



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. № 6487

«27» 08 2025 г.

Запрос ценовой информации

Автономное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа – Югры «Центр профессиональной патологии» объявляет о запросе ценовой информации на поставку реагентов диагностических 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 закупку реагентов для лабораторных исследований в г. Нижневартовск на 2026 г.

1. Наименование поставки: Закупка реагентов для лабораторных исследований в г. Нижневартовск на 2026 г.

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

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, заверяется 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 места нахождения 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. Остаточный срок годности не менее 5 месяцев с момента поставки. Срок действия договора: 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. Нижневартовск, ул. Чапаева 91А.

5. Назначение товара и цели использования: реагенты для лабораторных исследований в г. Нижневартовск на 2026 г.

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 требованиями 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.

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, подписанных и скрепленных 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:

№ п/п	Наименование товара	ОКПД2	Функциональные и качественные характеристики товара	Фасовка	Единица измерения	Кол -во
1.	Амилаза панкреатическая, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения активности панкреатической амилазы в сыворотке, плазме, моче. Состав: энзим реактив; субстрат. Реактивы готовы к использованию. Совместимость с биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 16 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 5 мл	набор	3
2.	Калибровочная сыворотка, уровень 3	21.20.23.110	Представляет собой лиофилизированную сыворотку человека для использования в качестве калибратора для биохимических тестов. Неразведенные сыворотки стабильны до окончания срока годности, указанного на этикетках флаконов при температуре хранения от +2 до +8°C. После разведения калибровочные сыворотки стабильны 8 часов при температуре хранения +25°C, 7 суток при температуре хранения от +2 до +8°C, 1 месяц при температуре хранения -20°C при однократной заморозке. Совместимость с биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 20 флаконов по 5 мл	набор	1
3.	Контрольная мультисыворотка, уровень 3	21.20.23.110	Представляет собой лиофилизированную сыворотку человека для использования в качестве контроля качества для биохимических тестов. Неразведенные сыворотки стабильны до окончания срока годности, указанного на этикетках флаконов при температуре хранения от +2 до +8°C. После разведения сыворотки стабильны 8 часов при температуре хранения +25°C, 7 суток при температуре хранения от +2 до +8°C, 1 месяц при температуре хранения -20°C при однократной заморозке.	Не менее 20 флаконов по 5 мл	набор	1

			Совместимость с биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.			
4.	Контрольная мультисыворотка, уровень 2	21.20.23.110	Представляет собой лиофилизированную сыворотку человека для использования в качестве контроля качества для биохимических тестов. Неразведенные сыворотки стабильны до окончания срока годности, указанного на этикетках флаконов при температуре хранения от +2 до +8°C. После разведения сыворотки стабильны 8 часов при температуре хранения +25°C, 7 суток при температуре хранения от +2 до +8°C, 1 месяц при температуре хранения -20°C при однократной заморозке. Совместимость с биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Не менее 20 флаконов по 5 мл	набор	1
5.	Панкреатическая амилаза 21.20.23.110	21.20.23.110	Для количественного определения активности панкреатической амилазы в сыворотке, плазме, моче. Состав: реагент 1: буфер, NaCl, MgCl ₂ , альфа-глюкозидаза, Моноклональные антитела против слюнной амилазы; реагент 2:буфер. Реактивы готовы к использованию. Совместимость с биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Реактив 1: не менее 5 флаконов по 20 мл; реактив 2: не менее 25 мл	набор	3
6.	Мультикалибратор	21.20.23.110	Для калибровки фотометрических систем при определении диагностических биохимических параметров крови: Аланинаминотрансфераза (АЛТ), Азот Альбумин, мочевины, а-Амилаза, Аспаратаминотрансфераза (АСТ), Белок общий. Билирубин общий. Билирубин прямой, Гамма-ГТ, а-ГБДГ, Глутаматдегидрогеназа, Глюкоза, Железо, Кальций, Креатинин, Креатинкиназа, Лактат, Лактатдегидрогеназа (ЛДГ), Липаза, Магний, Мочевая кислота. Мочевина, НЖСС, Панкреатическая амилаза. Триглицериды, Фосфатаза щелочная, Фосфор, Хлориды, Холестерин, Холинэстераза.	Не менее 6 флаконов по 3 мл	набор	1
7.	Контрольная сыворотка 21.20.23.110	21.20.23.110	Лيوфилизированная, универсальная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки. Значения параметров анализов находятся в нормальном диапазоне	Не менее 6 флаконов по 5 мл	набор	1
8.	Контрольная сыворотка	21.20.23.110	Лيوфилизированная, универсальная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки. Значения параметров анализов находятся на границе патологических значений.	Не менее 6 флаконов по 5 мл	набор	1
9.	Аланинаминотрансфераза, реактив	21.20.23.110	Для УФ кинетического определения аланинаминотрансферазы, (АЛТ), в сыворотке и плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: трис-буфер (рН 7,15 при 37°C)- 100 ммоль/л; Л-аланин- 500 ммоль/л; 2-Оксоглутарат- 12 ммоль/л; ЛДГ- 1,8 кЕ/л, НАДН- 0,20 ммоль/л; консервант. Диапазон линейности соответствует	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 50 мл;	набор	20

			значениям активности фермента 3–500 Е/л (0,05–8,33 мккат/л). Нижний предел чувствительности 1 Е/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2–8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	реактив 2: не менее 4 флаконов по 25 мл; не менее 3920 тестов		
10.	Альбумин, реактив	21.20.23.110	Для колориметрического фотометрического, количественного определения альбумина в сыворотке и плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: сукцинатный буфер (рН 4,2)- 100 ммоль/л, бромкрезоловый зеленый- 0,2 ммоль/л, консервант. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации альбумина 15–60 г/л (1,5–6,0 г/дл). Нижний предел чувствительности 0,07 г/л. Не вскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2–8° С. После вскрытия реактивы стабильны 90 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 29 мл; не менее 2480 тестов в упаковке для AU 480; не менее 3380 тестов в наборе для AU 5821	набор	5
11.	Щелочная фосфатаза, реактив	21.20.23.110	Для кинетического колориметрического, количественного определения щелочной фосфатазы, в сыворотке и плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: 2-амино-2-метил-1-пропанол- 0,35 ммоль/л; р-нитрофенилфосфат- 16 ммоль/л; гидроксиэтилэтилендиаминтриуксусная кислота- 2 ммоль/л; Сульфат цинка- 1 ммоль/л; Ацетат магния- 2 ммоль/л; консервант. Диапазон линейности соответствует значениям активности фермента 5–1500 Е/л (0,1–25,0 мккат/л). Нижний предел чувствительности 1 Е/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2–8°C. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 30 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 30 мл; не менее 3280 тестов в наборе для AU 480; не менее 3780 тестов в наборе для AU 5821	набор	10

12.	Альфа-амилаза, реактив	21.20.23.110	Для кинетического колориметрического, количественного определения альфа-амилазы в сыворотке, плазме и моче человека. Концентрация в реакционной смеси: МЕС (рН 6,05)- 36,1 ммоль/л; Ацетат кальция- 3,60 ммоль/л; NaCl- 37,2 ммоль/л; Тиоционат калия- 253 ммоль/л; 2-Хлор-4-нитрофенил-альфа-мальтотриозид- 1,63 ммоль/л, содержит консервант. Диапазон линейности соответствует значениям активности фермента в сыворотке или плазме в диапазоне 10–2000 Е/л (0,2–33,3 мккат/л). Для мочи диапазон линейности соответствует значениям активности фермента в пределах 5–4800 Е/л (0,1–80 мккат/л). Нижний предел чувствительности 2 Е/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2–8°С. После вскрытия реагенты стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 40 мл; Реактив 2: не менее 4 флаконов по 10 мл; не менее 1600 тестов в наборе для AU 480; не менее 1840 тестов в наборе для AU 5821	набор	7
13.	Аспаратаминотрансфераза, реактив	21.20.23.110	Для УФ кинетического определения аспаратаминотрансферазы, (АСТ), в сыворотке и плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: Трис-буфер, рН 7,65 (при 37°С)- 80 ммоль/л; Л-аспартат- 240 ммоль/л; 2-Оксоглутарат- 12 ммоль/л; ЛДГ- 0,9 кЕ/л; МДГ- 0,6 кЕ/л; НАДН- 0,20 ммоль/л; Пиридоксальфосфат; консервант. Диапазон линейности соответствует значениям активности фермента 3–1000 Е/л (0,05–16,7 мккат/л). Нижний предел чувствительности 1 Е/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2–8°С. После вскрытия реактивы, установленные в анализатор, стабильны в течение 30 дней. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 25 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 25 мл; не менее 3920 тестов в наборе для AU 480; не менее 4080 тестов в наборе для AU 5821	набор	20
14.	Кальций, Арсенazo, реактив	21.20.23.110	Для колориметрического фотометрического, количественного определения общего кальция в сыворотке, плазме или моче человека. Концентрация в реакционной смеси: Имидазол (рН 6,9); Арсенazo III- 0,1–0,2%. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации кальция 1–5 ммоль/л (4–20 мг/дл) для сыворотки и плазмы. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации кальция 0–10 ммоль/л	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 29 мл; не менее 5250	набор	4

			(0–40 мг/дл) для мочи. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 90 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	тестов в наборе для AU 480; не менее 6800 тестов в наборе для AU 5821		
15.	Холестерин, реактив	21.20.23.110	Для колориметрического ферментативного, количественного определения холестерина в сыворотке или плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: Фосфатный буфер (pH 6,5)- 103 ммоль/л; 4-Аминоантипирин- 0,31 ммоль/л; Фенол- 5,2 ммоль/л; Холестеринэстераза- 0,2 кЕ/л (3,3 мккат/л); Холестериноксидаза- 0,2 кЕ/л (3,3 мккат/л); Пероксидаза- 10,0 кЕ/л (166,7 мккат/л); консервант. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации холестерина 0,5–18,0 ммоль/л (20–700 мг/дл). Нижний предел чувствительности 0,07 ммоль/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C в защищённом от света месте. После вскрытия реактивы стабильны 90 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 45 мл; не менее 7320 тестов в наборе для AU 480; не менее 9520 тестов в наборе для AU 5821	набор	10
16.	Креатинкиназа, реактив	21.20.23.110	Для УФ кинетического определения креатинкиназы, в сыворотке и плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: Имидазол, (pH 6,5 при 37°C)- 100 ммоль/л; НАДФ- 2,0 ммоль/л; АДФ- 2,0 ммоль/л; АМФ- 5,0 ммоль/л; ЭДТА- 2,0 ммоль/л; Глюкоза- 20 ммоль/л, Креатинфосфат- 30 ммоль/л, N-ацетилстеин- 0,2 ммоль/л; Активатор- 26 ммоль/л, Mg ²⁺ - 10 ммоль/л; Диаденозинпентафосфат -0,01 ммоль/л, ГК- 4,0 кЕ/л, Г6Ф-ДГ- 2,8 кЕ/л. Диапазон линейности 10-2000 Е/л. Нижний предел чувствительности 3 Е/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C в защищённом от света месте. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1-1: не менее 4 флаконов по 22 мл; реактив 1-2: не менее 4 флаконов по 4 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 6 мл; не менее 920 тестов в наборе для AU 480; не менее 1200	набор	5

				тестов в наборе для AU 5821		
17.	Креатинкиназа МВ, реактив	21.20.23.110	Для определения изофермента МВ креатинкиназы методом ферментативного ингибирования в сыворотке и плазме человека. Диапазон линейности: 10- 2000 Е/л. Нижний предел чувствительности- 5 Е/л. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1-1: не менее 2 флаконов по 22 мл; реактив 1-2: не менее 2 флаконов по 4 мл; реактив 2: не менее 2 флаконов по 6 мл; не менее 460 тестов в наборе	набор	4
18.	Креатинин, реактив	21.20.23.110	Для кинетического колориметрического, количественного определения креатинина в сыворотке, плазме и моче человека. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 51 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 51 мл	набор	50
19.	Креатинин (энзиматический), реактив	21.20.23.110	Для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме или моче человека. Концентрация в реакционной смеси: Буфер Гудс- 50 ммоль/л; Креатиназа- 56,3 МЕ/мл; Саркозиноксидаза- 15 МЕ/мл; N-(3-сульфопропил)-3-метокси-5-метиланилин- 0,68 ммоль/л; Креатининаза- 100 МЕ/мл; Пероксидаза- 12,5 Е/мл; 4-Аминоантипирин- 1,53 ммоль/л. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации креатинина 4,4–4420 мкмоль/л (0,05–50,0 мг/дл) для сыворотки и плазмы. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации креатинина 88–44 200 мкмоль/л (1–500 мг/дл) для мочи. Нижний предел чувствительности 0,88 мкмоль/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 45 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 15 мл; не менее 1800	набор	45

			температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реагенты стабильны 60 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5811.	тестов для AU 5821		
20.	Прямой билирубин, реактив	21.20.23.110	Для колориметрического фотометрического, количественного определения прямого билирубина в сыворотке или плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: 3,5-дихлорфенилдиазон тетрафлуороборат 0,07 ммоль/л. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации билирубина 0–171 мкмоль/л (0–10 мг/дл). Нижний предел чувствительности 0,24 мкмоль/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Реактив 1С: не менее 4 флаконов по 6 мл; реактив 1В: не менее 4 флаконов по 6 мл; не менее 920 тестов в наборе для AU 480; не менее 1240 тестов в наборе для AU 5821	набор	12
21.	Гамма-Глутамилтрансфераза, реактив	21.20.23.110	Для кинетического колориметрического определения гамма- глутамилтрансферазы в сыворотке и плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: Глицилглицин, рН 7,7 (при 37°C)- 150 ммоль/л; L-гамма-глутамил-3-карбокси-4-нитроанилид- 6 ммоль/л; Консервант. Диапазон линейности соответствует значениям активности фермента от 5 до 1200 Е/л. Нижний предел чувствительности 1 Е/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 40мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 40 мл; не менее 2600 тестов в наборе для AU 480; не менее 3240 тестов в наборе для AU 5821	набор	5

22.	Глюкоза, реактив	21.20.23.110	Для ферментативного УФ (гексокиназный метод), количественного определения глюкозы в сыворотке, плазме, моче, гемолизате и спинномозговой жидкости. Концентрация в реакционной смеси: Буфер ПИПЕС (рН 7,6)- 24,0 ммоль/л; АТФ- 2,0 ммоль/л; НАД ⁺ - 1,32 ммоль/л; Mg ²⁺ - 2,37 ммоль/л; гексокиназа- 0,59 кЕ/л; Г6Ф-ДГ- 1,58 кЕ/л, консервант. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации 0,6–45,0 ммоль/л (10–800 мг/дл) для сыворотки, плазмы и СМЖ. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации 0–45 ммоль/л (1–800 мг/дл) для мочи. Нижний предел чувствительности: для сыворотки 0,04 ммоль/л, для мочи 0,0604 ммоль/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 53 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 27 мл; не менее 5200 тестов в наборе для AU 480; не менее 6400 тестов в наборе для AU 5821	набор	30
23.	Неорганический фосфор, реактив	21.20.23.110	Для фотометрического УФ, количественного определения неорганического фосфора в сыворотке, плазме и моче человека. Концентрация в реакционной смеси: Серная кислота- 200 ммоль/л, Гептамолибдат аммония- 0,35 ммоль/л, Глицин- 50 ммоль/л, консервант. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации 0,32–6,40 ммоль/л (1–20 мг/дл) в сыворотке. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации неорганического фосфора 0–113 ммоль/л (0–350 мг/дл) в моче. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реагенты стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 15 мл; Реактив 2: не менее 4 флаконов по 15 мл; не менее 2360 тестов в наборе для AU 480; не менее 3160 тестов в наборе для AU 5821	набор	3
24.	Железо, реактив	21.20.23.110	Для колориметрического фотометрического, количественного определения железа в сыворотке или плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: Глициновый буфер (рН 1,7)- 215 ммоль/л; Л- аскорбиновая кислота- 4,7 ммоль/л; 2,4,6-Три(2-пиридил)-5-триазин- 0,5 ммоль/л. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации 2–179 мкмоль/л (10–1000 мкг/дл). Нижний предел чувствительности	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 15 мл; реактив 2: не	набор	7

			0,3 мкмоль/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 60 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	менее 4 флаконов по 15 мл; не менее 2000 тестов в наборе		
25.	Лактатдегидрогеназа, реактив	21.20.23.110	Для УФ кинетического определения активности лактатдегидрогеназы, в сыворотке и плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: D(-) N-метилглюкаминный буфер (рН 9,4 (37°C)) 325 ммоль/л; Лактат 50 ммоль/л, НАД+ 10 ммоль/л; содержит консервант. Диапазон линейности соответствует значениям активности фермента 25–1200 Е/л (0,4–20,0 мккат/л). Нижний предел чувствительности 3 Е/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 40 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 20 мл; не менее 2560 тестов в наборе	набор	3
26.	Магний, реактив	21.20.23.110	Для колориметрического фотометрического, количественного определения магния в сыворотке, плазме и моче человека. Концентрация в реакционной смеси: Амино-н капроновая кислота 450 ммоль/л, ТРИС 100 ммоль/л, Гликольэтердиамин- N.N.N-тетраацетиловая кислота- 0,12 ммоль/л, Ксилидиловый синий- 0,18 ммоль/л. Диапазон линейности в сыворотке/плазме соответствует значениям концентрации 0,2–3,3 ммоль/л (0,5–8,0 мг/дл). Диапазон линейности в моче соответствует значениям концентрации 0,2–9,25 ммоль/л (0,5–22,5 мг/дл). Нижний предел чувствительности 0,01 ммоль/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реагенты стабильны 14 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 40 мл; не менее 1000 тестов в наборе	набор	5
27.	Общий билирубин, реактив	21.20.23.110	Для колориметрического фотометрического, количественного определения общего билирубина в сыворотке или плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: Кофеин 2,1 ммоль/л; 3,5-дихлорфенилдиазон тетрафлюороборат 0,31 ммоль/л;	Реактив 1С: не менее 4 флаконов по	набор	13

			Поверхностно-активное вещество; Консервант. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации общего билирубина 0–513 мкмоль/л (0–30 мг/дл). Нижний предел чувствительности 0,39 мкмоль/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	15 мл; реактив 1В: не менее 4 флаконов по 15 мл; не менее 2360 тестов в наборе для AU 480; не менее 3000 тестов в наборе для AU 5821		
28.	Общий белок, реактив	21.20.23.110	Для колориметрического фотометрического, количественного определения общего белка в сыворотке или плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: гидроксид натрия- 200 ммоль/л; тартрат калия-натрия- 32 ммоль/л; сульфат меди- 18,8 ммоль/л; йодид калия- 30 ммоль/л. Диапазон линейности соответствует диапазону концентраций общего белка 30–120 г/л (3,0–12,0 г/дл). Нижний предел чувствительности 0,77 г/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 48 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 48 мл; не менее 5760 тестов в наборе для AU 480; не менее 7520 тестов в наборе для AU 5821	набор	10
29.	Триглицериды, реактив	21.20.23.110	Для колориметрического фотометрического, количественного определения триглицеридов в сыворотке или плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: Буфер ПИПЕС (рН 7,5)- 50 ммоль/л; Mg ²⁺ - 4,6 ммоль/л; MADB- 0,25 ммоль/л; 4 Аминоантипирин- 0,5 ммоль/л; АТФ- 1,4 ммоль/л; консервант; Липазы- 1,5 кЕ/л (25 мккат/л); Глицеролкиназа- 0,5 кЕ/л (8,3 мккат/л); Пероксидаза- 0,98 кЕ/л (16,3 мккат/л); Аскорбатоксидаза- 1,48 кЕ/л (24,6 мккат/л); Глицерин-3-фосфатоксидаза- 1,48 кЕ/л (24,6 мккат/л). Диапазон линейности соответствует значениям 10–2000 Е/л (0,17–33,33 мккат/л). Нижний предел чувствительности 0,01	Фасовка: Реактив 1: не менее 4 флаконов по 50 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по	набор	10

