрофлоры толстого кишечника (бифидобактерий, лактобацилл, кишечной палочки), а также условно-патогенных и патогенных микроорганизмов. Тест-система «КОЛОНОФЛОР-16 (биоценоз)» рассчитана на проведение 24 тестов, включая исследование положительных и отрицательных контрольных образцов. Набор выявляет 23 показателя, включая 21 группу/вид микроорганизмов, общее бактериальное число и наличие генов патогенности, определяющих энтероинвазивные свойства E. coli. ПЦР-смесь для амплификации расфасована под воск в стрипы. Наличие готового к использованию раствора Таq-полимеразы, не требующего смешивания дополнительных компонентов. Наличие пробирок с минеральным маслом. Наличие контрольных образцов ПКО и ОКО Количество тестов не менее 24. Срок годности набора не менее 6 месяцев. Область применения набора – клиническая лабораторная диагностика, научные исследования. Только для исследований in vitro. Поставляемый комплект реагентов имеет остаточный срок годности не менее 80% от резервного. Набор реагентов имеет регистрационное удостоверение,	набор	5

			паспорт, инструкцию по применению на русском языке, файл для обсчета результата и выдачи заключения.		
112.	Набор реагентов для качественного и количественного определения ДНК вирусов папилломы человека 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 типов высокого канцерогенного риска методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме "реального времени"	21.20.23.110	<p>Для амплификации и количественного определения ДНК вирусов папилломы человека 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 типов высокого канцерогенного риска в биологическом материале.</p> <p>Возможность отдельно определять ДНК ВПЧ 16 и 18 генотипов.</p> <p>Возможность гибридационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени».</p> <p>Возможность одновременной работы по 4 каналам детекции.</p> <p>ПЦР-смесь не должна быть раскапана по пробиркам.</p> <p>Наличие буфера</p> <p>Наличие комплекта ДНК-калибраторов</p> <p>Возможность использования эндогенного внутреннего контрольного образца на всех этапах анализа</p> <p>Наличие системы защиты от контаминации ампликонами.</p> <p>Наличие отрицательного контрольного образца для этапа выделения ДНК.</p> <p>Наличие отрицательного контрольного образца для этапа амплификации.</p> <p>Адаптирован для работы с использованием программы автоматического анализа результатов FRT manager</p> <p>Набор должен храниться при температуре 2-8°C и не требовать замораживания</p> <p>Количество тестов не менее 100.</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев.</p>	набор	12
113.	Набор реагентов для качественного и количественного определения и дифференциации ДНК вирусов папилломы человека 6 и 11 генотипов методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени»	21.20.23.110	<p>Для выявления, количественного определения и дифференциации ДНК ВПЧ 6 и 11 генотипов</p> <p>Возможность гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени»</p> <p>Возможность выявления вируса в мазках со слизистой оболочки урогенитального тракта, прямой кишки</p> <p>Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления</p> <p>ПЦР-смесь должна быть раскапана под парафин, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Наличие Taq ДНК-полимеразы в составе буферного раствора</p> <p>Наличие отрицательного контрольного образца для этапа выделения (ОКО)</p> <p>Наличие отрицательного контрольного образца для этапа амплификации (К-)</p> <p>Наличие комплекта ДНК-калибраторов</p> <p>Наличие системы защиты от контаминации ампликонами</p> <p>Количество тестов не менее 100</p> <p>Все компоненты набора должны храниться при температуре 2-8°C и не требовать замораживания</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>	уп	1