			ммоль/л. Не вскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	12,5 мл; не менее 3000 тестов в наборе		
30.	Мочевина, реактив	21.20.23.110	Для УФ кинетического определения мочевины в сыворотке, плазме и моче человека. Концентрация в реакционной смеси: Трис-буфер- 100 ммоль/л; НАДН- 0,26 ммоль/л; Фосфат натрия- 10 ммоль/л; ЭДТА- 2,65 ммоль/л; 2-Оксоглутарат- 9,8 ммоль/л; Уреаза- 17,76 кЕ/л; АДФ- 2,6 ммоль/л, ГЛДГ- 0,16 кЕ/л. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации 0.8 – 50 ммоль/л (5 - 300 мг/дл) в сыворотке/плазме. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации 10 –750 ммоль/л (60 - 4500 мг/дл) в моче. Нижний предел чувствительности: для сыворотки 0,38 ммоль/л, для плазмы 0,38 ммоль/л, для мочи 5,71 ммоль/л. Не вскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 53 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 53 мл; не менее 4920 тестов в наборе	набор	12
31.	Мочевая кислота, реактив	21.20.23.110	Для колориметрического фотометрического, количественного определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме и моче. Концентрация в реакционной смеси: Фосфатный буфер (рН 7,5)- 42 ммоль/л; MADB 0,15 ммоль/л; 4-Аминофеназон 0,30 ммоль/л; Пероксидаза 5,9 кЕ/л (98 мккат/л); Уриказы 0,25 кЕ/л (4,15 мккат/л); Аскорбатоксидаза 0,56 кЕ/л (26 мккат/л), консервант. Диапазон линейности в сыворотке и плазме соответствует значениям концентрации мочевой кислоты 89–1785 мкмоль/л (1,5–30 мг/дл). Диапазон линейности в моче соответствует значениям концентрации мочевой кислоты 119–23 800 мкмоль/л (2–400 мг/дл). Нижний предел чувствительности: для сыворотки 2 мкмоль/л, для плазмы 2 мкмоль/л, для мочи 10 мкмоль/л. Не вскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800,	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 30 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 12,5 мл; не менее 2500 тестов в наборе для AU 480; не менее 3200 тестов в наборе для	набор	13

			вариант исполнения: AU5821.	AU 5821		
32.	С- реактивный белок (латекс), реактив	21.20.23.110	Для количественного определения С-реактивного белка (С-РБ) в сыворотке и плазме человека имунотурбидиметрическим методом. Концентрация в реакционной смеси: Глициновый буфер 100 ммоль/л; Латексные частицы, покрытые антителами к С-РБ человека- 0,5% вес./об. Диапазон линейности соответствует диапазону концентраций С-реактивного белка 0,2–480 мг/л для нормальной чувствительности и 0,08–80 мг/л для высокой чувствительности. Нижний предел чувствительности 0,10 мг/л. После вскрытия реактивы стабильны 90 дней при установке и хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 30 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 30 мл; не менее 920 тестов в наборе для AU 480; не менее 1200 тестов в наборе для AU 5821	набор	30
33.	Холестерин липопротеины высокой плотности, реактив	21.20.23.110	Для колориметрического фотометрического, количественного определения холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП) в сыворотке или плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: Антитела к бета-липопротеину человека; Холестеринэстераза- 0,8 МЕ/мл; Холестериноксидаза- 4,4 МЕ/мл; Пероксидаза- 1,7 МЕ/мл; Аскорбатоксидаза- 2,0 МЕ/мл; Буфер Гуда (pH 7,0)- 30 ммоль/л; N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметокси-4-фторанилин - 0,20 ммоль/л; 4-Аминоантипирин- 0,67 ммоль/л; консервант; детергент. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации холестерина ЛПВП 0,05- 4,65 ммоль/л (2–180 мг/дл). Не вскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 51,3 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 17,1 мл; не менее 1400 тестов в наборе для AU 480; не менее 1820 тестов в наборе для AU 5821	набор	6
34.	Холестерин липопротеины низкой	21.20.23.110	Для колориметрического фотометрического, количественного определения холестерина липопротеинов низкой плотности в сыворотке и плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: Холестеринэстераза 3,7 МЕ/мл;	Реактив 1: не менее 4 флаконов по	набор	10

	плотности, реактив		Холестериноксидаза- 3,7 МЕ/мл; Пероксидаза- 4,9 МЕ/мл; Буфер (pH 6,8)- 25 ммоль/л; 4-Аминоантипирин- 0,8 ммоль/л; Каталаза- 743 МЕ/мл; N-(2-гидрокси-3-сульфопропил) -3,5-диметоксианилина, натриевая соль- 0,47 ммоль/л. Диапазон линейности: 0,26- 10,3 ммоль/л. Нижний предел чувствительности- 0,012 ммоль/л. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	51,3 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 17,1 мл; не менее 1400 тестов в наборе для AU 480; не менее 1820 тестов в наборе для AU 5821		
35.	Ненасыщенная железосвязывающая способность, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения ненасыщенной железосвязывающей способности сыворотки и плазмы человека. Концентрация в реакционной смеси: Трис-буфер (pH 8,1)- 180 ммоль/л; Железо- 6,9 мкмоль/л; Нитросо-ПСАП- 176 мкмоль/л; Хлорид гидроксиаммония- 36 ммоль/л. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации 10–100 мкмоль/л (55–550 мкг/дл). Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 27 мл; реактив 1а: не менее 4 флаконов по 3 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 6 мл; реактив 2а: не менее 4 флаконов по 2 мл; не менее 800 тестов в наборе	набор	4
36.	Альбумин в моче/спинномозговой жидкости, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации альбумина в человеческой моче и спинномозговой жидкости. Концентрация в реакционной смеси: фосфатный буфер 18 ммоль/л; козьи антитела к человеческому альбумину- наличие; полиэтиленгликоль 8000 3,6%. Диапазон линейности от 7 до 450 мг/л для мочи; от 10 до 450 мг/л для спинномозговой жидкости. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 60 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 32,6 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по	набор	6

			штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	4,4 мл; не менее 516 тестов в наборе для AU 480; не менее 812 тестов в наборе для AU 5821		
37.	Альбумин в моче/спинномозговой жидкости, калибратор	21.20.23.110	Для калибровки при количественном определении альбумина в моче и спинномозговой жидкости человека имунотурбидиметрическим методом. Состав: хлорид натрия 150 ммоль/л; человеческий альбумин. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 5 флаконов по 2 мл в упаковке	набор	2
38.	Набор реагентов для количественного определения гемоглобина A1c	21.20.23.110	Для количественного определения тгемоглобина A1c в цельной крови человека. Концентрация в реакционной смеси: Реагент Антитела к HbA1c: антитела (овечьи) к HbA1c человека; буфер МЕС (2-морфолино-этансульфоновая кислота)- 0,025 моль/л; буфер ТРИС (трис (гидроксиметил) аминотетан), рН 6,2- 0,015 моль/л; Реагент Полигаптен HbA1c: Полигаптен HbA1c; Буфер МЕС (2-морфолино-этансульфоновая кислота)- 0,025 моль/л; Буфер ТРИС (трис (гидроксиметил) аминотетан), рН 6,2- 0,015 моль/л. После вскрытия реактивы стабильны 60 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Реактив 1: не менее 2 флаконов по 37,5 мл; реактив 2: не менее 2 флаконов по 7,5 мл; реактив 1-общий гемоглобин- не менее 2 флаконов по 34,5 мл; калибратор (лиофилизированный): не менее 5 флаконов по 2 мл; не менее 500 тестов в наборе для	набор	2

				AU 480; не менее 430 тестов в наборе для AU 5821		
39.	Гемолизирующий реагент	21.20.23.110	Для подготовки образца вручную при измерении гликозилированного гемоглобина. Состав: тетрадецилтриметиламмоний бромид (ТДТАБ) 9 мг/мл. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Не менее 1 флакона по 1 л	Флак.	2
40.	Белок в моче/СМЖ реактив	21.20.23.110	Для определения общего белка в моче и спинномозговой жидкости (СМЖ) человека методом фотометрии. Концентрация в реакционной смеси: пирогаллол красный 47 мкмоль/л; молибдат натрия- 320 мкмоль/л; янтарная кислота- 50 ммоль/л; бензоат натрия- 3,5 ммоль/л; оксалат натрия- 1,0 ммоль/л; метанол- 0,8% вес./об.; калибратор. Диапазон линейности соответствует диапазону концентраций общего белка 0,01–2,00 г/л. Нижний предел чувствительности- 0,007 г/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы, установленные в анализатор, стабильны в течение 90 дней. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 19 мл; калибратор: не менее 1 флаконов по 3 мл; не менее 500 тестов в наборе для AU 480; не менее 660 тестов в наборе для AU 5821	набор	3
41.	Липаза, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения липазы в сыворотке и плазме человека кинетическим колориметрическим методом. Диапазон линейности: 3- 600 Е/л. Нижний предел чувствительности- 5 Е/л . После вскрытия реактивы стабильны 21 день при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 30 мл; реактив 1-лиофилизат: не менее 4 флаконов; реактив 2: не менее 4 флаконов по	набор	1

				10 мл; калибратор: не менее 2 флаконов; не менее 720 тестов в наборе для AU 480; не менее 920 тестов в наборе для AU 5821		
42.	Холинэстераза, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения холинэстеразы в сыворотке и плазме человека кинетическим колориметрическим методом. Диапазон линейности: 1- 15 кЕ/л. Нижний предел чувствительности- 0,1 кЕ/л. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 30 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 6 мл; не менее 720 тестов в наборе для AU 480; не менее 1200 тестов в наборе для AU 5821	набор	1
43.	Анти-стрептолизин О, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения антистрептолизина О (АСО) в сыворотке человека иммунотурбидиметрическим методом. Диапазон линейности: 100–1000 МЕ/мл. Нижний предел чувствительности: 7 МЕ/мл. После вскрытия реактивы стабильны 60 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 51 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 7 мл; не менее 1320	набор	3

				тестов в наборе для AU 480; не менее 1720 тестов в наборе для AU 5821		
44.	Иммуноглобулин А, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения иммуноглобулина А (IgA) в сыворотке, плазме человека имунотурбидиметрическим методом. Диапазон линейности: 0,1–7,0 г/л. Нижний предел чувствительности: 0,001 г/л. После вскрытия реактивы стабильны 90 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 14 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 11 мл; не менее 1000 тестов в наборе для AU 480; не менее 1280 тестов в наборе для AU 5821	набор	1
45.	Иммуноглобулин G, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения иммуноглобулина G (IgG) в сыворотке, плазме и спинномозговой жидкости человека имунотурбидиметрическим методом. Диапазон линейности: 0,75–30,0 г/л. Нижний предел чувствительности: 0,004 г/л. После вскрытия реактивы стабильны 90 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 22 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 20 мл; не менее 1000 тестов в наборе для AU 480; не менее 1480 тестов в	набор	1

				наборе для AU 5821		
46.	Иммуноглобулин М, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения иммуноглобулина М (IgM) в сыворотке, плазме человека иммунотурбидиметрическим методом. Диапазон линейности: 0,2–5,0 г/л. Нижний предел чувствительности: 0,001 г/л. После вскрытия реактивы стабильны 90 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 14 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 11 мл; не менее 1000 тестов в наборе для AU 480; не менее 1280 тестов в наборе для AU 5821	набор	1
47.	Ревматоидный фактор, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения ревматоидного фактора в сыворотке и плазме человека иммунотурбидиметрическим методом. Диапазон линейности: 10- 120 МЕ/мл. Нижний предел чувствительности: 1,38 МЕ/мл. После вскрытия реактивы стабильны 90 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 24 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 8 мл; не менее 1000 тестов в наборе для AU 480; не менее 960 тестов в наборе для AU 5821	набор	7
48.	Трансферрин, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения трансферрина в сыворотке и плазме человека иммунотурбидиметрическим методом. Диапазон линейности: 0,75- 7,50 г/л. Нижний	Реактив 1: не менее 4	набор	3

			предел чувствительности: 0,01 г/л. После вскрытия реактивы стабильны 90 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	флаконов по 7 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 8 мл; не менее 1080 тестов в наборе для AU 480; не менее 1320 тестов в наборе для AU 5821		
49.	Ферритин, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения ферритина в сыворотке и плазме человека иммунотурбидиметрическим методом. Диапазон линейности: 8,0–450 мкг/л. Нижний предел чувствительности: 5,47 мкг/л. После вскрытия реактивы стабильны 60 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 24 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 12 мл; не менее 800 тестов в наборе для AU 480; не менее 1000 тестов в наборе для AU 5821	набор	8
50.	Д-димер, реактив	21.20.23.110	Для количественного определения Д-Димера в плазме человека иммунотурбидиметрическим методом. Диапазон линейности: 0,25–8 мкг ФЭЕ/мл. Нижний предел чувствительности: 0,03 мкг ФЭЕ/мл). После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Готовые реагенты в штрих-кодированных флаконах, не требующие переливания в другие емкости и дополнительных манипуляций со стороны оператора перед установкой на борт анализатора серии AU. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480;	Реактив 1: не менее 2 флаконов по 12,5 мл; реактив 2: не менее 2 флаконов по 12,5 мл; не	набор	1

			биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	менее 200 тестов в наборе для AU 480; не менее 240 тестов в наборе для AU 5821		
51.	Д-димер, калибратор	21.20.23.110	Лиофилизированный калибратор, приготовленный на основе человеческой сыворотки и предназначенный для использования с реагентом для количественного определения Д-димера в человеческой плазме. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Калибратор 1: не менее 2 флаконов по 2,5 мл; калибратор 2: не менее 2 флаконов по 0,5 мл	набор	2
52.	Д-димер, контроль	21.20.23.110	Лиофилизированный контроль, приготовленный на основе человеческой сыворотки и предназначенный для использования с реагентом для количественного определения Д-димера в человеческой плазме. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Контроль 1: не менее 2 флаконов по 0,5 мл; контроль 2: не менее 2 флаконов по 0,5 мл	набор	2
53.	ИТА контрольная сыворотка, уровень 1	21.20.23.110	Для проведения контроля качества турбидиметрических реакций в комбинации с контрольными сыворотками уровень 2 и 3. Приготовлена на основе сыворотки человека и содержит следующие компоненты человеческого происхождения: Кислый альфа-1-гликопротеид, Ферритин, альфа-1-антитрипсин, Гаптоглобин, Антитела к стрептолизину О, IgA, бета-2-микроглобулин, IgG, Церулоплазмин, IgM, С3, Преальбумин, С4, РФ, С-РБ, Трансферрин. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 6 флаконов по 2 мл в наборе	набор	2
54.	ИТА контрольная сыворотка, уровень 2	21.20.23.110	Для проведения контроля качества турбидиметрических реакций в комбинации с контрольными сыворотками уровень 1 и 3. Приготовлена на основе сыворотки человека и содержит следующие компоненты человеческого происхождения:	Не менее 6 флаконов по 2 мл в наборе	набор	2

			Кислый альфа-1-гликопротеид, Ферритин, альфа-1-антитрипсин, Гаптоглобин, Антитела к стрептолизину О, IgA, бета-2-микроглобулин, IgG, Церулоплазмин, IgM, С3, Преальбумин, С4, РФ, С-РБ, Трансферрин. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.			
55.	Калибратор для мочевых тестов	21.20.23.110	Жидкий калибратор на основе мочи человека, предназначенный для работы с реагентами. Стабильность после вскрытия 12 недель. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 6 флаконов по 8 мл в наборе	набор	2
56.	Мультикалибратор белков 1	21.20.23.110	Для использования с реагентами для иммунотурбидиметрического анализа для количественного определения: иммуноглобулина G, иммуноглобулина A, Иммуноглобулина M, С3, С4, трансферрина, С-реактивного белка, антистрептолизина О и ферритина. На основе человеческой сыворотки с добавлением химических веществ и соответствующих ферментов человеческого, животного, растительного происхождения. В жидком сывороточном матриксе содержатся следующие сывороточные белки с разной концентрацией: иммуноглобулин G, трансферрин, иммуноглобулин A, С-реактивный белок, иммуноглобулин M, антитела к стрептолизину О, Фактор комплемента С3, ферритин, фактор комплемента С4. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 6 флаконов по 2 мл	набор	2
57.	Креатинкиназа МВ, калибратор	21.20.23.110	Для калибровки реагента для определения креатинкиназы-МВ. Состав: лиофилизированная сыворотка человека, содержащая сердечный изофермент (МВ-фракцию) креатинфосфокиназы. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 6 флаконов по 1 мл в наборе	набор	1
58.	Креатинкиназа МВ, контроль уровень 1	21.20.23.110	Для проведения контроля точности и воспроизводимости при измерении креатинкиназы-МВ. Состав: лиофилизированная сыворотка человека, содержащая изофермент МВ креатинкиназы. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 9 флаконов по 2 мл в наборе	набор	1
59.	Креатинкиназа МВ, контроль уровень 2	21.20.23.110	Для проведения контроля точности и воспроизводимости при измерении креатинкиназы-МВ. Состав: лиофилизированная сыворотка человека, содержащая изофермент МВ креатинкиназы. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 9 флаконов по 2 мл в наборе	набор	1
60.	Ревматоидный фактор,	21.20.23.110	Жидкий калибратор на основе человеческой сыворотки, предназначенный для использования с реагентом для количественного определения ревматоидного	Не менее 5 флаконов по	набор	2

	калибратор		фактора. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	1 мл в наборе		
61.	Материал контрольный	21.20.23.110	Для использования в качестве контрольной мочи для контроля качества и точности процедур лабораторных анализов аналитов. Уровень 1, изготовлен из человеческой мочи с добавлением химических веществ, в жидкой форме. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 12 флаконов по 10 мл в упаковке	набор	1
62.	Материал контрольный	21.20.23.110	Для использования в качестве контрольной мочи для контроля качества и точности процедур лабораторных анализов аналитов. Уровень 2, изготовлен из человеческой мочи с добавлением химических веществ, в жидкой форме. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 12 флаконов по 10 мл в упаковке	набор	1
63.	Материал контрольный	21.20.23.110	Для контроля определения альбумина в моче. Оцениваемые параметры: креатинин, микроальбумин. Матрикс контрольного образца: на основе жидкой человеческой мочи. Уровень концентрации: 1 уровень. Стабильность открытого контроля 90 дней при температуре 2-8°C. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 12 флаконов по 10 мл в упаковке	набор	1
64.	Материал контрольный	21.20.23.110	Для контроля определения альбумина в моче. Оцениваемые параметры: креатинин, микроальбумин. Матрикс контрольного образца: на основе жидкой человеческой мочи. Уровень концентрации: 2 уровень. Стабильность открытого контроля 90 дней при температуре 2-8°C. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 12 флаконов по 10 мл в упаковке	набор	1
65.	Буфер для ионо-селективного блока	21.20.23.110	Для использования ионоселективным модулем для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 4 флаконов по 2000 мл	упак.	3
66.	Средний стандарт ионо-селективного блока	21.20.23.110	Для использования ионоселективным модулем для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 4 флаконов по 2000 мл	упак.	2
67.	Референсный раствор ионоселективного блока	21.20.23.110	Для использования ионоселективным модулем для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим	Не менее 4 флаконов по	упак.	2

			анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	1000 мл		
68.	Низкий стандарт сыворотки ионо-селективного блока	21.20.23.110	Для использования ионоселективным модулем для количественного (непрямого) определения натрия (Na ⁺), калия (K ⁺) и хлора (Cl ⁻) в сыворотке, плазме крови. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 4 флаконов по 100 мл	упак.	2
69.	Высокий стандарт сыворотки ионо-селективного блока	21.20.23.110	Для использования ионоселективным модулем для количественного (непрямого) определения натрия (Na ⁺), калия (K ⁺) и хлора (Cl ⁻) в сыворотке, плазме крови. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 4 флаконов по 100 мл	упак.	2
70.	Низкий/высокий стандарт мочи	21.20.23.110	Для использования ионоселективным модулем для количественного (непрямого) определения натрия (Na ⁺), калия (K ⁺) и хлора (Cl ⁻) в моче. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 4 флаконов по 100 мл	упак.	1
71.	Внутренний контроль ионо-селективного блока	21.20.23.110	Для использования ионоселективным модулем для количественного (непрямого) определения натрия (Na ⁺), калия (K ⁺) и хлора (Cl ⁻) в сыворотке, плазме крови и моче. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 2 флаконов по 25 мл	упак.	2
72.	Контроль селективности электродов Na ⁺ /K ⁺	21.20.23.110	Для использования ионоселективным модулем для количественного (непрямого) определения натрия (Na ⁺), калия (K ⁺) и хлора (Cl ⁻) в сыворотке, плазме крови и моче. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 2 флаконов по 25 мл	набор	2
73.	С- реактивный белок, нормальная чувствительность, калибратор	21.20.23.110	Жидкий калибратор на основе человеческой сыворотки, предназначенный для использования с реагентом для количественного определения С-РБ с нормальной чувствительностью. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 5 флаконов по 2 мл в наборе	набор	2
74.	С- реактивный белок, высокая чувствительность, калибратор	21.20.23.110	Жидкий калибратор на основе человеческой сыворотки, предназначенный для использования с реагентом для количественного определения С-РБ с высокой чувствительностью. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 5 флаконов по 2 мл в наборе	набор	1
75.	Контрольная сыворотка 1	21.20.23.110	Контрольная сыворотка 1 представляет собой лиофилизированную сыворотку человека, предназначенную для использования в комбинации с контрольной сывороткой 2 для проведения контроля качества тестов, с реагентами на	Не менее 20 флаконов по	набор	2

			анализаторах. Состав: Лиофилизированная сыворотка человека, содержащая химические добавки, субстраты и ферменты человеческого и животного происхождения. Сыворотка также содержит консерванты и стабилизаторы. Невскрытый контроль стабилен до даты, указанной на этикетке, при условии хранения при температуре 2-8°C. После приготовления контроль стабилен 7 дней при условии хранения при 2-8°C, отсутствия загрязнения и закрывании крышки флакона сразу же после каждого использования. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	5 мл в наборе		
76.	Контрольная сыворотка 2	21.20.23.110	Контрольная сыворотка 2 представляет собой лиофилизированную сыворотку человека, предназначенную для использования в комбинации с контрольной сывороткой 1 для проведения контроля качества тестов, с реагентами на анализаторах. Состав: Лиофилизированная сыворотка человека, содержащая химические добавки, субстраты и ферменты человеческого и животного происхождения. Сыворотка также содержит консерванты и стабилизаторы. Невскрытый контроль стабилен до даты, указанной на этикетке, при условии хранения при температуре 2-8°C. После приготовления контроль стабилен 7 дней при условии хранения при 2-8°C, отсутствия загрязнения и закрывании крышки флакона сразу же после каждого использования. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 20 флаконов по 5 мл в наборе	набор	2
77.	Системный калибратор	21.20.23.110	Для использования с реагентами для определения щелочной фосфатазы, аланинаминотрансферазы, аспартатаминотрансферазы, амилазы, холинэстеразы, кретинкиназы, гамма-глутамилтрансферазы, гидроксibuтиратдегидрогеназы, лактатдегидрогеназы, альбумина, креатинина, холестерина, глюкозы, лактата, липазы, общего белка, триглицеридов, ЛЖСС, мочевины, мочевой кислоты, билирубина, неорганического фосфора, кальция, железа, магния. Компонент: сыворотка человека с добавлением химических веществ и соответствующих ферментов человеческого, животного или растительного происхождения. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 20 флаконов по 5 мл в наборе	набор	2
78.	Липопротеины высокой плотности / липопротеины низкой плотности, контроль	21.20.23.110	Контрольная сыворотка холестерина липопротеины высокой плотности / липопротеины низкой плотности (ЛПВП/ЛПНП) представляет собой лиофилизированную сыворотку человека, предназначенную для проведения контроля качества холестерина ЛПВП и ЛПНП с реагентами на анализаторах. Содержит лиофилизированную человеческую сыворотку, содержащую холестерин	Контроль 1: не менее 3 флаконов по 5 мл; контроль 2:	набор	2

			ЛПВП и ЛПНП. Невскрытый контроль холестерина ЛПВП и ЛПНП стабилен до даты, указанной на этикетке, при условии его хранения при температуре 2 - 8°C. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	не менее 3 флаконов по 5 мл в наборе		
79.	Холестерин ЛПВП, калибратор	21.20.23.110	Калибратор холестерина липопротеины высокой плотности (ЛПВП) предназначен для использования, с реагентом для количественного определения холестерина ЛПВП на анализаторах. Компонент: Лиофилизированная человеческая сыворотка, содержащая ЛПВП человека. Невскрытый калибратор стабилен до даты, указанной на этикетке, при условии его хранения при температуре 2-8°C. Калибратор может быть аликвотирован и однократно заморожен. Разведённый и замороженный калибратор стабилен 30 дней при температуре -20°C. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 2 флаконов по 3 мл в наборе	набор	2
80.	Холестерин ЛПНП, калибратор	21.20.23.110	Калибратор холестерина липопротеины высокой плотности (ЛПНП) предназначен для использования, с реагентом для количественного определения холестерина ЛПНП. Компонент: Лиофилизированная человеческая сыворотка, содержащая ЛПНП человека. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821.	Не менее 2 флаконов по 1 мл в упаковке	набор	2
81.	Промывочный раствор	21.20.23.110	Концентрат чистящий систему биохимического анализатора от белковых загрязнений. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Не менее 6 по 2000 мл в упаковке	Упак.	20
82.	Очищающий раствор	21.20.23.110	Очищающий, для биохимического анализатора, содержит активный хлор (гипохлорит натрия). Совместимость с биохимическим анализатором AU 480; биохимическим анализатором AU5800, вариант исполнения: AU5821	Не менее 6 по 450 мл в упаковке	Упак.	2
83.	Материал контрольный	21.20.23.110	Для контроля биохимического анализа крови. Оцениваемые параметры: ацетаминофен, кислая фосфатаза общая, аланинаминотрансфераза (АЛТ), альбумин, щелочная фосфатаза, альфагидроксibuтират дегидрогеназа (аГБДГ), альфа-1-антитрипсин, альфафетопроtein, амилаза, альфа-амилаза, амилаза панкреатическая, аполипопротеин А-1, аполипопротеин В, аспартатаминотрансфераза (АСТ), белок сыворотки билирубин прямой, билирубин непрямой, билирубин общий, С3 компонент комплемента, С4 компонент комплемента, кальций, кальций ионизированный, карбамазепин, раковоэмбриональный антиген (РЭА), церулоплазмин, хлориды, холестерол липопротеинов высокой плотности, холестерол липопротеинов низкой плотности, холинэстераза, медь, кортизол, креатинкиназа, креатинин, дигоксин, гаммаглутамилтрансептидаза (ГГТ), гентамицин, глобулины,	Не менее 12 флаконов по 5 мл в упаковке	набор	3

			глюкоза, глутаматдегидрогеназа, гаптоглобин, бета субъединица ХГЧ, иммуноглобулин А (IgA), иммуноглобулин G (IgG), иммуноглобулин М (IgM), железо, общая железосвязывающая способность, ненасыщенная железосвязывающая способность, лактат (молочная кислота), лактатдегидрогеназа, ЛАП-ариламидаза, липаза, литий, магний, осмоляльность, фенobarбитал, фенитоин, фосфор, калий, простатаспецифический антиген, простатическая кислая фосфатаза, белки методом электрофореза, салицилат, натрий, трийодтиронин (Т3) свободный, Т3 общий, трийодтиронинсвязывающая способность, тироксин (Т4) свободный, Т4 общий, теофиллин, тиреотропный гормон (ТТГ), тироксинсвязывающий глобулин, тобрамицин, трансферрин, триглицериды, мочевины, азот мочевины, мочевиная кислота, вальпроевая кислота, ванкомицин, витамин В12, цинк. Матрикс контрольного образца: на основе лиофилизированной человеческой сыворотки. Уровень 1.			
84.	Материал контрольный	21.20.23.110	Для контроля биохимического анализа крови. Оцениваемые параметры: ацетинофен, кислая фосфатаза общая, аланинаминотрансфераза (АЛТ), альбумин, щелочная фосфатаза, альфагидроксипропанкарбонил дегидрогеназа (аГБДГ), альфа-1-антитрипсин, альфафетопропротеин, амилаза, альфа-амилаза, амилаза панкреатическая, аполипопротеин А-1, аполипопротеин В, аспартатаминотрансфераза (АСТ), белок сыворотки билирубин прямой, билирубин не прямой, билирубин общий, С3 компонент комплемента, С4 компонент комплемента, кальций, кальций ионизированный, карбамазепин, раковоэмбриональный антиген (РЭА), церулоплазмин, хлориды, холестерин липопротеинов высокой плотности, холестерин липопротеинов низкой плотности, холинэстераза, медь, кортизол, креатинкиназа, креатинин, дигоксин, гаммаглутамилтранспептидаза (ГГТ), гентамицин, глобулины, глюкоза, глутаматдегидрогеназа, гаптоглобин, бета субъединица ХГЧ, иммуноглобулин А (IgA), иммуноглобулин G (IgG), иммуноглобулин М (IgM), железо, общая железосвязывающая способность, ненасыщенная железосвязывающая способность, лактат (молочная кислота), лактатдегидрогеназа, ЛАП-ариламидаза, липаза, литий, магний, осмоляльность, фенobarбитал, фенитоин, фосфор, калий, простатаспецифический антиген, простатическая кислая фосфатаза, белки методом электрофореза, салицилат, натрий, трийодтиронин (Т3) свободный, Т3 общий, трийодтиронинсвязывающая способность, тироксин (Т4) свободный, Т4 общий, теофиллин, тиреотропный гормон (ТТГ), тироксинсвязывающий глобулин, тобрамицин, трансферрин, триглицериды, мочевины, азот мочевины, мочевиная кислота, вальпроевая кислота, ванкомицин, витамин В12, цинк. Матрикс контрольного образца: на основе лиофилизированной человеческой сыворотки. Уровень 2.	Не менее 12 флаконов по 5 мл в упаковке	набор	3

85.	Раствор промывочный	21.20.23.110	Промывочный раствор для анализатора электролитов EASYLYTE.	Не менее 1 флякона по 50 мл	флак.	3
86.	Набор реагентов для ежедневной промывки	21.20.23.110	Состав: разбавитель; реагент для ежедневной очистки: пепсин. Совместимость с анализатором электролитов EASYLYTE.	Не менее 1 флякона по 90 мл; не менее 6 фляконов по 0,50 г.	упак.	3
87.	Набор контрольных материалов	21.20.23.110	Комплект контрольных растворов, три уровня. Предназначены для ведения внутрилабораторного контроля качества при работе с анализатором электролитов EASYLYTE.	Не менее 3 фляконов по 10 мл в наборе	набор	3
88.	Пакет с растворами Na/K/Cl	21.20.23.110	Пакет с растворами предназначен для участия в операции калибровки и промывки. Обеспечивает хранение отходов отработанных калибровочных и промывочных растворов, а также биологических жидкостей с помощью отдельной емкости. Состав: калибровочный раствор; раствор для промывки; емкость для сбора отходов отработанных калибровочных и промывочных растворов, а также биологических жидкостей. Совместимость с анализатором электролитов EASYLYTE.	Не менее 800 мл в упаковке	упак.	4
89.	Дилуэнт мочи	21.20.23.110	Для предварительного разведения образцов проб мочи в процессе ионоселективного анализа. Содержит Водный раствор 5,2 ммоль/л ацетата магния. Совместимость с анализатором электролитов EASYLYTE.	Объем флякона не менее 500 мл	флак.	2
90.	Раствор для заполнения внутренней камеры	21.20.23.110	Для обеспечения прохождения ионов от референсного электрода через сборку мембраны. Содержит KCl - 2 моль/л, деионизированную воду. Состоит из флякона и сменной пластиковой крышки с наконечником для заливки реагента в анализатор. Совместимость с анализатором электролитов EASYLYTE.	Объем флякона не менее 125 мл	флак.	2
91.	Субстрат	21.20.23.110	Для проведения иммунохимической реакции. Содержит: буфер, флуоресцирующее вещество, сурфактант. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 4 фляконов по 130 мл в упаковке	упак.	15
92.	Промывочный буфер	21.20.23.110	Для промывки системы. Содержит: ТРИС буфер, сурфактант, 0,1% азид натрия, 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором	Не менее 4 канистр по 1950 мл в	упак.	25

			ACCESS 2.	упаковке		
93.	Промывочный буфер	21.20.23.110	Для промывки системы. Содержит: ТРИС буфер, сурфактант, азид натрия, 5-хлор-2-метил-4-изотиазолин-3-он и 2-метил-4-изотиазолин-3-он. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 10 л в упаковке	упак.	100
94.	КОНТРАД 70	21.20.23.110	Промывочный раствор для пробоотборника. Водный раствор гидроксида К, анионные и неионные сурфактанты. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800	Не менее 1 литра в упаковке	упак.	2
95.	Цитранокс	21.20.23.110	Для очистки пробоотборника, аспираторов и дозаторов реагентов иммунохимического анализатора. Смесь лимонной кислоты, анионных и неионных сурфактантов и алканоламинов. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800	Не менее 1 галлона в упаковке	упак.	1
96.	Проверочный раствор	21.20.23.110	Для проверки системы. Содержит: щелочную фосфатазу, 1% раствор альбумина бычьей сыворотки, 0,25% Проклин 300, 0,1% азида натрия. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800	Не менее 6 флаконов по 4 мл в упаковке	упак.	2
97.	Тиреотропный гормон (ТТГ), реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентраций человеческого тиреотропного гормона щитовидной железы в человеческой сыворотке и плазме. Состав: Реагент 1a: парамагнитные частицы, покрытые комплексами козы антимышинные IgG: мышинные моноклональные анти-чТТГ, взвешенные в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, альбумином бычьей сыворотки; Реагент 1b: Буферизированный физиологический раствор ТРИС с сурфактантом, альбумином бычьей сыворотки, белком (мышинный, козий; реагент 1c: конъюгат мышинного анти-чТТГ со щелочной фосфатазой (бычьей) в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, альбумин бычьей сыворотки, белком (мышинным); реагент 1d: конъюгат мышинного анти-чТТГ со щелочной фосфатазой (бычьей) в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, альбумин бычьей сыворотки, белком (мышинным). Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 100 тестов каждый в упаковке	упак.	70
98.	Тиреотропный гормон (ТТГ), калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки анализа количественного определения концентрации тиреотропного гормона в человеческой сыворотке и плазме. Состав: калибратор S0: буферизированная матрица альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: ТТГ в буферизированной матрице альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом в известных концентрациях. Совместимость с	Не менее 6 флаконов по 2,5 мл	набор	2

			анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.			
99.	Свободный тироксин Т4, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентраций свободного тироксина в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной). Состав: реактив 1a: Парамагнитные частицы покрытые стрептавидином в буфере ТРИС с белком (птичьим), сурфактантом, 0,125% NaN ₃ и 0,125% Проклин 300; реактив 1b: Буферизированный раствор ТРИС с белком (птичьим), сурфактантом, 0,1% NaN ₃ и 0,1% Проклин 300; реактив 1c: Буферизированный раствор ТРИС с белком (птичьим), сурфактантом, 0,125% NaN ₃ и 0,125% Проклин 300; реактив 1d: Конъюгат трийодтиронина со щелочной фосфатазой (бычьей) в буферизированном растворе ТРИС с белком (птичьим), сурфактантом, 0,1% NaN ₃ и 0,1% Проклин 300; реактив 1e: Мышиные моноклональные антитела к тироксину (Т4), связанные с биотином в буферизированном растворе ТРИС с белком (птичий и мышинный), сурфактантом, 0,125% NaN ₃ и 0,125% Проклин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	50
100.	Свободный тироксин Т4, калибраторы	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения концентраций свободного тироксина методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: человеческая сыворотка с 0,1% азида натрия и 0,5% Проклин 300. Содержит 0,0 нг/дл (0,0 пмоль/л) тироксина; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: Свободный тироксин в человеческой сыворотке в концентрациях 0,5, 1,0, 2,0, 3,0 и 6,0 нг/дл с 0,1% азида натрия и 0,5% Проклин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 2,5 мл	набор	1
101.	Свободный трийодтиронин Т3, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации свободного трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме человека. Состав: реактив 1a: Парамагнитные частицы, покрытые стрептавидином в буфере Трис с белком (птичьим), сурфактантом, 0,1% NaN ₃ и 0,1% Проклин 300; реактив 1b: Буфер МЕС и 0,1% Проклин 300; реактив 1c: Биотинилированный аналог Т3 в физиологическом растворе Трис с белком (птичьим), сурфактантом, 0,1% NaN ₃ и 0,1% Проклин 300; реактив 1d: буферизированный раствор Трис, содержащий животный белок (козий, бычий, птичий), сурфактант, 0,1% NaN ₃ и 0,5% Проклин 300; реактив 1e: Конъюгат моноклональных антител со щелочной фосфатазой в буфере с белком (птичьим), сурфактантом, 0,1% NaN ₃ и 0,1% Проклин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	25
102.	Свободный трийодтиронин Т3,	21.20.23.110	Для калибровки анализа свободного трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме. Состав: 1 флакон: Буфер ГЕПЕС, белок (бычий), сурфактант, 0,1% NaN ₃ и 0,5% Проклин 300; 5 флаконов: Буфер ГЕПЕС, белок (бычий), сурфактант, Т3, 0,1%	Не менее 6 флаконов по	набор	2

	калибраторы		NaN3 и 0,5% Проклин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	2,5 мл		
103.	Общий трийодтиронин Т3, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: конъюгат мышинных моноклональных антител к Т3 с щелочной фосфатазой (бычьей) и парамагнитные частицы покрытые стрептавидином, в буфере ТРИС с белком (птичий, мышиный), сурфактант, 0,1% азида натрия и 0,1% Проклин 300; реактив 1b: аналог Т3, связанный с биотином в буфере ТРИС с белком (птичий), сурфактант, 0,1% азида натрия и 0,1% Проклин 300; реактив 1c: 0,4N раствор гидроксида натрия (NaOH) с 8-анилино-1-нафталеносульфоновой кислотой; реактив 1d: 0,4N раствор соляной кислоты (HCl). Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	1
104.	Общий трийодтиронин Т3, калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки анализа количественного определения концентраций трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме. Состав: калибратор S0: человеческая сыворотка, 0,1% азида натрия и 0,025% антимикробного компонента; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: трийодтиронин в человеческой сыворотке с концентрациями 0,5, 1,0, 2,0, 4,0 и 8,0 нг/мл (0,8, 1,5, 3,1, 6,1 и 12,3 ммоль/л) с 0,1% азида натрия и 0,025% антимикробного компонента; 1 калибровочная карта. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 4 мл	набор	1
105.	Общий тироксин Т4, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентраций общего тироксина (Т4) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: Парамагнитные частицы, покрытые козьим анти-мышинным IgG, взвешенные в буферизированном физиологическом растворе с сурфактантом, альбумином бычьей сыворотки; мышинное моноклональное антитело к тироксину, разведенное в буферизированном физиологическом растворе; конъюгат тироксина со щелочной фосфатазой (бычьей), разбавленный в буферизированном физиологическом растворе. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	20
106.	Общий тироксин Т4 , калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки анализа для количественного определения концентраций общего тироксина (Т4) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: калибратор S0: Человеческая сыворотка; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: тироксин в человеческой сыворотке. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 4 мл	набор	2
107.	Антитела к тиреоидной пероксидазе, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации антител к тиреопероксидазе (АТ-ТПО) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы покрытые стрептавидином и связанные с биотинилированной человеческой рекомбинантной ТПО, взвешенные в буфер с белком (бычьим), 0,1% азида натрия и	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в	упак.	20