114.	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени.	21.20.23.110	<ul style="list-style-type: none"> - Наличие амплификационных смесей для выявления ДНК Chlamydia trachomatis , раскапанных по пробиркам 0,2 мл или стрипам (8 пробирок по 0,2 мл) с оптически прозрачными крышками; - Обеспечение технологии «горячего старта» при проведении амплификации. - В состав реакционной смеси входят праймеры, флуоресцентные зонды. - Наличие внутреннего контроля реакции амплификации. - Наличие готовой Taq-полимеразы для работы. - Наличие положительного контрольного образца. - Наличие масла минерального - Детекция результатов ПЦР в режиме реального времени с использованием детектирующих амплификаторов серии ДТ производства ООО «НПО ДНК-Технология» (или аналогов). - Возможность постановки по универсальной программе амплификации с другими тестами на инфекции передающиеся половым путем. - Форма выпуска - один набор рассчитан не менее, чем на 96 тестов. - Производство Россия. - Наличие инструкции на русском языке. <p>Остаточный срок годности на момент поставки не менее 9 мес. от заявленного производителем</p> <ul style="list-style-type: none"> - Наличие Регистрационного Удостоверения Росздравнадзора. 	набор	1
115.	Набор реагентов для выявления ДНК токсоплазмы гондии методом ПЦР в режиме реального времени	21.20.23.110	<ul style="list-style-type: none"> - Наличие амплификационных смесей для выявления ДНК Toxoplasma gondii, раскапанных по пробиркам 0,2 мл или стрипам (8 пробирок по 0,2 мл) с оптически прозрачными крышками; - Обеспечение технологии «горячего старта» при проведении амплификации. - В состав реакционной смеси входят праймеры, флуоресцентные зонды. - Наличие внутреннего контроля реакции амплификации. - Наличие готовой Taq-полимеразы для работы. - Наличие положительного контрольного образца. - Наличие масла минерального - Детекция результатов ПЦР в режиме реального времени с использованием детектирующих амплификаторов серии ДТ производства ООО «НПО ДНК-Технология» (или аналогов). - Возможность постановки по универсальной программе амплификации с тестами на инфекции, передающиеся половым путем. - Форма выпуска - один набор рассчитан не менее, чем на 96 тестов. - Производство Россия. - Наличие инструкции на русском языке. <p>Остаточный срок годности на момент поставки не менее 9 мес. от заявленного производителем</p> <ul style="list-style-type: none"> - Наличие Регистрационного Удостоверения Росздравнадзора. 	набор	1

116.	Набор реагентов для исследования биоценоза урогенитального тракта у женщин методом ПЦР в режиме реального времени Фемофлор 16	21.20.23.110	<ul style="list-style-type: none"> - Набор реагентов предназначен для исследования биоценоза урогенитального тракта женщин методом ПЦР в клинико-диагностических лабораториях, а также в научно-исследовательской практике. - Наличие определения следующих показателей: Общая бактериальная масса (ОБМ), нормофлора (<i>Lactobacillus</i>), аэробные микроорганизмы (<i>Enterobacterium</i>, <i>Streptococcus</i>, <i>Staphylococcus</i>), анаэробные микроорганизмы (<i>Gardnerella vaginalis</i>, <i>Prevotella