			0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: конъюгат рекомбинантного протеина А со щелочной фосфатазой (бычьей) в буферизированном растворе белка (бычьего); реактив 1с: Буферизированный раствор белка (бычьего), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	упаковке		
108.	Антитела к тиреоидной пероксидазе, калибраторы	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения концентрации антител к тиреопероксидазе методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: Буферизированный раствор белка (бычьего) с 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: Кроличья антисыворотка к ТПО в буферизированном растворе белка (бычьего) в концентрациях 5, 20, 75, 300 и 1000 МЕ/мл с 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 2 мл	набор	2
109.	Антитела к тиреоглобулину II, реагент для определения	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации антител к тиреоглобулину в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы покрытые стрептавидином и связанные с биотинилированным человеческим тиреоглобулином, взвешенные в буфере ТРИС с белком (бычьим), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: Конъюгат человеческого тиреоглобулина со щелочной фосфатазой (бычьей) в буфере ТРИС с белком (бычьим), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1с: Буфер ТРИС с 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	15
110.	Антитела к тиреоглобулину II, калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки анализа количественного определения концентрации антител тиреоглобулина в человеческой сыворотке и плазме. Состав: калибратор S0: человеческая сыворотка с 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300, содержит 0,0 ЕД/мл антител к тиреоглобулину; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: человеческий тиреоглобулин в концентрациях 50, 250, 500, 1000 и 2500 ЕД/мл, с 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300. Калибровочная карта:1. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 1 флакона по 4 мл; не менее 5 флаконов по 2,5 мл	набор	1
111.	Лютеинизирующий гормон, реагент	21.20.23.110	Предназначен для количественного определения концентрации лютеинизирующего гормона (ЛГ) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы, покрытые комплексами козьих антимышиных IgG с мышиными моноклональными антителами к ЛГ, взвешенные в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с альбумином бычьей сыворотки, сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: буферизированный физиологический раствор ТРИС с альбумином бычьей сыворотки, белком (мышиный, козий), сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1с: конъюгат козьих антител к ЛГ со щелочной фосфатазой (бычьей) в	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	7

			буферизированном физиологическом растворе ТРИС с альбумином бычьей сыворотки, белком (козьим), сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.			
112.	Лютеинизирующий гормон, калибраторы	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения концентрации лютеинизирующего гормона (ЛГ) методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: Буферизированная матрица альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; калибраторы: S1, S2, S3, S4, S5: Человеческий ЛГ в концентрациях 2, 10, 25, 100 и 250 мМЕ/мл, в буферизированной матрице альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 4 мл	набор	2
113.	Фолликулостимулирующий гормон (ФСГ), реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентраций фолликулостимулирующего гормона (ФСГ) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы, покрытые комплексами козьих антимышиных IgG с мышиными моноклональными антителами к ФСГ, взвешенные в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с альбумином бычьей сыворотки, сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: конъюгат козьих антител к ФСГ со щелочной фосфатазой (бычьей) в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с белком (бычьим, мышинным, козьим), сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1c: буферизированный физиологический раствор ТРИС с белком (бычий, мышинный, козий), сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	15
114.	Фолликулостимулирующий гормон (ФСГ), калибраторы	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения концентраций фолликулостимулирующего гормона (ФСГ) методом иммунного анализа. Состав набора: калибратор S0: буферизированная матрица альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300, содержит 0 мМЕ/мл человеческого ФСГ; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: человеческий ФСГ в концентрациях 1; 10; 50; 100 и 200 мМЕ/мл, в буферизированной матрице альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 4 мл	набор	1
115.	Пролактин, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентраций пролактина (ПРЛ) в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной). Состав: реактив 1a: Парамагнитные частицы, покрытые комплексами козьих антимышиных IgG с мышиными моноклональными антителами к пролактину, взвешенные в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с альбумином бычьей сыворотки, сурфактантом,	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	20

			0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: конъюгат козьих антител к пролактину со щелочной фосфатазой (бычьей) в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, сурфактант, альбумин бычьей сыворотки с белком (козьим), 0,2% азида натрия и 0,1% Проклин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.			
116.	Пролактин, калибраторы	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения концентраций пролактина методом иммунного анализа. Состав набора: калибратор S0: буферизированная матрица альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,6% ПроКлин 300; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: рекомбинантный пролактин в концентрациях 2, 10, 20, 100 и 200 нг/мл в буферизированной матрице на основе бычьего сывороточного альбумина с сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,6% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 1 флакона по 4 мл; не менее 5 флаконов по 2,5 мл	набор	1
117.	Высокочувствительный Эстрадиол, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения эстрадиола в сыворотке и плазме человека. Состав: реактив 1a: Парамагнитные частицы, покрытые аналогом стрептавидина, биотина и эстрадиола, связанного с биотином в трис-буфере с белками; реактив 1b: ТРИС буфер; реактив 1c: Конъюгат овечьей моноклональной анти-эстрадиол-щелочной фосфатазы в буфере. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	10
118.	Высокочувствительный Эстрадиол, калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки системы перед проведением теста количественного определения эстрадиола в сыворотке и плазме человека методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: Человеческая сыворотка; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: содержат эстрадиол (очищенное химическое соединение) в человеческой сыворотке. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 1 флакона по 4 мл; не менее 5 флаконов по 2 мл	набор	2
119.	Прогестерон, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации прогестерона в человеческой сыворотке. Состав: реактив 1a: конъюгат прогестерона со щелочной фосфатазой (бычьей) и парамагнитные частицы, покрытые козьим антикроличьим IgG в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с альбумином бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,0125% Космоцил; реактив 1b: белок (козий, кроличий) в ацетатном буфере с 0,0125% космоцил; реактив 1c: кроличья антисыворотка к прогестерону в ацетатном буфере, альбумин бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,0125% Космоцил. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	10
120.	Прогестерон,	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения концентрации прогестерона в человеческой сыворотке методом иммунного анализа. Состав:	Не менее 1 флакона по 4	набор	2

	калибраторы		калибратор S0: человеческая сыворотка, 0,1% азида натрия и 0,025% космоцил. Содержит 0,0 нг/мл прогестерона; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: прогестерон (очищенное химическое вещество) в человеческой сыворотке в концентрациях 1,0, 4,0, 10,0, 20,0 и 40,0 нг/мл (3,18, 12,72, 31,80, 63,60 и 127,20 нмоль/л) с 0,1% азида натрия и 0, Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	мл; не менее 5 флаконов по 2,5 мл		
121.	Тестостерон, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации общего тестостерона в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы, покрытые козьими антимышиными IgG, конъюгат тестостерона со щелочной фосфатазой с альбумином бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: раствор для обработки проб, 0,1% азида натрия; реактив 1с: Моноклональные антитела к тестостерону (мышинные), белок (бычий сывороточный альбумин, мышинный, козий), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	25
122.	Тестостерон, калибраторы	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения концентрации общего тестостерона методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: Буферизированная матрица альбумина бычьей сыворотки, 0,5% ПроКлин 300 и 0,1% азида натрия; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: Матрица альбумина бычьей сыворотки с 0,5% ПроКлин 300 и 0,1% азида натрия, а также 0,5, 1,5, 4,0, 8,0, 16,0 нг/мл (1,7, 5,2, 13,9, 27,8 и 55,5 нмоль/л) тестостерона; 1 калибровочная карта. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 2,5 мл	набор	2
123.	Кортизол, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения кортизола в сыворотке, плазме и моче человека методом иммунного анализа. Состав: реактив 1a: конъюгат кортизола со щелочной фосфатазой (бычьей) и парамагнитные частицы, покрытые козьим антикроличьим IgG в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, матрицей альбумина бычьей сыворотки; реактив 1b: кроличья антисыворотка к кортизолу в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, матрицей альбумина бычьей сыворотки. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	20
124.	Кортизол, калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки системы перед проведением теста количественного определения кортизола в сыворотке, плазме и моче человека методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: человеческая сыворотка, 0.1% азида натрия, 0.5% ПроКлин 300; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: кортизол (очищенное химическое вещество) в человеческой сыворотке в концентрациях 2, 5, 10, 25 и 60 мкг/дл (55, 138, 276, 690 и 1655 нмоль/л), 0.1% азида натрия, 0.5% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 4 мл	набор	2

125.	Инсулин (высокочувствительный), реагент	21.20.23.110	Для количественного определения инсулина в сыворотке и плазме человека методом иммунного анализа. Состав: реактив 1a: мышинные моноклональные антитела к инсулину, связанные с парамагнитными частицами, буфер ТРИС, матрица альбумина бычьей сыворотки; реактив 1b: конъюгат мышинных моноклональных антител к инсулину с бычьей щелочной фосфатазой, буфер ТРИС, матрица альбумина бычьей сыворотки; реактив 1с: мышинный IgG в буфере Гепес, матрица Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	10
126.	Инсулин (высокочувствительный), калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки системы перед проведением теста количественного определения инсулина в сыворотке и плазме человека методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: буфер, альбумин бычьей сыворотки, сурфактант, 0.1% азида натрия 0,1% , 0,5% ПроКлин 300; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: содержат синтетический человеческий инсулин в концентрациях 1, 10, 50, 150 и 300 мМЕ/мл (7, 70, 350, 1050 и 2100 пмоль/л), альбумин бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия, 0,5% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 2 мл	набор	2
127.	Интактный паратиреоидный гормон, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации интактного паратиреоидного гормона (паратирин, ПТГ) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы, покрытые козьими антителами к ПТГ, взвешенные в буферизированном физиологическом растворе ТРИС с альбумином бычьей сыворотки; реактив 1b: буферизированный физиологический раствор ТРИС с блокирующим составом белком (мышинным, козьим), сурфактантом; реактив 1с: конъюгат мышинных моноклональных антител к ПТГ с альбумином бычьей сыворотки, сурфактантом. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	6
128.	Интактный паратиреоидный гормон, калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки анализа количественного определения концентраций интактного паратиреоидного гормона (паратирин, ПТГ) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: калибратор S0: буфер, альбумин бычьей сыворотки, сурфактант; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: ПТГ (синтетический антиген) в концентрациях 10, 60, 300, 1500 и 3500 пг/мл в буфере сурфактантом. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 1 мл	набор	4
129.	Простатический специфический антиген, реагент	21.20.23.110	Предназначен для количественного определения простатического специфического антигена в сыворотке человека методом иммунного анализа. Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы, покрытые мышинными моноклональными антителами к ПСА, взвешенные в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, альбумином бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в	упак.	70

			300; реактив 1b: Конъюгат мышинных моноклональных антител к ПСА со щелочной фосфатазой (бычьей), разведенный в фосфатном буферизированном физиологическом растворе с сурфактантом, альбумин бычьей сыворотки, белок (мышинный), 0,1% азида натрия и 0,25% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	упаковке		
130.	Простатический специфический антиген, калибраторы	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения простатического специфического антигена методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: буферизированный альбумин бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: Человеческий ПСА в концентрациях 0,5, 2,0, 10, 75 и 150 нг/мл в буферизированном альбумине бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; 2 калибровочных карты. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 2,5 мл	набор	2
131.	Простатический специфический антиген (свободная фракция), реагент	21.20.23.110	Для количественного определения уровня свободного ракового антигена простаты в сыворотке крови человека методом иммунного анализа. Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы, покрытые ослиными антителами к иммуноглобулинам козы, козьими антителами к биотину, биотинилированными мышинными моноклональными антителами к ПСА, бычий сывороточный альбумин (БСА), ТРИС-солевой буфер, поверхностно-активное вещество, 0,1% азид натрия; реактив 1b: конъюгат мышинных моноклональных антител и бычьей щелочной фосфатазы, фосфатно-солевой буфер, поверхностно-активное вещество, БСА, белки мыши, 0,1% азида натрия, 0,25% ПроКлин 300. Диапазон измерений 0,15 - 6 нг/дл. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	1
132.	Простатический специфический антиген (свободная фракция), калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки системы перед проведением теста для количественного определения простатического специфического антигена в сыворотке крови человека. Состав: 1 флакон: забуференный бычий сывороточный альбумин (БСА), 0,1% азида натрия, 0,25% ПроКлин 300; 5 флаконов: забуференный бычий сывороточный альбумин (БСА), содержат различные концентрации свободного ПСА. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 1 флакона по 5 мл; не менее 5 флаконов по 2,5 мл	набор	1
133.	Антиген СА 125, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентраций антигена СА 125 в человеческой сыворотке и плазме методом иммунного анализа. Состав: реактив 1a: Парамагнитные частицы, покрытые козьими анти-биотиновыми антителами, биотинилированные мышинные моноклональные антитела к антигену СА 125, альбумин бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: конъюгат мышинных моноклональных антител к СА 125 со щелочной фосфатазой (бычьей), альбумин бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300;	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	10

			реактив 1с: буферизированный белковый раствор (бычий, козий, мышинный), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.			
134.	Антиген СА 125, калибраторы	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения концентраций антигена СА 125 методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: Буферизированный альбумин бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300. Калибраторы: S1, S2, S3, S4, S5: Антиген СА 125 в концентрациях 25, 100, 500, 2000 и 5,000 единиц/мл, в буферизированном альбумине бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 2,5 мл	набор	2
135.	Антиген СА 15-3, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения антигена СА 15-3 в сыворотке и плазме человека методом иммунного анализа. Состав: парамагнитные частицы, покрытые козьими анти-биотиновыми антителами, биотинилированные мышинные моноклональные антитела к антигену СА 15-3, бычий сывороточный альбумин, 0.1% азида натрия и 0.1% ПроКлин 300; конъюгат мышинных моноклональных антител к СА 15-3 со щелочной фосфатазой (бычьей), бычий сывороточный альбумин, 0.1% азида натрия и 0.1% ПроКлин 300; 3.10мл:буфер, белки(бычий, козий, мышинный), 0.1% азида натрия и 0.1% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	4
136.	Антиген СА 15-3, калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки системы перед проведением теста количественного определения антигена СА 15-3 в сыворотке и плазме человека методом иммунного анализа. Состав набора: калибратор S0: буфер, бычий сывороточный альбумин, 0.1% азида натрия и 0.5% ПроКлин 300; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: антиген СА 15-3 в концентрациях 10, 50, 100, 500 и 1000 Ед/мл, буфер, бычий сывороточный альбумин, 0.1% азида натрия и 0.5% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 1,5 мл	набор	1
137.	Раково-эмбриональный антиген, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации раково-эмбрионального антигена (РЭА) в человеческой сыворотке. Состав: реактив 1а: Твердая фаза: парамагнитные частицы, покрытые мышинными моноклональными антителами к РЭА, взвешенные в буферизированном растворе ТРИС с альбумином бычьей сыворотки, с 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: разбавитель: Фосфатный буфер, белок (бычий, мышинный), с 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1с: конъюгат: мышинные моноклональные антитела к РЭА, связанные со щелочной фосфатазой (бычьей), разбавленные в фосфатном буфере, белок (бычий), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	10

			800.			
138.	Раково-эмбриональный антиген, калибратор	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения концентрации раково-эмбрионального антигена (РЭА) методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: Фосфатный буфер, белок (бычий), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: человеческий раково-эмбриональный антиген в концентрациях 1, 10, 100, 500 и 1000 нг/мл, в фосфатном буфере, белок (бычий), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 2,5 мл	набор	1
139.	Антиген СА 19-9, реагент для определения	21.20.23.110	Для количественного определения концентраций антигена СА 19-9 в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы, покрытые козьим поликлональным анти-биотиновым антителом, альбумин бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: конъюгат мышинных моноклональных антител к СА 19-9 со щелочной фосфатазой (бычьей), альбумин бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1c: Конъюгат мышинных моноклональных антител к СА 19-9 с биотином, альбумин бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1 d: буферизированный белковый раствор (бычий, козий, мышинный), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	5
140.	Антиген СА 19-9, калибратор	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения концентраций антигена СА 19-9 методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: Буферизированный альбумин бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: Антиген СА 19-9 в концентрациях 30, 90, 300, 900 и 2000 ЕД/мл, в буферизированном альбумине бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 2,5 мл	набор	1
141.	Альфа-фетопротеин, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации альфа-фетопротеина (АФП) в человеческой сыворотке. Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы, покрытые мышинными моноклональными антителами к АПФ, взвешенные в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, матрицей альбумина бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: Конъюгат мышинных моноклональных антител к АФП со щелочной фосфатазой (бычьей), разведенный в фосфатном буферизированном физиологическом растворе с сурфактантом, матрица, белки (козы, кроличьи, мышинные), 0,1% азида натрия и 0,25% ПроКлин 300. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	10

142.	Альфа-фетопроtein, калибраторы	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения концентрации альфа-фетопротеина (АФП) методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: Буферизированная матрица альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5, S6: АФП в концентрациях 2,5, 5, 25, 100, 500 и 3000 нг/мл (2,1, 4,1, 21, 83, 413 и 2478 МЕ/мл), в буферизированной матрице альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 7 флаконов по 2,5 мл	набор	2
143.	Гормон роста человека реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации человеческого гормона роста в человеческой сыворотке и плазме. Состав: Реагент 1a: Парамагнитные частицы, покрытые комплексами козьих антимышинных IgG с мышинными антителами к СТГ, альбумин бычьей сыворотки; Реагент 1b: Конъюгат козьих антител к СТГ со щелочной фосфатазой (бычьей), альбумин бычьей сыворотки; Реагент 1c: Буферизированный белок (альбумин бычьей сыворотки, мышинный, козий). Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	2
144.	Гормон роста человека калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки анализа количественного определения концентрации человеческого гормона роста в человеческой сыворотке и плазме. Состав: Калибратор S0: Буферизированная матрица альбумина бычьей сыворотки; Калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: Содержат гормон роста в буферизированной матрице альбумина бычьей сыворотки. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 6 флаконов по 2 мл	набор	1
145.	Дегидроэпиандростерона сульфат, реагент	21.20.23.110	Предназначен для количественного определения дегидроэпиандростерона сульфата в сыворотке и плазме человека методом иммунного анализа. Состав: парамагнитные частицы покрытые козьим антикроличьим IgG: кроличьи антитела к ДЭА-С, ТРИС буфер, бычий сывороточный альбумин, сурфактант, азид натрия 0.1% и 0.2% ПроКлин 300; конъюгат ДЭА-С со щелочной фосфатазой (бычьей), ТРИС буфер, бычий сывороточный альбумин, сурфактант, азид натрия 0,1% и 0,2% ПроКлин 300. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	2
146.	Дегидроэпиандростерона сульфат, калибраторы	21.20.23.110	Калибратор показателей теста количественного определения дегидроэпиандростерона сульфата в сыворотке и плазме человека методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: бычий сывороточный альбумин; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: ДЭА-С в концентрациях 20, 50, 200, 500 и 1000 мг/дл (0.54, 1.36, 5.43, 13.57 и 27.14 мкмоль/л), бычий сывороточный альбумин, 0.1% азида натрия и 0.5% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 6 флаконов по 2 мл	набор	1

147.	Антимюллеров гормон, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентраций антимюллерова гормона в сыворотке и плазме человека. Состав: реагент 1a: парамагнитные частицы, покрытые моноклональным против-АМН, в буфере ТРИС с ПАВ, белком; реагент 1b: конъюгат антител к АМГ с щелочной фосфатазой в буфере МЕС, ПАВ, белок (бычий, рекомбинантный); реагент 1с: буфер ТРИС с поверхностно-активным веществом (ПАВ), белок (мышинный, крупного рогатого скота. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	10
148.	Антимюллеров гормон, калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки анализа для количественного определения концентраций антимюллерова гормона (АМГ) в сыворотке и плазме человека. Состав: калибратор S0: буфер; калибраторы: S1, S2, S3, S4, S5: рекомбинантный человеческий АМГ. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 6 флаконов по 2 мл	набор	1
149.	Антимюллеров гормон, контроль	21.20.23.110	Для контроля характеристик системы для количественного определения концентраций антимюллерова гормона (АМГ). Состав: рекомбинантный человеческий АМГ. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 6 флаконов по 2 мл	набор	2
150.	Глобулин, связывающий половые гормоны, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации связывающего половые гормоны глобулина в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реагент 1a: парамагнитные частицы; реагент 1b: конъюгат; реагент 1с: буфер. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	2
151.	Глобулин, связывающий половые гормоны, калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки анализа для количественного определения концентрации связывающего половые гормоны глобулина. Калибратор S0: лиофилизированная забуференная белковая матрица; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: S5: лиофилизированный очищенный человеческий глобулин, связывающий половые гормоны, забуференная белковая матрица. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 6 флаконов по 1 мл	набор	1
152.	Глобулин, связывающий половые гормоны, контроль	21.20.23.110	Для мониторинга за работой системы при количественном определении концентрации связывающего половые гормоны глобулина. Состав: лиофилизированный очищенный человеческий глобулин, связывающий половые гормоны, забуференная белковая матрица. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 6 флаконов по 2 мл	набор	1
153.	Тиреоглобулин, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации антител к тиреоглобулину в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: Парамагнитные частицы покрытые стрептавидином и связанные с биотинилированным человеческим	Не менее 2 картриджей по 50 тестов	упак.	2

			тиреоглобулином, взвешенные в буфере Трис с белком (бычьим), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: Конъюгат человеческого тиреоглобулина со щелочной фосфатазой (бычьей) в буфере Трис с белком (бычьим), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1с: Буфер ТРИС. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	каждый в упаковке		
154.	Тиреоглобулин, калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки анализа количественного определения концентрации антител тиреоглобулина в человеческой сыворотке и плазме. Состав: калибратор S0: Человеческая сыворотка с 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: с концентрацией человеческого тиреоглобулина 50, 250, 500, 1000 и 2500 ЕД/мл, 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 6 флаконов по 2 мл	набор	1
155.	Общий бета-Хорионический гонадотропин (β -ХГЧ), реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации общего β hCG в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реагент 1a: парамагнитные частицы, покрытые комплексами козьих антимышиных IgG с мышинными моноклональными антителами к β hCG, взвешенные в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, альбумином бычьей сыворотки; реагент 1b: белок (козий, мышинный и рекомбинантный), разведенный в буферизированном физиологическом растворе цитрата, с сурфактантом; реагент 1с: конъюгат кроличьих антител к β hCG со щелочной фосфатазой (рекомбинантной), разведенный в буферизированном физиологическом растворе МЕС, с сурфактантом. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	5
156.	Общий бета-Хорионический гонадотропин (β -ХГЧ), калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки анализа количественного определения концентраций общего β ХГ в человеческой сыворотке и плазме. Состав: Калибратор S0: буферизированная матрица альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: человеческий ХГ в известных концентрациях в буферизированной матрице альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 6 флаконов по 4 мл	набор	1
157.	Общий 25(ОН) витамин D, реагент	21.20.23.110	Хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации общего 25-гидроксивитамина D [25(ОН) витамин D] в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реагент 1: парамагнитные частицы, покрытые моноклональными антителами овцы анти-25(ОН) витамин D, взвешенными в буферизированном физиологическом растворе; реагент 1b: муравьиная кислота, поливиниловый спирт; реагент 1с: муравьиная кислота, поливиниловый спирт; реагент 1d: конъюгат аналога витамина D-щелочной фосфатазы. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	8

			DxI 800.			
158.	Общий 25(ОН) витамин D, калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки теста количественного определения концентраций общего 25-гидроксивитамина D [25(ОН)D] в человеческой сыворотке и плазме. Состав: калибратор S0: человеческая сыворотка; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: человеческая сыворотка содержащая 25(ОН) витамин D. Совместимость с анализатором иммунохимическим UniCel DxI 800.	Не менее 6 флаконов по 1,4 мл	набор	2
159.	Фолат/Фолат эритроцитов, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации фолиевой кислоты в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной) или в эритроцитах. Состав: реактив 1a: мышиные моноклональные антитела к фолатсвязывающему белку, парамагнитные частицы, покрытые анти-мышиным IgG, буфер, альбумин человеческой сыворотки и 0,1% ПроКлин 300. Реактив 1b: 1,0М аскорбат, 0,05N HCl, pH 5,5; реактив 1c: молочный фолат, связывающий белок (бычий) в буфере и 0,1% ПроКлин 300; Реактив 1d: конъюгат фолиевой кислоты со щелочной фосфатазой (бычьей) в буфере, и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1e: 0,6М ортофосфата калия. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	7
160.	Фолат/Фолат эритроцитов, калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки анализа количественного определения концентраций фолиевой кислоты в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной) и в эритроцитах. Состав: калибратор S0: буферизированная матрица с альбумином человеческой сыворотки, сурфактант, 0,1% азида натрия и 0,25% ПроКлин 300, содержит 0,0 нг/мл (нмоль/л) фолата; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: фолат (птероилглутаминовая кислота) в буферизированной матрице в концентрациях 1,0, 2,5, 5,0, 10,0 и 20,0 нг/мл (2,3, 5,7, 11,3, 22,7 и 45,3 нмоль/л), с альбумином человеческой сыворотки, сурфактантом, 0,1% азида натрия и 0,25% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 6 флаконов по 4 мл	набор	2
161.	Витамин B12, реагент	21.20.23.110	Для количественного определения концентрации витамина B12 в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной). Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы, покрытые козьим антимышиным IgG: комплексы мышиных моноклональных антител к внутреннему фактору, буферизированный физиологический раствор ТРИС, сурфактант, альбумин бычьей сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,1% Пролин 300; реактив 1b: буфер бората с сурфактантом, кобинамид и 0,1% азида натрия; реактив 1c: конъюгат свиной внутренний фактор-щелочная фосфатаза (бычья) в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, сурфактант, альбумин человеческой сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,25% ПроКлин 300; реактив 1d: 0,5N раствор гидроксида натрия с 0,005% щелочного цианида; реактив 1e: 0,02% раствор уксусной кислоты с дитиотреитом. Совместимость с	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	упак.	5

			системой иммунохимического анализа Access 2.			
162.	Витамин В12, калибраторы	21.20.23.110	Для калибровки анализа количественного определения концентраций витамина В12 в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной). Состав: калибратор S0: буферизованная матрица с альбумином человеческой сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,25% ПроКлин 300, содержит 0,0 пг/мл (ммоль/л) витамина В12; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: с концентрацией витамина В12 100; 250; 500; 900 и 1500 пг/мл (74; 184; 369; 664 и 1107 пмоль/л), в буферизованной матрице с альбумином человеческой сыворотки, 0,1% азида натрия и 0,25% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с системой иммунохимического анализа Access 2.	Не менее 6 флаконов по 4 мл	набор	2
163.	Набор реагентов для количественного определения инсулиноподобного фактора роста 1	21.20.23.110	Состав набора: картридж с реагентами - 1 шт.; контроль 1 - 1,0 мл; контроль 2 - 1,0 мл; лента для запечатывания картриджа с реагентами - 3 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 1 - 4 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 2 - 4 шт. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 50 тестов в наборе	набор	5
164.	Набор реагентов для количественного определения свободного тестостерона	21.20.23.110	Состав набора: картридж с реагентами - 1 шт.; контроль 1 - 1,0 мл; контроль 2 - 1,0 мл; лента для запечатывания картриджа с реагентами - 3 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 1 - 4 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 2 - 4 шт. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 50 тестов в наборе	набор	3
165.	Набор реагентов для количественного определения антител к рецептору ТТГ	21.20.23.110	Состав набора: картридж с реагентами - 1 шт.; контроль 1 - 2,0 мл; контроль 2 - 2,0 мл; лиофилизированные магнитные микрочастицы - 2,8 мл; лента для запечатывания картриджа с реагентами - 3 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 1 - 4 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 2 - 4 шт. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 50 тестов в наборе	набор	17
166.	Набор реагентов для количественного определения кальцитонина	21.20.23.110	Состав набора: картридж с реагентами; контроль 1 - 2,0 мл; контроль 2 - 2,0 мл; лента для запечатывания картриджа с реагентами - 3 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 1 - 4 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 2 - 4 шт.; сертификат отдела контроля производителя - 1 шт. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 50 тестов в наборе	набор	17
167.	Набор реагентов для количественного определения адренокортикотропного	21.20.23.110	Состав набора: картридж с реагентами; контроль 1 - 2,5 мл; контроль 2 - 2,5 мл; лента для запечатывания картриджа с реагентами - 3 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 1 - 4 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 2 - 4 шт.; сертификат отдела контроля производителя - 1 шт. Совместимость с анализатором	Не менее 50 тестов в наборе	набор	10

	гормона		автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.			
168.	Набор реагентов для количественного определения прямого ренина	21.20.23.110	Состав набора: картридж с реагентами - 1 шт.; контроль 1 - 1,0 мл; контроль 2 - 1,0 мл; лента для запечатывания картриджа с реагентами - 3 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 1 - 4 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 2 - 4 шт. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 50 тестов в наборе	набор	2
169.	Набор реагентов для количественного определения альдостерона	21.20.23.110	Состав набора: картридж с реагентами - 1 шт.; контроль 1 - 1,0 мл; контроль 2 - 1,0 мл; лента для запечатывания картриджа с реагентами - 3 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 1 - 4 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 2 - 4 шт. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 50 тестов в наборе	набор	2
170.	Набор реагентов для количественного определения 17-гидроксипрогестерона	21.20.23.110	Состав набора: картридж с реагентами; контроль 1 - 1.0 мл; контроль 2 - 1.0 мл; лента для запечатывания картриджа с реагентами - 3 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 1 - 4 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 2 - 4 шт.; сертификат отдела контроля производителя - 1 шт. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 50 тестов в наборе	набор	4
171.	Набор реагентов для количественного определения С-пептида	21.20.23.110	Состав набора: картридж с реагентами; контроль 1 - 1.0 мл; контроль 2 - 1.0 мл; лента для запечатывания картриджа с реагентами - 3 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 1 - 4 шт.; наклейки со штрих-кодами для контроля 2 - 4 шт.; сертификат отдела контроля производителя - 1 шт. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 50 тестов в наборе	набор	2
172.	Набор реагентов для количественного определения такролимуса	21.20.23.110	Состав набора: картридж с реагентами - 1 шт.; контроль 1 - 1,0 мл; контроль 2 - 1,0 мл; реагент для предварительной обработки цельной крови - 4,0 мл; лента для запечатывания картриджа с реагентами - 3 шт; наклейки со штрих-кодами для контроля 1 - 4 шт; наклейки со штрих-кодами для контроля 2 - 4 шт. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 50 тестов в наборе	набор	2
173.	Набор реагентов для количественного определения циклоспорина	21.20.23.110	Состав набора: картридж с реагентами - 1 шт.; контроль 1 - 1,5 мл; контроль 2 - 1,5 мл; реагент для предварительной обработки цельной крови - 4,0 мл; лента для запечатывания картриджа с реагентами - 3 шт; наклейки со штрих-кодами для контроля 1 - 4 шт; наклейки со штрих-кодами для контроля 2 - 4 шт. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 50 тестов в наборе	набор	2
174.	Концентрат для очистки	21.20.23.110	Для промывки компонентов реакции в реакционном модуле при работе на иммунохемилюминесцентных анализаторах MAGLUMI. Совместимость с	Не менее 714	флак.	30

			анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	мл		
175.	Набор реагентов Стартер	21.20.23.110	Для запуска реакции хемилюминесценции при работе на иммунохемилюминесцентных анализаторах MAGLUMI. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 230 мл Стартер 1; не менее 230 мл Стартер 2	набор	30
176.	Контроль измерений люминесценции	21.20.23.110	Для проверки правильности функционирования прибора и стартовых реагентов, для избежания ошибок данных из-за дефектов прибора или неправильно расположенных или просроченных стартовых реагентов. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 5 флаконов по 2 мл	набор	2
177.	Раствор для очистки системы пробирок	21.20.23.110	Для автоматических анализаторов MAGLUMI содержит хлорноватистый натрий. Совместимость с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным Maglumi 4000 Plus.	Не менее 500 мл	флак.	2
178.	Реагент для ПВ и фибриногена	21.20.23.110	Реагент содержит рекомбинантный человеческий тканевой фактор, связанный с высокоочищенными синтетическими фосфолипидами, кальция хлорид, буфер и консервант. Реагент полностью соответствует по своей чувствительности международному стандарту ВОЗ. Тест основан на превращении фибриногена в фибрин и формировании сгустка под воздействием тканевого фактора и кальция хлорида. Тест обладает высокой чувствительностью к дефицитам факторов свёртываемости II, V, VII, X и может использоваться для мониторинга концентрации ОАК (оральных антикоагулянтов). Тест предназначен для количественного определения протромбинового времени, расчётного фибриногена (методом добавления избытка тромбина) и Международного Нормализованного Отношения (МНО). Состав: рекомбинантный человеческий тканевой фактор (лиофилизированный); разбавитель (жидкий, готовый к использованию). Совместимость с автоматическим коагулометрическим анализатором для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 700.	Тканевой фактор: не менее 5 флаконов по 20 мл; разбавитель: не менее 5 флаконов по 20 мл; не менее 935 тестов в наборе	набор	8
179.	АЧТВ реагент с синтетическими фосфолипидами	21.20.23.110	Реагент содержит кристаллический кремний в качестве активатора и синтетические фосфолипиды. Тест основан на стимуляции образования активированного XII фактора путём создания поверхности для активации кининогена, калликреина и фактора XII. Активация фактора происходит при температуре 37°C. После этого добавляется кальция хлорид для дальнейшей реакции и образования сгустка. Фосфолипиды в реагенте необходимы для создания комплексов, активирующих II и X факторы. Тест обладает высокой чувствительностью к дефицитам факторов свёртываемости I, II, V, VIII, IX, X, XI, XII и может использоваться для диагностики	АЧТВ реагент: не менее 5 флаконов по 9 мл; кальция хлорид: не менее 5 флаконов по	набор	8

			заболеваний печени, дефицита витамина К, выявления присутствия гепарина в образцах, волчаночных антикоагулянтов и прочих ингибиторов. Состав: АЧТВ реагент, содержащий коллоидный раствор кремния и синтетические фосфолипиды; кальция хлорид концентрацией 0,025 моль/ л. Совместимость с автоматическим коагулометрическим анализатором для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 700.	8; не менее 720 тестов в наборе		
180.	Фибриноген	21.20.23.110	Реагент содержит высокоочищенный бычий тромбин. Тест основан на инкубации образца плазмы с избытком тромбина (метод Клаусса). В ходе инкубации при температуре 37°C происходит конвертация свободного фибриногена в нерастворимый фибрин и образование сгустка. Исходная концентрация фибриногена имеет зависимость от времени образования сгустка и рассчитывается по калибровочной кривой. Тест предназначен для выявления количественного дефицита фибриногена. Состав: бычий тромбин концентрацией 35 Ед/фл (лиофилизированный). Совместимость с автоматическим коагулометрическим анализатором для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 700.	Не менее 10 флаконов по 5 мл; не менее 840 тестов в упаковке	упак.	10
181.	Тромбиновое время	21.20.23.110	Тест применяется для выявления ДВС-синдрома, мониторинга антикоагулянтной и фибринолитической терапии, а также выявления присутствия ПДФ, наследственных или приобретённых качественных или количественных дефицитов фибриногена, усиленного фибринолиза. Тест основан на превращении фибриногена в фибрин путём добавления в образец плазмы избытка очищенного бычьего тромбина в концентрации 3 Ед/мл. Результат измеряется в секундах и отражает время образования сгустка в реакционной кювете. Состав: бычий тромбин концентрацией 15 Ед/фл (лиофилизированный); буфер (жидкий, готовый к использованию). Совместимость с автоматическим коагулометрическим анализатором для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 700.	Бычий тромбин: не менее 4 флаконов по 8 мл; буфер: не менее 1 флакона по 9 мл; не менее 208 тестов в наборе	набор	10
182.	Реагент для промывания	21.20.23.110	Щелочной промывающий раствор для очистки пробозаборника и жидкостной системы автоматического коагулометра. Состоит из поверхностно-активного вещества (ПАВ) и консерванта. Совместимость с автоматическим коагулометрическим анализатором для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 700.	Не менее 4 л в упаковке	упак.	120
183.	Моющий раствор	21.20.23.110	Очищающий раствор на основе соляной кислоты. Используется для промывки пробозаборника и для уменьшения перекрестного эффекта между измерениями в автоматическом коагулометре. Содержит 0,5% раствор соляной кислоты. Совместимость с автоматическим коагулометрическим анализатором для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 700.	Не менее 500 мл	флак.	5

184.	Моющий агент	21.20.23.110	Очищающий раствор на основе гипохлорита натрия. Используется для промывки пробозаборника, дезинфекции и для уменьшения перекрестного эффекта между измерениями в автоматическом коагулометре. Содержит 5% раствор гипохлорита натрия. Совместимость с автоматическим коагулометрическим анализатором для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 700.	Не менее 80 мл	флак.	5
185.	Разбавитель факторов	21.20.23.110	Разбавляющий реагент, необходимый для проведения ряда тестов (ПВ, антитромбин, фибриноген и др.), контроля качества и калибровки на автоматическом коагулометре. Содержит солевой раствор, близкий по кислотно-щелочному составу к плазме человека, консерванты и стабилизаторы. Совместимость с автоматическим коагулометрическим анализатором для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 700.	Не менее 100 мл	флак.	15
186.	Калибровочная плазма	21.20.23.110	Универсальная калибровочная плазма для калибровки клоттинговых и хромогенных тестов, а также для контроля качества АЧТВ и ТВ на автоматическом коагулометре. Калибруемые параметры: ПВ, фибриноген, одиночные факторы, фактор фон Виллебранда, антитромбин, плазминоген, ингибитор плазмина, протеины С и S. Совместимость с автоматическим коагулометрическим анализатором для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 700.	Не менее 10 флаконов по 1 мл в наборе	набор	5
187.	Нормальный контроль, аттестованный	21.20.23.110	Универсальная контрольная плазма для контроля качества выполнения клоттинговых и хромогенных тестов в области нормальных значений на автоматическом коагулометре. Контролируемые параметры: ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриноген, одиночные факторы, фактор фон Виллебранда, антитромбин, плазминоген, ингибитор плазмина, протеины С и S. Совместимость с автоматическим коагулометрическим анализатором для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 700.	Не менее 10 флаконов по 1 мл в наборе	набор	5
188.	Низкий патологический контроль, аттестованный	21.20.23.110	Универсальная контрольная плазма для контроля качества выполнения клоттинговых и хромогенных тестов в области низких патологических значений на автоматическом коагулометре. Контролируемые параметры: ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриноген, антитромбин, протеины С и S. Совместимость с автоматическим коагулометрическим анализатором для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 700.	Не менее 10 флаконов по 1 мл в наборе	набор	5
189.	Набор реагентов для определения гликозилированного гемоглобина А1с	21.20.23.110	Для определения процентного содержания гликозилированного гемоглобина А1с в цельной крови методом ионообменной высокоэффективной жидкостной хроматографии. Состав: праймер- лиофилизированный гемолизат человеческих эритроцитов с гентамицином, тобрамицином- 2 шт.; буфер для элюирования А- 5 шт.; буфер для элюирования В- 1 шт.; набор калибраторов с раствором для	Не менее 2500 тестов в наборе	набор	3