bivia</i>, <i>Porphyromonas</i>, <i>Eubacterium</i>, <i>Sneathia</i>, <i>Leptotrihia</i>, <i>Fusobacterium</i>, <i>Megasphaera</i>, <i>Veilonella</i>, <i>Dialister</i>, <i>Lachnobacterium</i>, <i>Clostridium</i>, <i>Mobiluncus</i>, <i>Corynebacterium</i>, <i>Peptostreptococcus</i>, <i>Atopobium vaginae</i>), микоплазмы (<i>Mycoplasma hominis</i>, <i>Myc.genitalium</i>, <i>Ureaplasma parvum+urealyticum</i>), грибы рода <i>Candida</i>. - Наличие амплификационных смесей, раскапанных по стрипам (8 пробирок по 0,2 мл с оптически прозрачными крышками). - Обеспечение технологии «горячего старта» при проведении амплификации. - В состав реакционной смеси входят праймеры, флуоресцентные зонды. - Наличие внутреннего контроля реакции амплификации. - Наличие готовой Taq-полимеразы для работы. - Наличие маркировки стрипов для однозначного определения начала теста, а также для корректного размещения в термоблоке амплификатора. - Наличие в составе каждого теста показателя для оценки амплификации участка геномной ДНК человека - Детекция результатов ПЦР в режиме реального времени с использованием детектирующих амплификаторов серии ДТ производства ООО «НПО ДНК-Технология» (или аналогов). - Наличие выдачи специализированного бланка отчета. - Автоматическая интерпретация результатов - Наличие формирования автоматического заключения - Форма выпуска - один набор рассчитан не менее чем на 12 тестов. - Производство Россия. - Наличие инструкции на русском языке. <p>Остаточный срок годности на момент поставки не менее 9 мес. от заявленного производителем</p> <ul style="list-style-type: none"> - Наличие Регистрационного Удостоверения Росздравнадзора. 	набор	3
117.	Набор реагентов для исследования микрофлоры урогенитального тракта мужчин методом ПЦР в режиме реального времени. Андрофлор	21.20.23.110	<p>Набор реагентов предназначен для исследования микрофлоры урогенитального тракта мужчин методом ПЦР в клинико-диагностических лабораториях, а также в научно-исследовательской практике</p> <p>Наличие определения следующих показателей. Общая бактериальная масса <i>Lactobacillus</i>,</p>	набор	2

		<p> <i>Gardnerella vaginalis</i> <i>Staphylococcus</i> spp. <i>Streptococcus</i> spp. <i>Megasphaera</i> spp. / <i>Veillonella</i> spp. / <i>Dialister</i> spp. <i>Sneathia</i> spp. / <i>Leptotrichia</i> spp. / <i>Fusobacterium</i> spp. <i>Ureaplasma urealyticum</i> <i>Ureaplasma parvum</i> <i>Corynebacterium</i> spp. <i>Mycoplasma hominis</i> <i>Mycoplasma genitalium</i> <i>Bacteroides</i> spp. / <i>Porphyromonas</i> spp. / <i>Prevotella</i> spp. <i>Atopobium</i> cluster <i>Anaerococcus</i> spp. <i>Peptostreptococcus</i> spp. / <i>Parvimonas</i> spp. <i>Eubacterium</i> spp. <i>Haemophilus</i> spp. <i>Pseudomonas aeruginosa</i> / <i>Ralstonia</i> spp. / <i>Burkholderia</i> spp. <i>Enterobacteriaceae</i> spp. / <i>Enterococcus</i> spp. <i>Candida</i> spp. <i>Trichomonas vaginalis</i> <i>Neisseria gonorrhoeae</i> <i>Chlamydia trachomatis</i> </p> <p> Наличие амплификационных смесей, раскапанных по стрипам (8 пробирок по 0,2 мл с оптически прозрачными крышками) Обеспечение технологии «горячего старта» при проведении амплификации. В состав реакционной смеси входят праймеры, флуоресцентные зонды. Наличие внутреннего контроля реакции амплификации. Наличие готовой Taq-полимеразы для работы Наличие маркировки стрипов для однозначного определения начала теста, а также для корректного размещения в термоблоке амплификатора Наличие в составе каждого теста показателя для оценки амплификации участка геномной ДНК человека Детекция результатов ПЦР в режиме реального времени с использованием детектирующих амплификаторов серии ДТ производства ООО «НПО ДНК-Технология» (или аналогов) </p> <p style="text-align: right;">Наличие выдачи специализированного бланка отчета Автоматическая интерпретация результатов</p> <p> Форма выпуска - один набор рассчитан не менее, чем на 12 тестов Производство Россия Наличие инструкции на русском языке Остаточный срок годности на момент поставки не менее 9 мес. от заявленного </p>		
--	--	---	--	--

			<p>производителем Наличие Регистрационного Удостоверения Росздравнадзора</p>		
118.	<p>Набор реагентов для количественной оценки состава микробиоты, качественного и количественного определения ДНК основных патогенных микроорганизмов в репродуктивном тракте женщин методом ПЦР в режиме реального времени ФЕМОФЛОР®II</p>	21.20.23.110	<p>Набор реагентов для количественной оценки состава микробиоты, качественного и количественного определения ДНК основных патогенных микроорганизмов в репродуктивном тракте женщин методом ПЦР в режиме реального времени в клинико-диагностических лабораториях медицинских учреждений и научно-исследовательской практике</p> <ul style="list-style-type: none"> - Наличие определения следующих показателей: ОКБ – общее количество бактерий <i>Bifidobacterium</i> spp. нормофлора (<i>Lactobacillus</i>) с типированием условно-патогенных микроорганизмов <i>Ureaplasma urealyticum</i>, <i>Ureaplasma parvum</i>, <i>Mycoplasma hominis</i>, <i>Candida</i> spp., <i>Candida albicans</i>, <i>Staphylococcus</i> spp., <i>Streptococcus</i> spp., <i>Streptococcus agalactiae</i>, <i>Enterobacteriaceae</i>, <i>Enterococcus</i> spp., <i>Haemophilus</i> spp., <i>Gardnerella vaginalis</i>, <i>Fannyhessea vaginae</i>, <i>Mobiluncus</i> spp., <i>Anaerococcus</i> spp., <i>Peptostreptococcus</i> spp., <i>Bacteroides</i> spp. / <i>Porphyromonas</i> spp. / <i>Prevotella</i> spp., <i>Sneathia</i> spp. / <i>Leptotrichia</i> spp. / <i>Fusobacterium</i> spp., <i>Megasphaera</i> spp. / <i>Veillonella</i> spp. / <i>Dialister</i> spp., BVAB1/BVAB2/BVAB3, качественного и количественного определения ДНК патогенных микроорганизмов <i>Chlamydia trachomatis</i>, <i>Neisseria gonorrhoeae</i>, <i>Mycoplasma genitalium</i>, <i>Trichomonas vaginalis</i>, HSV1, HSV2, CMV, HPV 16, HPV 18, HPV 45, HPV 31/33/35/39/51/52/56/58/59/66/68. - Наличие амплификационных смесей, раскапанных по стрипам (8 пробирок по 0,2 мл с оптически прозрачными крышками). - Обеспечение технологии «горячего старта» при проведении амплификации. - В состав реакционной смеси входят праймеры, флуоресцентные зонды. - Наличие внутреннего контроля реакции амплификации. - Наличие готовой Taq-полимеразы для работы. - Наличие маркировки стрипов для однозначного определения начала теста, а также для корректного размещения в термоблоке амплификатора. - Детекция результатов ПЦР в режиме реального времени с использованием детектирующих амплификаторов серии ДТ производства ООО «НПО ДНК-Технология» (или аналогов). - Автоматическая интерпретация результатов - Наличие формирования автоматического заключения - Форма выпуска - один набор рассчитан не менее чем на 12 тестов. - Производство Россия. - Наличие инструкции на русском языке. 	набор	1

			<p>Остаточный срок годности на момент поставки не менее 9 мес. от заявленного производителем</p> <ul style="list-style-type: none"> - Наличие Регистрационного Удостоверения Росздравнадзора. 		