			разведения: два флакона калибратора 1, два флакона калибратора 2 и 1 флакона раствора для разведения калибраторов); аналитический (ионообменный) картридж с префильтрами. Совместимость с прибором для определения гликозилированного гемоглобина "Вариант" (Variant).			
190.	Раствор для промывки и разведения	21.20.23.110	Состав: деионизированная вода и азид натрия в качестве консерванта. Совместимость с прибором для определения гликозилированного гемоглобина "Вариант" (Variant).	Не менее 4 флаконов по 2500 мл	упак.	2
191.	Контроль гликозилированного гемоглобина уровень 1 и 2	21.20.23.110	Для проведения контроля качества определения гликозилированного гемоглобина. Лиофилизированный, на основе человеческой крови. Совместимость с прибором для определения гликозилированного гемоглобина "Вариант" (Variant).	Не менее 4 флаконов по 0,5 мл в наборе	набор	5
192.	Дилуент	21.20.23.110	Для использования в качестве изотонического буферного разбавителя совместно с не содержащим цианид литическим агентом для подсчета и оценки размера клеток крови. Состав: Сульфат натрия- 13,73 г/л, Хлорид натрия- 1,04 г/л, Тетракаин HCL- 0,02 г/л, Имидазол- 2,85 г/л. Совместимость с системой клеточного анализа UniCel DxH 800 Coulter.	Не менее 10 л	упак.	600
193.	Лизирующий раствор	21.20.23.110	Для количественного определения гемоглобина, подсчета ядросодержащих эритроцитов и подсчета, и оценки размера лейкоцитов оксигемоглобиновым методом. Состав: Соли четвертичного аммония- 5-80 г/л, Сульфит натрия- 1-5 г/л. Совместимость с системой клеточного анализа UniCel DxH 800 Coulter.	Не менее 5 л	упак.	30
194.	Реагенты для дифференцировки лейкоцитов	21.20.23.110	Для разрушения эритроцитов и подготовки пробы для проведения пятичастного дифференциального анализа лейкоцитов. Состав: Реагент лизиса эритроцитов: Смачивающее вещество- 0,3-1,5 г/л, Муравьиная кислота- 1,2 мл/л; Консервант лейкоцитов: Углекислый натрий- 6 г/л, Хлорид натрия- 14,5 г/л, Сульфат натрия- 31,3 г/л. Совместимость с системой клеточного анализа UniCel DxH 800 Coulter.	Не менее 1 флакона по 1900 мл; не менее 1 флакона по 850 мл в упаковке	упак.	30
195.	Промывающий реагент	21.20.23.110	Для удаления белковых отложений из апертур (отверстий для подсчета элементов крови). Содержит раствор протеолитического фермента. Совместимость с системой клеточного анализа UniCel DxH 800 Coulter.	Не менее 10 л	упак.	20
196.	Контроль 6С	21.20.23.110	Для подтверждения и осуществления мониторинга достоверности показателей прибора, а также точности работы, предоставляя параметры для подсчета, определения размера, определения содержания гемоглобина, подсчета NRBC и	Не менее 9 пробирок по	набор	20

			дифференцировки лейкоцитов с помощью технологии VCSn в области низких, нормальных и высоких значений. Состав: обработанные, стабилизированные человеческие эритроциты в изотонической среде; стабилизированный, соответствующий по размеру тромбоцитам, компонент и связанные эритроциты для симуляции лейкоцитов и ядросодержащих эритроцитов. Совместимость с системой клеточного анализа UniCel DxH 800 Coulter.	3,5 мл		
197.	Материал контрольный	21.20.23.110	Для мониторинга значений, полученных на гематологических анализаторах Coulter. Содержит эритроциты человека, модели лейкоцитов и тромбоциты млекопитающих в плазмоподобной жидкости с консервантами. После вскрытия продукт сохраняет стабильность в течение 14 дней.	Не менее 12 флаконов по 5 мл	набор	12
198.	Контроль Латрон CP-X	21.20.23.110	Для мониторинга стабильности электрической обработки, системы измерения скорости потока жидкости, измерения объема, электропроводности и светорассеяния. Состав: суспензия полистироловых частиц в буферной среде, содержащей поверхностно-активное вещество. Совместимость с системой клеточного анализа UniCel DxH 800 Coulter.	Не менее 8 пробирок по 4 мл	набор	20
199.	Калибратор S-CAL	21.20.23.110	Для преобразования электронных измерений каждого образца в точные результаты, выраженные в клинических терминах. Состав: обработанные, стабилизированные человеческие эритроциты и соответствующие по размеру тромбоцитам компоненты в изотонической среде. Зафиксированные эритроциты добавлены для симуляции лейкоцитов. Совместимость с системой клеточного анализа UniCel DxH 800 Coulter.	Не менее 1 флакона по 3,3 мл	флак.	5
200.	Дилуент фокусирующий реагент	21.20.23.110	Для получения первичного и вторичного разведения образца, поддержания нативного состояния клеток и промывки пробозаборника, разрушения эритроцитов, поддержания лейкоцитов в осмотически стабильном состоянии и фокусировки потока лейкоцитов, проходящего через проточную кювету. Состав: двухосновный фосфат натрия- 0,3%; одноосновный фосфат калия- 0,05%; динатриевая соль ЭДТА- 0,03%; хлорид натрия- 1,0%; хлорид калия- 0,05%; сурфактант- 0,002%; консервант- 0,04%; бидистиллированная вода - 98%. Фасовка: 1 канистра по 20 л. Совместимость: с гематологическим анализатором CELL-DYN Ruby	Не менее 20 л	упак.	20
201.	Безцианидный лизирующий реагент для гемоглобина/ оптического подсчета ядер	21.20.23.110	Для определения гемоглобина и оптического подсчета ядер. Состав: четвертичная соль аммония- 10%; соль гидроксилamina- 3%, бидистиллированная вода - 87%. Фасовка: 1 канистра по 3,8 л Совместимость: с гематологическим анализатором CELL-DYN Ruby	Не менее 3,8 л	упак.	3

202.	Лизирующий лейкоцитарный реагент	21.20.23.110	Для проведения полного лизиса эритроцитов и тромбоцитов, модификации структуры лейкоцитов и образования структурированного комплекса для определения гемоглобина. Состав: буфер- 1%; окисленные ароматические спирты- 1%; полиоксипропиленовый эфир- 0,10%, бидистиллированная вода - 98%. Фасовка: 1 канистра по 3,8 л. Совместимость: с гематологическим анализатором CELL-DYN Ruby	Не менее 3,8 л	упак.	10
203.	Материал контрольный	21.20.23.110	Аттестованный контрольный продукт цельной крови для мониторинга результатов. Содержит эритроциты человека, лейкоциты млекопитающих и тромбоциты млекопитающих, взвешенные в плазмоподобной жидкости с консервантами. После вскрытия продукт сохраняет стабильность в течение не менее 8 дней при правильном использовании и хранении под плотной крышкой при температуре от 2 °С до 8 °С. Совместимость: с гематологическим анализатором CELL-DYN Ruby.	Не менее 3 флаконов по 3 мл	набор	8
204.	Дилуэнт	21.20.23.110	Для использования в качестве изотонического буферного разбавителя совместно с лизирующим агентом, не содержащий цианида, для подсчета и оценки размера клеток крови. Состав: соли натрия- 15 г/л, стабилизаторы- 1 г/л. Совместимость с гематологическим анализатором DxH 500.	Не менее 10 л в упаковке	упак.	20
205.	Лизирующий реагент	21.20.23.110	Для лизиса эритроцитов для количественного определения гемоглобина и подсчета, определения размера и оптического измерения лейкоцитов. Не содержит цианида и используется для измерения оксигемоглобина. Состав: сапонин 0,8- 2,0 г/л; четвертичные соли аммония 0,05- 0,2 г/л; другие детергенты 0,1- 2,0 г/л. Совместимость с гематологическим анализатором DxH 500.	Не менее 500 мл	флак.	20
206.	Чистящий агент	21.20.23.110	Для использования с теми компонентами систем серии DxH 500, которые контактируют с пробами крови. Не содержащий азидов, не содержащий формальдегида биоразлагаемый очиститель; содержит протеолитический фермент, способствующий удалению накоплений белка. состоит из эритроцитов человека, лейкоцитов млекопитающих и тромбоцитов млекопитающих, суспендированных в плазмоподобной жидкости с консервантами.	Не менее 500 мл	флак.	10
207.	Контрольный материал	21.20.23.110	Представляет собой проанализированную контрольную цельную кровь, предназначенную для мониторинга значений многопараметрических гематологических цитометров. Состоит из эритроцитов человека, лейкоцитов млекопитающих и тромбоцитов млекопитающих, суспендированных в плазмоподобной жидкости с консервантами.	Не менее 6 флаконов по 2,3 мл	набор	8
208.	Калибратор	21.20.23.110	Для определения коэффициентов калибровки для систем серии DxH500 в сочетании со специфическими реагентами серии DxH 500. Состоит из лейкоцитов человека,	Не менее 2 флаконов по	набор	2

			лейкоцитов млекопитающих и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазмоподобной жидкости с консервантами.	2 мл		
209.	Контрольные материалы	21.20.23.110	Для мониторинга качества клинических и лабораторных исследований при количественном определении скорости оседания эритроцитов (СОЭ). Совместимость с автоматическим анализатором СОЭ серии Ves-Matic Cube 80.	Не менее 4 флаконов по 9 мл	набор	2
210.	Ламина	21.20.23.110	Для гидродинамического позиционирования потока образцов в измерительной ячейке анализатора, а также обеспечения ламинарного течения посредством очистки всего гидравлического тракта анализатора, представляет собой смесь хлорида натрия, карбоната калия в воде. Совместимость с автоматическим анализатором микроскопии мочи IQ 200.	Не менее 2 канистр по 7 л в упаковке	упак.	35
211.	Тест- полоски	21.20.23.110	Для автоматического определения в моче: глюкоза, белок, билирубин, уробилиноген, рН, кровь, кетоновые тела, нитриты, лейкоциты, удельный вес. Наличие калибровочной области для автоматической корректировки интерференции по естественному цвету мочи. Диапазон определения: глюкоза- от 50 до 1000 мг/дл; белок- от 15 до 1000 мг/дл; билирубин- от 0,5 до 6 мг/дл; уробилиноген- от 2 до 8 мг/дл; удельный вес- от 1.000 до 1.030; рН от 5 до 9; кровь (гемоглобин) от 0,06 до 1,0 мг/ дл; кетоновые тела- от 5 до 150 мг/дл; нитриты- от 0,08 до 0.5 мг/дл; лейкоциты- от 25 до 500 лейкоц./мкл. Совместимость с автоматическим анализатором мочи AUTION MAX AX 4030.	Не менее 100 штук в упаковке	упак.	100
212.	Промывающий раствор концентрированный	21.20.23.110	Концентрированный моющий раствор, компоненты: фосфат натрия, деионизированная вода. Совместимость с автоматическим анализатором мочи AUTION MAX AX 4030.	Не менее 1 канистры по 1 л	упак.	3
213.	Контроль/Фокус	21.20.23.110	Для работы на автоматическом анализаторе осадка мочи. Состав: позитивный контроль (раствор, представляющий собой смесь стабилизированных человеческих эритроцитов 0,9%, хлорида натрия, хлорида кальция и азида натрия 0,09% в воде); негативный контроль (раствор, представляющий собой смесь 2-феноксэтанола 0,9 % и азида натрия 0,09% в воде); фокус (раствор, представляющий собой смесь стабилизированных человеческих эритроцитов 0,9%, хлорида натрия, хлорида кальция и азида натрия 0,09% в воде). Совместимость с автоматическим анализатором микроскопии мочи IQ 200.	Позитивный контроль: не менее 1 флакона по 125 мл; негативный контроль: не менее 1 флакона по 125 мл; фокус: не менее 2 флаконов по	набор	8

				125 мл в наборе		
214.	Калибратор	21.20.23.110	Калибровочный набор предназначен для внутрилабораторного контроля качества выполнения тестов на автоматическом анализаторе осадка мочи. Раствор, представляющий собой смесь стабилизированных человеческих эритроцитов 0,9%, хлорида натрия, хлорида кальция и азиды натрия 0,09% в воде. Совместимость с автоматическим анализатором микроскопии мочи IQ 200.	Не менее 4 флаконов по 125 мл в наборе	набор	6
215.	Материал контрольный, общий анализ мочи	21.20.23.110	Для использования в качестве аттестованного образца мочи для контроля качества и мониторинга воспроизводимости следующих показателей: глюкоза, белок, билирубин, уробилиноген, pH, кровь, кетоновые тела, нитриты, лейкоциты, удельный вес. Приготовлен из мочи человека с добавлением эритроцитов человека, искусственных лейкоцитов, компонентов животного происхождения, химических веществ и стабилизаторов, поставляется в жидкой форме. 2 уровня. Вскрытый контроль, хранимый в плотно закрытом флаконе, сохраняет стабильность всех аналитов в течение 30 дней при температуре от 2 °C до 25°C.	Не менее 12 флаконов (по 6 флаконов каждого уровня) по 12 мл	набор	10
216.	Тест- полоски	21.20.23.110	Для быстрого выявления билирубина, уробилиногена, кетонов (ацетоуксусной кислоты), аскорбиновой кислоты, глюкозы, белка (альбумина), крови, pH, нитрита и лейкоцитов в моче. Чувствительность: Билирубин- 0,5 мг/дл; Уробилиноген- 2 мг/дл; Кетоны- 5 мг/дл; Аскорбиновая кислота- 15 мг/дл; Глюкоза- 20 мг/дл; Белок- 10 мг/дл; Кровь- 0,015 мг/дл; Нитриты- 0,06 мг/дл; Лейкоциты- 25 лейкоцитов/мкл. Совместимость с анализатором мочи автоматическим iChemVelocity.	Не менее 100 штук в упаковке	упак.	300
217.	Контроли	21.20.23.110	Для мониторинга аналитов и систем химического анализа мочи, согласно перечню: Билирубин, Уробилиноген, Кетоны, Аскорбиновая кислота, Глюкоза, Белок, Кровь, pH, Нитриты, Лейкоциты, Плотность. Стабильность в распечатанных флаконах при температуре хранения от от 2 до 8°C 15 дней. Совместимость с анализатором мочи автоматическим iChemVelocity.	Не менее 9 флаконов по 100 мл	набор	6
218.	Набор калибраторов	21.20.23.110	Для проверки калибровки системы определения аналитов в биохимическом анализаторе мочи iChemVelocity. Состав: Набор растворов для калибровки и проверки работы блока определения плотности, цвета и прозрачности на системе для химического анализа мочи. Плотность определяется путем рефрактометрического анализа в анализаторе. Цвет и прозрачность измеряется напрямую при помощи пучка рассеянного света, направленного на образец, и оценивается с использованием специальных алгоритмов системы. Индикаторные полоски для мониторинга и проверки измерений, выполненных при помощи системы для химического анализа	Не менее 10 флаконов по 10 мл; не менее 2 емкостей с полосками по 5 полосок в каждой	набор	2

			мочи. Совместимость с анализатором мочи автоматическим iChemVelocity.			
219.	Моющий раствор	21.20.23.110	Буферный раствор для стандартной промывки системы химического анализа мочи. Готовый к использованию раствор, специально разработанный для системы биохимического анализа мочи iChemVelocity.	Не менее 2 канистр по 7 л в упаковке	упак.	90
220.	Экспресс-тест для качественного определения антигена H.pylori	21.20.23.110	Для качественного иммунохроматографического определения антигена H.pylori в образцах кала человека. Состав набора: тест-кассета; флакон с крышкой-капельницей и стержнем для забора образца кала, содержащий буферный раствор (1мл); этикетка для маркировки флакона. Аналитическая чувствительность- 5 нг/мл. Специфичность- 100%. Чувствительность- 100 %. Отсутствие интерференции: Диклофенак, Стеариновая кислота, Лоперамид, Метронидазол, Слизь, Лейкоциты. Время достижения устойчивых результатов- 15 минут.	Не менее 20 тестов в наборе	набор	200
221.	Цоликлон анти-D	21.20.23.110	Для типирования крови по антигену D системы резус. Пластиковый флакон-капельница.	Не менее 10 мл	флак.	250
222.	Цоликлон анти-A	21.20.23.110	Для типирования крови по антигену A по системе ABO. Пластиковый флакон-капельница.	Не менее 10 мл	флак.	250
223.	Цоликлон анти-B	21.20.23.110	Для типирования крови по антигену B по системе ABO. Пластиковый флакон-капельница.	Не менее 10 мл	флак.	250
224.	Карты ABO/D + перекрестная реакция для пациентов	21.20.23.110	Для определения групп крови по системе ABO и резус антигена D эритроцитов в прямой и обратной реакции методом гель- фильтрации. Диагностические карты с 6 микропробирками размером 70x52 мм. Первые две микропробирки содержат гель с моноклональными анти-A [клеточная линия A5], анти-B [клеточная линия G½] и анти-D [клеточные линии LHM 59 / 20 (LDM3)+ 175-2] в гелевом матриксе. Микропробирка сI является отрицательным контролем. Две микропробирки с «нейтральным» гелем для определения группы крови обратным методом с A1 и B стандартными эритроцитами. Совместимость с оборудованием для иммуногематологических исследований с применением гелевых технологий BIO-RAD.	Не менее 1344 карты в упаковке	упак.	1
225.	Карты Кумбс	21.20.23.110	Для скрининга и идентификации антиэритроцитарных антител, постановки пробы на совместимость по антигенам эритроцитов в непрямом антиглобулиновом тесте (проба Кумбса). Карта размером 70x52 мм с 6 микропробирками содержащими анти-человеческий глобулиновый реагент анти-IgG (кролика) в гелевом матриксе. Совместимость с оборудованием для иммуногематологических исследований с	Не менее 48 карт в упаковке	упак.	1

			применением гелевых технологий BIO-RAD.			
226.	Карты фенотип + К	21.20.23.110	Для определения RH2 (C), RH3 (E), RH4 (c), RH5 (e) и KEL1 (K) антигенов эритроцитов на основе комбинации методов агглютинации и гель фильтрации. Карта имеет 6 микропробирок, которые содержат моноклональные антитела анти-С (клеточная линия MS-24), анти-с (клеточная линия MS-33), анти-Е (клеточная линия MS-260), анти-е (клеточная линия MS-16, MC-21, MC-63) и анти-К (клеточная линия MS-56) в гелевом матриксе. Микропробирка (CtI) содержит нейтральный гель, является отрицательным контролем.	Не менее 48 карт в упаковке	упак.	2
227.	Карты для проведения непрямого и прямого антиглобулинового теста	21.20.23.110	Для скрининга и идентификации антиэритроцитарных антител, постановки пробы на совместимость по антигенам эритроцитов в непрямом антиглобулиновом тесте (проба Кумбса), прямого антиглобулинового теста (прямой реакции Кумбса). Диагностические карты с 6 микропробирками размером 70x52 мм содержащими полиспецифический АГР (кроличий анти-IgG, моноклональный анти-C3d, клон n° C139-9), суспендированный в геле.	Не менее 288 карт в упаковке	упак.	20
228.	Цоликлон анти-D Микс	21.20.23.110	Для фенотипирования крови. Пластиковый флакон-капельница.	Не менее 10 мл	флак.	50
229.	Цоликлон анти-С Супер	21.20.23.110	Для фенотипирования крови. Пластиковый флакон-капельница.	Не менее 10 мл	флак.	150
230.	Цоликлон анти-с Супер	21.20.23.110	Для фенотипирования крови. Пластиковый флакон-капельница.	Не менее 10 мл	флак.	150
231.	Цоликлон анти-Е Супер	21.20.23.110	Для фенотипирования крови. Пластиковый флакон-капельница.	Не менее 10 мл	флак.	150
232.	Цоликлон анти-е Супер	21.20.23.110	Для фенотипирования крови. Пластиковый флакон-капельница.	Не менее 10 мл	флак.	150
233.	Цоликлон анти-С ^w Супер	21.20.23.110	Для фенотипирования крови. Пластиковый флакон-капельница.	Не менее 5 мл	флак.	150
234.	Цоликлон анти-Келл(К) Супер	21.20.23.110	Для фенотипирования крови. Пластиковый флакон-капельница.	Не менее 10 мл	флак.	150
235.	Цоликлон анти-	21.20.23.110	Для фенотипирования крови. Пластиковый флакон-капельница.	Не менее 10	флак.	150