119.	<p>Набор реагентов для ПЦР-амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> и <i>Neisseria gonorrhoeae</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени"</p>	21.20.23.110	<p>Для одновременной амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> и <i>Neisseria gonorrhoeae</i> Возможность гибридационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме "реального времени" ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения "горячего старта" Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО), ДНК-буфера Количество тестов не менее 110</p> <p>Остаточный срок годности не менее 6 месяцев</p>	набор	4
120.	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени.</p>	21.20.23.110	<ul style="list-style-type: none"> - Наличие амплификационных смесей для выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i>, раскапанных по пробиркам 0,2 мл или стрипам (8 пробирок по 0,2 мл) с оптически прозрачными крышками; - Обеспечение технологии «горячего старта» при проведении амплификации. - В состав реакционной смеси входят праймеры, флуоресцентные зонды. - Наличие внутреннего контроля реакции амплификации. - Наличие готовой Taq-полимеразы для работы. - Наличие положительного контрольного образца. - Наличие масла минерального - Детекция результатов ПЦР в режиме реального времени с использованием детектирующих амплификаторов серии ДТ производства ООО «НПО ДНК-Технология» (или аналогов). - Возможность постановки по универсальной программе амплификации с другими тестами на инфекции передающиеся половым путем. - Форма выпуска - один набор рассчитан не менее, чем на 96 тестов. - Производство Россия. - Наличие инструкции на русском языке. <p>Остаточный срок годности на момент поставки не менее 9 мес. от заявленного производителем</p> <ul style="list-style-type: none"> - Наличие Регистрационного Удостоверения Росздравнадзора. 	набор	1
121.	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Streptococcus agalactiae</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	21.20.23.110	<ul style="list-style-type: none"> - Наличие амплификационных смесей для выявления ДНК <i>Streptococcus agalactiae</i>, раскапанных по пробиркам 0,2 мл или стрипам (8 пробирок по 0,2 мл) с оптически прозрачными крышками; - Предназначен для работы со следующими видами биоматериала: кровь, моча, мокрота, соскобы из носо- и ротоглотки, отделов желудочно-кишечного и урогенитального тракта, фекалии или меконий, биоптаты, ликвор, бактериальные культуры из указанного биоматериала, смывы с катетеров, эндотрахеальных трубок - Обеспечение технологии «горячего старта» при проведении амплификации. 	набор	2

			<ul style="list-style-type: none"> - В состав реакционной смеси входят праймеры, флуоресцентные зонды. - Наличие внутреннего контроля реакции амплификации. - Наличие готовой Taq-полимеразы для работы. - Наличие положительного контрольного образца. - Наличие масла минерального - Детекция результатов ПЦР в режиме реального времени с использованием детектирующих амплификаторов серии ДТ производства ООО «НПО ДНК-Технология» (или аналогов). - Форма выпуска - один набор рассчитан не менее, чем на 48 тестов. - Производство Россия. - Наличие инструкции на русском языке. <p>Остаточный срок годности на момент поставки не менее 9 мес. от заявленного производителем</p> <ul style="list-style-type: none"> - Наличие Регистрационного Удостоверения Росздравнадзора. 		
122.	<p>Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК вирусов Эпштейна -Барр (EBV), цитомегаловируса человека (CMV) и герпеса 6 типа (HHV6) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме реального времени</p>	21.20.23.110	<p>Возможность количественного определения ДНК вирусов Эпштейна -Барр (EBV), цитомегаловируса человека (CMV) и герпеса 6 типа (HHV6) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени»</p> <p>Возможность выявления вируса в цельной крови, плазме крови, лейкоцитах крови, слюне, отделяемом слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки и ротоглотки, в моче, ликворе, секрете предстательной железы, эякуляте, биоптатах внутренних органов</p> <p>ПЦР-смесь должна быть раскапана под парафин, в стрипованные пробирки объемом 0,2 мл для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Наличие готового ПЦР-буфера, не требующего смешивания дополнительных компонентов</p> <p>Наличие отрицательного контрольного образца выделения (ОКО) и отрицательного контрольного образца ПЦР (К-)</p> <p>Наличие комплекта ДНК-калибраторов</p> <p>Наличие системы защиты от контаминации ампликонами</p> <p>Количество тестов не менее 100</p> <p>Использование эндогенного и экзогенного внутренних контрольных образцов на всех этапах анализа</p> <p>Все компоненты набора должны храниться при температуре 2-8°C и не требовать замораживания</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>	набор	1
123.	<p>Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК вирусов простого герпеса I (HSV I) и II (HSV II) типов методом</p>	21.20.23.110	<p>Возможность количественного определения ДНК вирусов простого герпеса I (HSV I) и II (HSV II) типов методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени»</p> <p>Дифференциация ДНК вируса простого герпеса 1 типа и вируса простого герпеса 2 типа</p>	набор	1

	полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени»		<p>Количество выполняемых тестов не менее 100</p> <p>Возможность выявления вируса в мазках со слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки, ротоглотки, конъюнктивы, в моче, слюне, секрете предстательной железы, цельной крови, ликворе, эрозивно-язвенных поражениях кожи, эякуляте</p> <p>Возможность выявления ДНК HSV I, HSV II и внутреннего контрольного образца (ВКО) в одной пробирке</p> <p>Наличие не менее двух ДНК-калибраторов</p> <p>ПЦР-смесь должна быть раскапана под парафин, в стрипованные пробирки объемом 0,2 мл для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Наличие ПЦР-буфера</p> <p>Наличие отрицательных контрольных образцов экстракции и ПЦР</p> <p>Наличие системы защиты от контаминации ампликонами</p> <p>Все компоненты набора должны храниться при температуре 2-8°C и не требовать замораживания</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>		
124.	Набор реагентов для выявления РНК/ДНК возбудителей инфекций, передающихся иксодовыми клещами TBEV, Borrelia burgdorferi sI, Anaplasma phagocytophilum, Ehrlichia chaffeensis / Ehrlichia muris, в биологическом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени"	21.20.23.110	<p>Для проведения амплификации кДНК/ДНК TBEV, B.burgdorferi sI, A.phagocytophilum, E.chaffeensis/E.muris с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени"</p> <p>ПЦР-смеси-1 не должны быть раскапаны по ПЦР-пробиркам</p> <p>Наличие ПЦР-буфера, не требующего смешивания дополнительных компонентов</p> <p>Наличие TaqF-полимеразы для организации "горячего старта"</p> <p>Наличие К-</p> <p>Наличие ПКО, ВКО</p> <p>Количество тестов не менее 60</p> <p>Остаточный срок годности не менее 6 месяцев</p>	набор	1
125.	1.3.1. Питательная среда 199 жидкая, стерильная, с L-глутамином ПЭТ 450 мл	21.20.23.110	<p>Среда 199. Прозрачная жидкость красновато-оранжевого цвета без опалесценции и осадка; рН: от 7,1 до 7,5; буферная емкость(мл) - не менее 1,5; стерильная; специфическая активность: для культур клеток типа L-41 или Нер-2: формирование монослоя на 3-4 сут; индекс пролиферации после 5 пассажа не менее 2,0; 450 мл в ПЭТ флаконе; с глютамином; условия хранения и транспортировки - от +2 до +8 градусов в темноте. Срок годности: 1 год</p>	фл	6