	Челлано(k) Супер			мл		
236.	Стандартные эритроциты	21.20.23.110	Для скрининга антиэритроцитарных антител на основе методов агглютинации и гель фильтрации в технологии ID-System. Каждый из флаконов № I, II, III содержит готовую к использованию 0.8% суспензию эритроцитов. Для приготовления суспензий были отобраны эритроциты доноров группы крови 0(I), типированные по антигенам эритроцитов: RH1(D), RH2(C), RH3(E), RH4(c), RH5(e), RH8(Cw), KEL1(K), KEL2(k), KEL4(Kp ^b), FY1(Fy ^a), FY2(Fy ^b), JK1(Jk ^a), JK2(Jk ^b), LE1(Le ^a), LE2(Le ^b), MNS1(M), MNS2(N), MNS3(S), MNS4(s), P1(P), LU1(Lu ^a), LU2(Lu ^b). Совместимость с оборудованием для иммуногематологических исследований с применением гелевых технологий BIO-RAD.	Не менее 3 флаконов по 10 мл	набор	20
237.	Стандартные эритроциты	21.20.23.110	Для определения групп крови ABO перекрестным методом на основе комбинации методов агглютинации и гель фильтрации в технологии ID-System. Каждый из реагентов включает в себя один флакон с готовой к использованию 0.8% суспензией эритроцитов: ДиаСелл A1 приготовлен из эритроцитов A1 Rh положительного донора, ДиаСелл B приготовлен из эритроцитов B Rh положительного донора. Совместимость с оборудованием для иммуногематологических исследований с применением гелевых технологий BIO-RAD.	Не менее 2 флаконов по 10 мл	набор	15
238.	Тест- эритроциты	21.20.23.110	Человеческие эритроциты для определения группы крови, в виде 5 % суспензии в буферном растворе. Эритроциты A1 агглютинируются сывороткой, содержащей антитела анти-A, эритроциты B агглютинируются сывороткой, содержащей антитела анти-B.	Не менее 3 флаконов по 10 мл	набор	27
239.	Дилуент 2	21.20.23.110	Для приготовления суспензии эритроцитов для определения групп крови ABO/RH, RH/Келл фенотипирования, для определения и идентификации антиэритроцитарных антител, постановки реакции на совместимость по антигенам эритроцитов. Модифицированный раствор низкой ионной силы. Реагент поставляется в жидкой форме, готовый к использованию, стерильный. Совместимость с оборудованием для иммуногематологических исследований с применением гелевых технологий BIO-RAD.	Не менее 500 мл	флак.	2
240.	Диск с оптохином	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не менее 30 дисков	упак.	4

241.	Диск Ампицилин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	7
242.	Диск Цефуроксим	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	7
243.	Диск Амикацин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	7
244.	Диск Ципрофлоксацин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 5 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	10
245.	Диск Триметаприм + Сульфаметоксазол	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 1.25 мкг и 23.75 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	3
246.	Диск Цефотаксим	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 5 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	13
247.	Диск Амоксициллин + Клавуланат	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 20 мкг и 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	13
248.	Диск Цефтазидим	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
249.	Диск Цефокситин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	8
250.	Диск Цефепим	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	7

251.	Диск Амикацин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	7
252.	Диск Офлоксацин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 5 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
253.	Диск Фосфомицин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 200 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
254.	Диск Нитрофурантоин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 100 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
255.	Диск Азитромицин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 15 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
256.	Диск Тетрациклин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	5
257.	Диск Цефоперазон + Сульбактам	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 75 мкг и 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
258.	Диск Ампициллин + Сульбактам	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 10 мкг и 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	4
259.	Диск Гентамицин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	7
260.	Диск Эртапенем	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2

261.	Диск Меропенем	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
262.	Диск Имипенем	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
263.	Диск Азтреонам	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
264.	Диск Бензилпенициллин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 1 ME. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	10
265.	Диск Эритромицин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 15 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	10
266.	Диск Клиндамицин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 2 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	10
267.	Диск Мупироцин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 200 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	1
268.	Диск Фузидин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
269.	Диск Ампициллин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 2 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	Упак.	4
270.	Диск Норфлоксацин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2

271.	Диск Тайгециклин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 15 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
272.	Диск Рифампицин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 5 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
273.	Диск Линезолид	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
274.	Диск Гентамицин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	7
275.	Диск Левофлоксацин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 5 мкг. Диски адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	4
276.	Диск Ванкомицин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 5 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	Упак.	5
277.	Диск Пиперациллин + Тазобактам	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг и 6 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
278.	Диск Пиперациллин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	1
279.	Диск Тикарциллин + Клавуланат	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 75 мкг и 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
280.	Диск Цефтазидим	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 10 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2

281.	Диск Хлорамфеникол	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	2
282.	Диск Моксифлоксацин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 5 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	1
283.	Диск Оксациллин	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 1 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	4
284.	Диск Цефтриаксон	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 30 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	3
285.	Диск Триметоприм	21.20.23.110	Для определения чувствительности микроорганизмов к антимикробным препаратам с помощью диско- диффузионного метода. Концентрация антибиотика- 5 мкг. Диски должны быть адаптированы для использования с диспенсером BIO-RAD.	Не мене 200 штук в упаковке	упак.	1
286.	Карты для идентификации клинически значимых грамотрицательных палочек	21.20.23.110	Для лабораторной идентификации большинства встречающихся в клинической практике грамотрицательных бактерий, как способных к брожению (семейства Enterobacteriaceae), так и не способных (роды Acinetobacter, Bordetella, Burkholderia, Pseudomonas, Vibrio). Карта изготовлена из пластика, ламинирована с двух сторон, сбоку находится пластиковая трубочка. На каждую карту нанесен индивидуальный штрих-код, который содержит следующую информацию: срок годности, тип карты, номер лота, уникальный номер карты. Карта предназначена для однократного использования. Карта состоит из микролунок одинакового размера, в которых находятся биохимические субстраты и проводятся биохимические тесты на идентификацию (оценка используемых микроорганизмом источников углерода и азота, ферментативной активности, ингибирования роста под действием различных факторов, устойчивости к различным агентам, и другие биохимические тесты). Заполнение карт бактериальной суспензией происходит автоматически с последующей герметизацией карты. Инкубация и учёт результата происходят в автоматическом режиме. Совместимость с анализатором автоматическим бактериологическим Vitek.	Не менее 20 карт в упаковке	упак.	10
287.	Карты для идентификации энтерококков,	21.20.23.110	Для лабораторной идентификации большинства встречающихся в клинической практике грамположительных бактерий (роды Enterococcus, Gemella, Lactococcus, Leuconostoc, Listeria, Staphylococcus, Streptococcus). Карта изготовлена из пластика,	Не менее 20 карт в	упак.	1

	стрептококков, стафилококков и других грамположительных микроорганизмов		ламинирована с двух сторон, сбоку находится пластиковая трубочка. На каждую карту нанесен индивидуальный штрих-код, который содержит следующую информацию: срок годности, тип карты, номер лота, уникальный номер карты. Карта предназначена для однократного использования. Карта состоит из микролунок одинакового размера, в которых находятся биохимические субстраты и проводятся биохимические тесты на идентификацию (оценка используемых микроорганизмом источников углерода и азота, ферментативной активности, ингибирования роста под действием различных факторов, устойчивости к различным агентам, и другие биохимические тесты). Заполнение карт бактериальной суспензией происходит автоматически с последующей герметизацией карты. Инкубация и учёт результата происходят в автоматическом режиме. Совместимость с анализатором автоматическим бактериологическим Vitek.	упаковке		
288.	Карты для идентификации клинически значимых прихотливых микроорганизмов	21.20.23.110	Для лабораторной идентификации <i>Neisseria gonorrhoeae</i> , <i>N. meningitidis</i> , видов рода <i>Haemophilus</i> , видов рода <i>Campylobacter</i> , <i>Eikenella corrodens</i> , <i>Gardnerella vaginalis</i> и других прихотливых микроорганизмов. Карта изготовлена из пластика, ламинирована с двух сторон, сбоку находится пластиковая трубочка. На каждую карту нанесен индивидуальный штрих-код, который содержит следующую информацию: срок годности, тип карты, номер лота, уникальный номер карты. Карта предназначена для однократного использования. Карта состоит из микролунок одинакового размера, в которых находятся биохимические субстраты и проводятся биохимические тесты на идентификацию (оценка используемых микроорганизмом источников углерода и азота, ферментативной активности, ингибирования роста под действием различных факторов, устойчивости к различным агентам, и другие биохимические тесты). Заполнение карт бактериальной суспензией происходит автоматически с последующей герметизацией карты. Инкубация и учёт результата происходят в автоматическом режиме. Совместимость с анализатором автоматическим бактериологическим Vitek.	Не менее 20 карт в упаковке	упак.	1
289.	Карты для определения чувствительности в антимикробным препаратам <i>Staphylococcus</i> spp., <i>Enterococcus</i> spp. и <i>S.agalactiae</i>	21.20.23.110	Для определения чувствительности в антимикробным препаратам <i>Staphylococcus</i> spp., <i>Enterococcus</i> spp. и <i>S.agalactiae</i> . Карта изготовлена из пластика, ламинирована с двух сторон, сбоку находится пластиковая трубочка. Карта представляет собой модифицированный аналог метода двукратных разведений в микрообъемах. На всех картах есть контрольная лунка, содержащая только питательные субстраты. В состав карты входят следующие антибиотики: ампициллин, цефокситин скрининг, ципрофлоксацин, клиндамицин, даптомицин, доксициклин, эритромицин, гентамицин, гентамицин высокий уровень (синергия), клиндамицин (индуцибельная резистентность), левофлоксацин, линезолид, моксифлоксацин, нитрофурантоин, оксациллин, рифампицин, стрептомицин высокий уровень (синергия), тетрациклин,	Не менее 20 карт в упаковке	упак.	20

			тигециклин, триметоприм/сульфаметоксазол, ванкомицин. Совместимость с анализатором автоматическим бактериологическим Vitek.			
290.	Карты для определения чувствительности в антимикробным препаратам <i>Staphylococcus spp.</i> , <i>Enterococcus spp.</i> и <i>S.agalactiae</i>	21.20.23.110	Для определения чувствительности в антимикробным препаратам <i>Staphylococcus spp.</i> , <i>Enterococcus spp.</i> и <i>S.agalactiae</i> . Карта изготовлена из пластика, ламинирована с двух сторон, сбоку находится пластиковая трубочка. Карта представляет собой модифицированный аналог метода двукратных разведений в микрообъемах. На всех картах есть контрольная лунка, содержащая только питательные субстраты. В состав карты входят следующие антибиотики: ампициллин, цефокситин скрининг, цефтаролин, клиндамицин, даптомицин, эритромицин, фосфомицин, фузидиевая кислота, гентамицин, гентамицин высокий уровень устойчивости, клиндамицин (индуцибельная резистентность), левофлоксацин, линезолид, нитрофурантоин, оксациллин, рифампицин, тигециклин, триметоприм/сульфаметоксазол, ванкомицин. Совместимость с анализатором автоматическим бактериологическим Vitek.	Не менее 20 карт в упаковке	упак.	30
291.	Карты для определения чувствительности к антимикробным препаратам клинически значимых аэробных грамотрицательных палочек	21.20.23.110	Для определения чувствительности к антимикробным препаратам клинически значимых аэробных грамотрицательных палочек. Карта изготовлена из пластика, ламинирована с двух сторон, сбоку находится пластиковая трубочка. Карта представляет собой модифицированный аналог метода двукратных разведений в микрообъемах. На всех картах есть контрольная лунка, содержащая только питательные субстраты. В состав карты входят следующие антибиотики: амикацин, азтреонам, ампициллин/сульбактам, цефепим, цефтазидим, колистин, дорипенем, доксициклин, гентамицин, имипенем, левофлоксацин, меропенем, нетилмицин, пеперациллин/тазобактам, тикарциллин/клавулановая кислота, тобрамицин, триметоприм/ сульфаметоксазол. Совместимость с анализатором автоматическим бактериологическим Vitek.	Не менее 20 карт в упаковке	упак.	15
292.	Карты для определения чувствительности к антимикробным препаратам клинически значимых аэробных грамотрицательных палочек	21.20.23.110	Для определения чувствительности к антимикробным препаратам клинически значимых аэробных грамотрицательных палочек. Карта изготовлена из пластика, ламинирована с двух сторон, сбоку находится пластиковая трубочка. Карта представляет собой модифицированный аналог метода двукратных разведений в микрообъемах. На всех картах есть контрольная лунка, содержащая только питательные субстраты. В состав карты входят следующие антибиотики: амикацин, амоксициллин/клавулановая кислота, ампициллин, цефепим, цефотаксим, цефтазидим, цiproфлоксацин, колистин, эртапенем, фосфомицин, гентамицин, меропенем, нетилмицин, нитрофурантоин, тигециклин, триметоприм/сульфаметоксазол, БЛРС. Совместимость с анализатором автоматическим бактериологическим Vitek.	Не менее 20 карт в упаковке	упак.	50

293.	Карты для определения чувствительности к антимикробным препаратам клинически значимых дрожжей	21.20.23.110	Для определения чувствительности к антимикробным препаратам клинически значимых дрожжей. Карта изготовлена из пластика, ламинирована с двух сторон, сбоку находится пластиковая трубочка. Карта представляет собой модифицированный аналог метода двукратных разведений в микрообъемах. На всех картах есть контрольная лунка, содержащая только питательные субстраты. В состав карты входят следующие антибиотики: амфотерицин В, каспофунгин, флюконазол, флюцитозин, микафунгин, вориконазол. Совместимость с анализатором автоматическим бактериологическим Vitek.	Не менее 20 карт в упаковке	упак.	3
294.	Суспензиальный раствор	21.20.23.110	Для приготовления бактериальных суспензий. Состав: водный раствор NaCl. Совместимость с анализатором автоматическим бактериологическим Vitek.	Не менее 3 флаконов по 500 мл в упаковке	упак.	20
295.	Минеральное масло	21.20.23.110	Для создания анаэробных условий в лунках панелей при проведении идентификации микроорганизмов.	Не менее 60 мл	флак.	4
296.	Флаконы со средой и адсорбирующими полимерными гранулами для выделения аэробных гемокультур	21.20.23.110	Для выделения аэробных микроорганизмов для определения наличия микроорганизмов в образцах крови и других стерильных биологических жидкостей при подозрении на бактериемию или фунгемию (септицемию). Валидированы производителем оборудования, что удостоверено в официальной инструкции. Цветовая кодировка флаконов: бледно-зеленая. Одноразовые флаконы содержат 30 мл комплексной питательной среды и адсорбирующие полимерные гранулы. Флаконы содержат разреженную атмосферу, состоящую из N ₂ , O ₂ и CO ₂ . Рабочие характеристики, указанные в инструкции флаконов: предел обнаружения 4-8 КОЕ/флакон. Наличие колориметрического датчика для обнаружения бактериального роста сине-зеленого цвета, встроенного во флакон. Материал флаконов: изготовлены из поликарбоната. На этикетке флакона присутствует специализированная линия уровня заполнения, указывающая на лимит внесения объема образца. Валидированная производителем оборудования возможность отсроченной загрузки флаконов в анализатор до 24 ч, удостоверенная в официальной инструкции к валидированным расходным материалам (флаконам), без снижения показателя высеваемости, подтвержденная в ходе клинических исследований. Флаконы, валидированные производителем оборудования для работы со следующими типами образцов: с кровью, а также амниотической жидкостью, жидкостью, полученной при постоянном амбулаторном перитонеальном диализе, спинномозговой, перитонеальной, плевральной, синовиальной и перикардальной жидкостью без необходимости добавления специальных коммерческих питательных добавок, за исключением добавки крови. Рабочие характеристики флаконов	Не менее 100 штук в упаковке	упак.	20

			удостоверены в рамках клинических исследований культур крови и культур стерильных биологических жидкостей (амниотическая жидкость, жидкость, полученная при постоянном амбулаторном перитонеальном диализе, спинномозговая, перитонеальная, плевральная, синовиальная и перикардальная жидкость) и указаны в инструкции к флаконам. Совместимость с анализатором культур крови и микобактерий автоматическим бактериологическим BACT/ALERT 3D.			
297.	Флаконы со средой и адсорбирующими полимерными гранулами для выделения анаэробных гемокультур	21.20.23.110	Для выделения анаэробных микроорганизмов для определения наличия микроорганизмов в образцах крови и других стерильных биологических жидкостей при подозрении на бактериемию или фунгемию (септицемию). Валидированы производителем оборудования, что удостоверено в официальной инструкции. Цветовая кодировка флаконов: оранжевая. Одноразовые флаконы содержат 40 мл комплексной питательной среды и адсорбирующие полимерные гранулы. Флаконы содержат разреженную атмосферу, состоящую из N ₂ и CO ₂ . Рабочие характеристики, указанные в инструкции флаконов: предел обнаружения 4-8 КОЕ/флакон. Наличие колориметрического датчика для обнаружения бактериального роста сине-зеленого цвета, встроенного во флакон. Материал флаконов: изготовлены из поликарбоната. На этикетке флакона присутствует специализированная линия уровня заполнения, указывающая на лимит внесения объема образца. Валидированная производителем оборудования возможность отсроченной загрузки флаконов в анализатор до 24 ч, удостоверенная в официальной инструкции к валидированным расходным материалам (флаконам), без снижения показателя высеваемости, подтвержденная в ходе клинических исследований. Флаконы, валидированные производителем оборудования для работы со следующими типами образцов: с кровью, а также амниотической жидкостью, жидкостью, полученной при постоянном амбулаторном перитонеальном диализе, спинномозговой, перитонеальной, плевральной, синовиальной и перикардальной жидкостью без необходимости добавления специальных коммерческих питательных добавок, за исключением добавки крови. Рабочие характеристики флаконов удостоверены в рамках клинических исследований культур крови и культур стерильных биологических жидкостей (амниотическая жидкость, жидкость, полученная при постоянном амбулаторном перитонеальном диализе, спинномозговая, перитонеальная, плевральная, синовиальная и перикардальная жидкость) и указаны в инструкции к флаконам. Совместимость с анализатором культур крови и микобактерий автоматическим бактериологическим BACT/ALERT 3D.	Не менее 100 штук в упаковке	упак.	20
298.	Флаконы педиатрические со	21.20.23.110	Педиатрические с адсорбентом для выделения аэробных микроорганизмов для определения наличия микроорганизмов в образцах крови при подозрении на	Не менее 100 штук в	упак.	4

	средой и адсорбирующими полимерными гранулами		бактериемию или фунгемию (септицемию). Валидированы производителем оборудования, что удостоверено в официальной инструкции. Цветовая кодировка флаконов: желтая. Одноразовые флаконы содержат 30 мл комплексной питательной среды и адсорбирующие полимерные гранулы. Флаконы содержат разреженную атмосферу, состоящую из N ₂ , O ₂ и CO ₂ . Рабочие характеристики, указанные в инструкции флаконов: предел обнаружения 4-8 КОЕ/флакон. Возможность заполнения флаконов малыми объемами образцов для новорожденных пациентов (0,1 мл), оцененная по результатам многоцентровых клинических исследований, указанных в инструкции флаконов. Наличие колориметрического датчика для обнаружения бактериального роста сине-зеленого цвета, встроенного во флакон. Материал флаконов: изготовлены из поликарбоната. Валидированная производителем оборудования возможность отсроченной загрузки флаконов в анализатор до 24 ч, удостоверенная в официальной инструкции к валидированным расходным материалам (флаконам), без снижения показателя высеваемости, подтвержденная в ходе клинических исследований.. Совместимость с анализатором культур крови и микобактерий автоматическим бактериологическим BACT/ALERT 3D.	упаковке		
299.	Набор реагентов для пробоподготовки Матрикс	21.20.23.110	Для использования в системе VITEK MS в процессе идентификации микроорганизмов. Матрикс поглощает энергию лазера и передает ее микроорганизмам для протекания ионизации. Представляет собой раствор альфа-циано-4-гидроксикоричной кислоты. Совместимость с масс-спектрометром VITEK MS.	Не менее 5 флаконов по 0,5 мл в упаковке	упак.	15
300.	Раствор пре- триггера	21.20.23.110	Для отделения акридинового красителя от конъюгата, связанного с комплексом микрочастиц. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i	Не менее 4х975 мл в упаковке	упак.	10
301.	Раствор триггера	21.20.23.110	Для запуска хемилюминесцентной реакции, обеспечивающей конечное считывание. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i	Не менее 4х975 мл в упаковке	упак.	15
302.	Буфер концентрированный промывающий	21.20.23.110	Раствор, содержащий забуференный фосфатом физраствор и антимикробные агенты. Данный раствор разводится системой в соотношении 1:10 и подается к блокам пипетторов образцов и реагентов, а также к промывочным зонам, в ходе выполнения анализа. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i	Не менее 2х2 л в упаковке	упак.	160
303.	Раствор для игл кондиционирующий	21.20.23.110	Для кондиционирования иглы пипеттора образцов с целью предотвращения неспецифического связывания аналитов в пробозаборной игле. Содержит рекальцинированную плазму крови человека. Совместимость с анализатором	Не менее 2х48 тестов в	упак.	3