126.	Транспортная среда для транспортировки и хранения образцов биологического материала человека	21.20.23.110	<p>Для транспортировки и хранения биологического материала человека для последующего исследования методом ПЦР</p> <p>Возможность транспортировки и хранения отделяемого слизистой оболочки влагалища и прямой кишки, соскоба эпителия со слизистой оболочки</p>	уп	200

			<p>цервикального канала и уретры, отделяемого конъюнктивы, пузырьковых высыпаний и эрозивно-язвенных поражений кожи и слизистых оболочек при комнатной температуре до 28 суток, при температуре от 2 до 8 °С до 4 месяцев</p> <p>Возможность транспортировки и хранения отделяемого слизистой оболочки носоглотки и ротоглотки при комнатной температуре до 72 часов, при температуре от 2 до 8 °С до 14 суток, при температуре от минус 24 до минус 16 °С до 3 месяцев</p> <p>Транспортная среда должна содержать буферно-солевой раствор с добавлением муколитика, консерванта и стабилизатора</p> <p>Транспортная среда должна препятствовать росту неспецифической микрофлоры</p> <p>Транспортная среда должна препятствовать преждевременному лизису клеток</p> <p>Транспортная среда должна обладать способностью разжижения слизи</p> <p>Количество пробирок не менее 100 шт. по 0,5 мл</p> <p>Остаточный срок годности не менее 9 месяцев</p>		
127.	Набор реагентов для выявления ДНК возбудителей холеры и брюшного тифа методом ПЦР-РВ	21.20.23.110	<ol style="list-style-type: none"> 1. Выявление в одной реакции по отдельным каналам детекции: ДНК возбудителя брюшного тифа, ДНК эпидемически значимых штаммов <i>Vibrio cholerae</i> (ctxA+, tcpA+), контроля ПЦР-РВ и выделения ДНК в одной реакционной смеси 2. Реакционная смесь лиофилизована в стрипованных микропробирках 3. Наличие в составе набора разбавителя, положительного и отрицательного контрольных образцов, а также контроля выделения ДНК 4. Условия хранения набора – при положительной температуре (не ниже плюс 2 °С) в течение срока годности 5. Срок годности не менее 12 месяцев 6. Совместимость с приборами АНК-32 (32М, 48), CFX-96 7. Чувствительность – не более 1,0·10³ копий ДНК возбудителей брюшного тифа и эпидемически значимых штаммов холеры (ctxA+, tcpA+) в 1 мл пробы 8. Специфичность – видовая в отношении возбудителей брюшного тифа и эпидемически значимых штаммов холеры (ctxA+, tcpA+) 	набор	1
128.	Набор реагентов для выявления ДНК возбудителей бруцеллеза методом ПЦР-РВ	21.20.23.110	<ol style="list-style-type: none"> 1. Выявление в одной реакции по отдельным каналам детекции: ДНК родового хромосомного маркера <i>Brucella</i> spp., видовых маркеров <i>Br.abortus</i> и <i>Br.suis</i>, контроля ПЦР-РВ и выделения ДНК в первой реакционной смеси родового хромосомного маркера <i>Brucella</i> spp., видовых маркеров <i>Br.canis</i> и <i>Br.melitensis</i>, контроля ПЦР-РВ и выделения ДНК во второй реакционной смеси 2. Реакционная смесь лиофилизована в стрипованных микропробирках 3. Наличие в составе набора разбавителя, положительного и отрицательного контрольных образцов, а также контроля выделения ДНК 4. Условия хранения набора – при положительной температуре (не ниже плюс 2 °С) в течение срока годности 	набор	1

			<p>5. Срок годности не менее 12 месяцев</p> <p>6. Совместимость с приборами АНК-32 (32М, 48), CFX-96</p> <p>7. Чувствительность – не более $1,0 \cdot 10^3$ копий ДНК возбудителей бруцеллеза в 1 мл пробы</p> <p>8. Специфичность – родовая в отношении <i>Brucella</i> spp., видовая в отношении <i>Br.abortus</i>, <i>Br.suis</i>, <i>Br.melitensis</i>, <i>Br.canis</i></p>		
129.	Набор реагентов для выявления ДНК возбудителя туляремии методом ПЦР-РВ	21.20.23.110	<p>1. Выявление в одной реакции по отдельным каналам детекции: маркеров, позволяющих различить между собой подвид <i>tularensis</i>, подвид <i>holarctica/mediasiatica</i>, подвид <i>novicida</i>, контроля ПЦР-РВ и выделения ДНК в одной реакционной смеси</p> <p>2. Реакционная смесь лиофилизована в стрипованных микропробирках</p> <p>3. Наличие в составе набора разбавителя, положительного и отрицательного контрольных образцов, а также контроля выделения ДНК</p> <p>4. Условия хранения набора – при положительной температуре (не ниже плюс 2 °С) в течение срока годности</p> <p>5. Срок годности не менее 12 месяцев</p> <p>6. Совместимость с приборами АНК-32 (32М, 48), CFX-96</p> <p>7. Чувствительность – не более $1,0 \cdot 10^3$ копий ДНК возбудителя туляремии в 1 мл пробы</p> <p>8. Специфичность – видовая в отношении <i>Francisella tularensis</i> с возможностью различать подвид <i>tularensis</i>, подвид <i>holarctica/mediasiatica</i>, подвид <i>novicida</i></p>	набор	1
130.	Набор реагентов для выявления РНК вируса Крымской-Конго геморрагической лихорадки и ДНК возбудителя лихорадки Ку методом ПЦР-РВ	21.20.23.110	<p>1. Проведение анализа в формате одностадийной ОТ-ПЦР-РВ</p> <p>2. Выявление в одной реакции по отдельным каналам детекции: контроля выделения РНК, контроля ОТ-ПЦР-РВ, РНК вируса Крымской-Конго геморрагической лихорадки (ККГЛ), ДНК возбудителя лихорадки Ку в одной реакционной смеси</p> <p>3. Реакционная смесь лиофилизована в стрипованных микропробирках</p> <p>4. Наличие в составе набора разбавителя, положительного и отрицательного контрольных образцов, а также контроля выделения РНК</p> <p>5. Условия хранения набора – при положительной температуре (не ниже плюс 2 °С) в течение срока годности</p> <p>6. Срок годности не менее 12 месяцев</p> <p>7. Совместимость с приборами АНК-32 (32М, 48), CFX-96</p> <p>8. Чувствительность – не более $1,0 \cdot 10^3$ копий РНК вируса ККГЛ и ДНК возбудителя лихорадки Ку в 1 мл пробы</p> <p>9. Специфичность – видовая в отношении вируса ККГЛ и возбудителя лихорадки Ку</p>	набор	1
131.	Набор реагентов для выявления РНК вирусов лихорадок Западного Нила и	21.20.23.110	<p>1. Проведение анализа в формате одностадийной ОТ-ПЦР-РВ</p> <p>2. Выявление в одной реакции по отдельным каналам детекции: контроля выделения РНК, контроля ОТ-ПЦР-РВ, РНК вируса ЛЗН, РНК вируса ЛДР в</p>	набор	1

	долины Рифт методом ПЦР-РВ		<p>одной реакционной смеси</p> <p>3. Реакционная смесь лиофилизована в стрипованных микропробирках</p> <p>4. Наличие в составе набора разбавителя, положительного и отрицательного контрольных образцов, а также контроля выделения РНК</p> <p>5. Условия хранения набора – при положительной температуре (не ниже плюс 2 °С) в течение срока годности</p> <p>6. Срок годности не менее 12 месяцев</p> <p>7. Совместимость с приборами АНК-32 (32М, 48), CFX-96</p> <p>8. Чувствительность – не более $1,0 \cdot 10^3$ копий РНК вирусов ЛЗН и ЛДР в 1 мл пробы</p> <p>9. Специфичность – видовая в отношении вирусов ЛЗН и ЛДР</p>		
132.	Набор реагентов для выделения ДНК из объектов окружающей среды «М-сорб-ОМ»	21.20.23.110	<p>Метод: Набор реагентов для выделения ДНК из объектов окружающей среды использует метод сорбции ДНК на магнитных частицах.</p> <p>Характеристика: Набор обеспечивает выделение ДНК из 1 мл жидкого образца с чистотой $A_{260/280}$ 1.8-1.9.</p> <p>Состав: раствор внутреннего положительного контроля, пробирки с лизирующим компонентом, суспензия магнитных частиц в водном растворе, промывочные растворы – 3 шт, элюирующий раствор для ДНК.</p> <p>Условия хранения: при комнатной температуре в темном месте, срок годности -1 год.</p>	набор	2
133.	Материал контрольный Escherichia coli для калибровки и контроля качества микробиологических исследований	21.20.23.110	<p>Для обеспечения работы масс-спектрометра VITEK MS, имеющегося в наличии у Заказчика</p> <p>Количество в упаковке – 2 Шт</p>	уп	12