			иммунохимическим Alinity i.	упаковке		
304.	Набор реагентов для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В	21.20.23.110	Для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: микрочастицы, конъюгат, дополнительный промывающий буфер. Картридж содержит все необходимые реагенты для проведения хемилюминесцентного анализа. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 картриджей по 100 тестов в упаковке	упак.	5
305.	Калибраторы для обеспечения правильности качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В	21.20.23.110	Для обеспечения правильности качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i	Не менее 2 флаконов по 3 мл	набор	2
306.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В	21.20.23.110	Для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом. Состав: положительный и отрицательный контроли. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i	Не менее 2 флаконов по 8 мл	набор	3
307.	Набор реагентов для одновременного качественного определения антигена и антител к ВИЧ типа 1 и/или типа 2	21.20.23.110	Для одновременного качественного определения антигена и антител к ВИЧ типа 1 и/или типа 2 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: микрочастицы, конъюгат, разбавитель теста. Картридж содержит все необходимые реагенты для проведения хемилюминесцентного анализа. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 картриджей по 600 тестов в упаковке	упак.	15
308.	Калибратор для обеспечения правильности одновременного качественного определения антигена и антител к ВИЧ типа 1	21.20.23.110	Для обеспечения правильности одновременного качественного определения антигена и антител к ВИЧ типа 1 и/или типа 2 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Содержит очищенный вирусный лизат ВИЧ. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 1 флакона по 3 мл	флак.	2

	и/или типа 2					
309.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности одновременного качественного определения антигена и антител к ВИЧ типа 1 и/или типа 2	21.20.23.110	Для подтверждения воспроизводимости и правильности одновременного качественного определения антигена и антител к ВИЧ типа 1 и/или типа 2 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: отрицательный контроль, положительный контроль 1 реактивный на анти-ВИЧ1, положительный контроль 2 реактивный на анти-ВИЧ2, положительный контроль 3- очищенный вирусный лизат ВИЧ. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 4 флаконов по 8 мл	набор	6
310.	Набор реагентов для качественного определения антител к Syphilis TP	21.20.23.110	Для качественного определения антител к Syphilis TP иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: микрочастицы, конъюгат, разбавитель теста. Картридж содержит все необходимые реагенты для проведения хемилюминесцентного анализа. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 картриджей по 600 тестов в упаковке	упак.	5
311.	Калибратор для обеспечения правильности качественного определения антител к Syphilis TP	21.20.23.110	Для обеспечения правильности качественного определения антител к Syphilis TP иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: рекальцинированная плазма крови человека (инактивированной), реактивная на анти-TP. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 1 флакона по 3 мл	флак.	2
312.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к Syphilis TP	21.20.23.110	Для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к Syphilis TP иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: положительный и отрицательный контроли. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 флаконов по 8 мл	набор	3
313.	Набор реагентов для качественного определения антител к вирусу гепатита С	21.20.23.110	Для качественного определения антител к вирусу гепатита С иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: микрочастицы, конъюгат, разбавитель теста. Картридж содержит все необходимые реагенты для проведения хемилюминесцентного анализа. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 картриджей по 100 тестов в упаковке	упак.	90

314.	Калибратор для обеспечения правильности качественного определения антител к вирусу гепатита С	21.20.23.110	Для обеспечения правильности качественного определения антител к вирусу гепатита С иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови. Содержит рекальцинированную плазму крови человека (инактивированная), реактивную на анти-HCV. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 1 флакона по 3 мл	флак.	2
315.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к вирусу гепатита С	21.20.23.110	Для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к вирусу гепатита С иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: положительный и отрицательный контроли. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 флаконов по 8 мл	набор	3
316.	Набор реагентов для качественного определения антител к ядерному антигену вируса гепатита В	21.20.23.110	Для качественного определения антител к ядерному антигену вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: микрочастицы, конъюгат, разбавитель анализа, разбавитель образца. Картридж содержит все необходимые реагенты для проведения хемилюминесцентного анализа. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 картриджей по 100 тестов в упаковке	упак.	2
317.	Калибратор для обеспечения правильности качественного определения антител к ядерному антигену вируса гепатита В	21.20.23.110	Для обеспечения правильности качественного определения антител к ядерному антигену вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 1 флакона по 3 мл	флак.	1
318.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к ядерному антигену вируса гепатита В	21.20.23.110	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к ядерному антигену вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 флаконов по 8 мл в упаковке	набор	2

319.	Набор реагентов для качественного определения антител класса IgM к ядерному антигену вируса гепатита В	21.20.23.110	Набор реагентов для качественного определения антител класса IgM к ядерному антигену вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: микрочастицы, конъюгат. Картридж содержит все необходимые реагенты для проведения хемилюминесцентного анализа. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 картриджей по 100 тестов в упаковке	упак.	2
320.	Калибраторы для обеспечения правильности качественного определения антител класса IgM к ядерному антигену вируса гепатита В	21.20.23.110	Для обеспечения правильности качественного определения антител класса IgM к ядерному антигену вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: содержит рекальцинированную плазму крови человека, реактивную на анти-НВс IgM. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 флаконов по 3 мл	набор	1
321.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител класса IgM к ядерному антигену вируса гепатита В	21.20.23.110	Для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител класса IgM к ядерному антигену вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: содержит рекальцинированную плазму крови человека, реактивную на анти-НВс IgM. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 флаконов по 8 мл	набор	1
322.	Набор реагентов для качественного определения антигена "е" вируса гепатита В	21.20.23.110	Для качественного определения антигена «е» вируса гепатита В (HBeAg) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом. Состав: микрочастицы, конъюгат, разбавитель анализа. Картридж содержит все необходимые реагенты для проведения хемилюминесцентного анализа. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 картриджей по 100 тестов в упаковке	упак.	3
323.	Калибраторы для обеспечения правильности качественного определения антигена "е" вируса гепатита В	21.20.23.110	Для обеспечения правильности качественного определения антигена "е" вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i	Не менее 2 флаконов по 3 мл	набор	1

324.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антигена "е" вируса гепатита В	21.20.23.110	Для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антигена "е" вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i	Не менее 2 флаконов по 8 мл	набор	2
325.	Набор реагентов для качественного определения антител к антигену "е" вируса гепатита В	21.20.23.110	Для качественного определения антител к антигену "е" вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: микрочастицы, конъюгат, нейтрализующий реагент. Картридж содержит все необходимые реагенты для проведения хемилюминесцентного анализа. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 картриджей по 100 тестов в упаковке	упак.	2
326.	Калибратор для обеспечения правильности качественного определения антител к антигену "е" вируса гепатита В	21.20.23.110	Для обеспечения правильности качественного определения антител к антигену "е" вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 1 флакона по 3 мл	флак.	1
327.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к антигену "е" вируса гепатита В	21.20.23.110	Для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к антигену "е" вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 флаконов по 8 мл	набор	2
328.	Набор реагентов, подтверждающих наличие поверхностного антигена вируса гепатита В	21.20.23.110	Для подтверждения наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: микрочастицы, конъюгат, реагент для предварительной обработки 1, реагент для предварительной обработки 2, дополнительный промывающий буфер. Картридж содержит все необходимые реагенты для проведения хемилюминесцентного анализа. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 картриджей по 100 тестов в упаковке	упак.	3
329.	Набор реагентов для количественного	21.20.23.110	Для количественного определения 25-ОН витамина Д иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человек. Состав: микрочастицы, конъюгат,	Не менее 2 картриджей	упак.	1

	определения 25-ОН витамина D		дилюент теста. Картридж содержит все необходимые реагенты для проведения хемилюминесцентного анализа. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	по 500 тестов в упаковке		
330.	Калибраторы для обеспечения правильности количественного определения 25-ОН витамина D	21.20.23.110	Для обеспечения правильности количественного определения 25-ОН витамина D иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 6 флаконов по 3 мл	набор	1
331.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности количественного определения 25-ОН витамина D	21.20.23.110	Для подтверждения воспроизводимости и правильности количественного определения 25-ОН витамина Диммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 3 флаконов по 8 мл	набор	1
332.	Набор для иммуноферментного определения прокальцитонина (PCT) в плазме и сыворотке крови человека.	21.20.23.110	Для определения прокальцитонина в сыворотке и плазме крови человека методом фермент- связанного флуоресцентного анализа. Состав набора: стрипы: состоит из десяти лунок, запечатанных маркированной полоской из фольги, на маркировке указаны штрих-код, содержащий информацию о типе анализа, номер партии товара и срок годности, фольга перфорирована над первой лункой, в которую вносится образец, последняя лунка представляет собой кювету для флуориметрического считывания, остальные лунки содержат реактивы для анализа; наконечники- на внутреннюю стенку наконечника нанесены мышинные моноклональные иммуноглобулины к прокальцитонину человека; контроль 1 лиофилизированный; контроль 2 лиофилизированный; калибратор 1 лиофилизированный; калибратор 2 лиофилизированный; лист спецификаций с фабричными установками для калибровки теста. Совместимость с анализатором иммунологическим mini VIDAS	Не менее 60 тестов в упаковке	набор	1
333.	Контроль качества пипеток и оптической системы автоматических анализаторов серии VIDAS и mini VIDAS	21.20.23.110	Для тестирования пипетирующих механизмов и оптической системы автоматических анализаторов VIDAS и mini VIDAS. Состав набора: 60 стрипов; 60 наконечников.	Не менее 60 тестов	набор	1
334.	Набор реагентов для качественного	21.20.23.110	Для качественного определения IgM к токсоплазмам в сыворотке крови человека	Не менее 60	набор	4

	определения иммуноглобулинов М к <i>Toxoplasma gondii</i>		с использованием метода фермент- связанного флуоресцентного анализа на приборе VIDAS. Состав набора: 60 стрипов, 60 наконечников, Положительный контроль 2 мл (жидкий), Отрицательный контроль 2 мл (жидкий), Стандарт.	тестов		
335.	Набор реагентов для количественного определения иммуноглобулинов G к <i>Toxoplasma gondii</i>	21.20.23.110	Для количественного определения IgG к токсоплазмам в сыворотке и плазме крови человека с использованием метода фермент- связанного флуоресцентного анализа на приборе VIDAS. Состав набора: 60 стрипов, 60 наконечников, Положительный контроль 2 мл (жидкий), Отрицательный контроль 2 мл (жидкий), Стандарт.	Не менее 60 тестов	набор	4
336.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Ascaris Lumbricoides</i> в сыворотке (плазме) крови	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i> в сыворотке крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: Планшет разборный с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антигенами <i>Ascaris lumbricoides</i> , готовый для использования; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; раствор тетраметилбензидина, готовый для использования; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.	Не менее 96 тестов	набор	25
337.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса G	21.20.23.110	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса G в сыворотке крови. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Раствор для разведения образцов- наличие. Диапазон измерений: 0-300 Ед/мл.	Не менее 96 тестов	набор	4
338.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса М	21.20.23.110	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса М в сыворотке крови. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Раствор для разведения образцов- наличие. Диапазон измерений: 0-400 Ед/мл.	Не менее 96 тестов	набор	4
339.	Набор реагентов для иммуноферментного	21.20.23.110	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса А в сыворотке крови. Готовые однокомпонентные	Не менее 96	набор	4

	определения концентрации общего иммуноглобулина класса А		растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Раствор для разведения образцов- наличие. Диапазон измерений: 0-300 Ед/мл.	тестов		
340.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу клещевого энцефалита	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса М (IgM) к вирусу клещевого энцефалита (ВКЭ) в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к IgM человека; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; антиген ВКЭ, концентрат; конъюгат моноклональных антител; раствор для разведения конъюгата; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; субстратный буферный раствор; тетраметилбензидин, концентрат; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипеток; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.	Не менее 96 тестов	набор	3
341.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу клещевого энцефалита	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу клещевого энцефалита (ВКЭ) в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами человека; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат, концентрат; раствор для разведения исследуемых образцов; раствор для разведения конъюгата; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; субстратный буферный раствор; тетраметилбензидин, концентрат; стоп-реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипеток.	Не менее 96 тестов	набор	3
342.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к возбудителям иксодовых клещевых боррелиозов (болезни Лайма)	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса М к возбудителям иксодовых клещевых боррелиозов (болезни Лайма) в сыворотке или плазме крови человека. Вариант иммуноферментной реакции- непрямой ИФА. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Borrelia burgdorferi s.l.; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат (моноклональные антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрена); раствор для предварительного разведения; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения конъюгата; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; субстратный буферный раствор; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат; стоп- реагент; плёнка	Не менее 96 тестов	набор	3

			для заклеивания планшета; ванночка для реагентов; наконечники для пипеток. Объем исследуемого образца 10 мкл.			
343.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителям иксодовых клещевых боррелиозов (болезнь Лайма)	21.20.23.110	Для выявления антител класса G к возбудителям иксодовых клещевых боррелиозов (болезни Лайма) в сыворотке и плазме крови человека. Вариант иммуноферментной реакции- непрямой ИФА. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Borrelia burgdorferi s.l.; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат (моноклональные антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена); раствор для предварительного разведения; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения конъюгата; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; субстратный буферный раствор; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат; стоп- реагент; плёнка для заклеивания планшета; ванночка для реагентов; наконечники для пипеток. Объем исследуемого образца 10 мкл.	Не менее 96 тестов	набор	3
344.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам токсокар в сыворотке (плазме) крови	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам токсокар в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антигенами токсокар, готовый для использования; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; субстратный буферный раствор; тетраметилбензидин, концентрат; стоп-реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.	Не менее 96 тестов	набор	20
345.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам эхинококка однокамерного	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам эхинококка однокамерного в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антигенами эхинококка однокамерного; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат, концентрат; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; субстратный буферный раствор; тетраметилбензидин, концентрат; стоп-реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки; планшет для предварительного разведения исследуемых	Не менее 96 тестов	набор	15

			образцов.			
346.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам трихинелл	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам трихинелл методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антигенами трихинелл; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат, концентрат; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; субстратный буферный раствор; тетраметилбензидин, концентрат; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.	Не менее 96 тестов	набор	15
347.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к антигенам <i>Trichinella spiralis</i>	21.20.23.110	Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами <i>Trichinella spiralis</i> ; положительный контрольный образец; отрицательный контрольный образец; конъюгат; раствор для разведения сывороток; раствор для предварительного разведения сывороток; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент; планшет разборный для предварительного разведения исследуемых образцов; пленки для заклеивания планшета; наконечники для дозаторов на 2-200 мкл; ванночки для реагентов.	Не менее 96 тестов	набор	1
348.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхисов в сыворотке (плазме) крови	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхисов в сыворотке (плазме) крови человека. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антигенами описторхисов, готовый для использования; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; раствор тетраметилбензидина, готовый для использования; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов	Не менее 96 тестов	набор	30
349.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления специфических циркулирующих иммунокомплексов,	21.20.23.110	Для выявления специфических циркулирующих иммунокомплексов (ЦИК), содержащих антигены описторхисов, методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антителами к антигенам описторхисов, готовый для использования; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат	Не менее 96 тестов	набор	1

	содержащих антигены описторхисов		моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; субстратный буферный раствор; раствор тетраметилбензидина, готовый для использования; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.			
350.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к антигенам описторхисов	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса М к антигенам описторхисов в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антигенами описторхисов, готовый для использования; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; раствор тетраметилбензидина, готовый для использования; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.	Не менее 96 тестов	набор	1
351.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов А, М, G к антигенам лямблий в сыворотке (плазме) крови	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов классов А, М, G к антигенам лямблий в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антигенами лямблий, готовый для использования; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат антител к IgG, IgM, IgA человека; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; субстратный буферный раствор; тетраметилбензидин, концентрат; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.	Не менее 96 тестов	набор	25
352.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia	21.20.23.110	Для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G (IgG) к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека. Вариант иммуноферментной реакции- непрямой ИФА. Стадийность (без учета ферментативной реакции)- двухстадийный. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами C. Trachomatis; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена); раствор для	Не менее 96 тестов	набор	2

	trachomatis		предварительного разведения; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения конъюгата; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент; плёнка для заклеивания планшета; ванночка для реагентов; наконечники для пипеток. Объем исследуемого образца 20 мкл. Возможность количественного определения выявляемого маркера- определение титра антител. Отсутствие необходимости предварительного разведения исследуемых образцов вне лунок рабочего планшета. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота.			
353.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis	21.20.23.110	Для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М (IgM) к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека. Вариант иммуноферментной реакции- непрямой ИФА. Стадийность (без учета ферментативной реакции)- двухстадийный. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами C. Trachomatis; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат (антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрена); раствор для разведения сывороток; раствор для разведения конъюгата; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент; плёнка для заклеивания планшета; ванночка для реагентов; наконечники для пипеток; планшет для предварительного разведения. Объем исследуемого образца 10 мкл. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов	набор	2
354.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи	21.20.23.110	Для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности антигеном вируса краснухи, готовый для использования; калибровочные образцы; контрольный образец с известным содержанием IgG к вирусу краснухи, готовый для использования; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс), готовый для использования; стоп- реагент, готовый для использования; пленка для заклеивания планшета; трафарет для построения калибровочного графика; пластиковая ванночка для реагента; наконечники для пипетки; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-	Не менее 96 тестов	набор	25

			наборов лота.			
355.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованным антигеном вируса краснухи; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензида (раствор ТМБ); стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов	набор	25
356.	Набор реагентов для иммуноферментного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i> .	21.20.23.110	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i> . Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 85 минут. Рабочее разведение исследуемого образца- 100 раз. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов	набор	27
357.	Набор реагентов для иммуноферментного определения иммуноглобулинов класса М к <i>Toxoplasma gondii</i>	21.20.23.110	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к <i>Toxoplasma gondii</i> методом "захвата" в сыворотке (плазме) крови. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 85 минут. Рабочее разведение исследуемого образца- 100 раз. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов	набор	30
358.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (IgG к ВПГ) в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Вариант иммуноферментной реакции- непрямой ИФА. Стадийность (без учета ферментативной реакции)- двухстадийный. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами ВПГ 1 и 2 типов; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат антител к IgG человека с	Не менее 96 тестов	набор	70

			пероксидазой хрена; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипеток; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов. Чувствительность и специфичность- 100%. Объем исследуемого образца 10 мкл. Возможность количественного определения выявляемого маркера-определение титра антител			
359.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Вариант иммуноферментной реакции- непрямой ИФА. Стадийность (без учета ферментативной реакции) двухстадийный. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок антигеном ВПГ, готовый для использования; положительный контрольный образец, инаktivированный; отрицательный контрольный образец, инаktivированный; конъюгат моноклональных антител к IgM человека; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипеток; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов. Чувствительность и специфичность- 100%. Объем исследуемого образца 10 мкл.	Не менее 96 тестов	набор	10
360.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу	21.20.23.110	Выявление иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови методом ИФА. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 85 минут. Рабочее разведение исследуемого образца- 100 раз. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов	набор	15
361.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу	21.20.23.110	Выявление иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови методом ИФА. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 85 минут. Рабочее разведение исследуемого образца- 100 раз. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Возможность использования контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ после вскрытия флаконов в течение всего срока годности набора.	Не менее 96 тестов	набор	20
362.	Набор реагентов для иммуноферментного определения	21.20.23.110	Определения концентрации N-терминального фрагмента мозгового натрийуретического пептида (NTproBNP) в сыворотке крови человека методом ИФА. Количество калибраторов- 5 штук. Наличие пленки (крышки) для заклеивания	Не менее 96 тестов	набор	20

	концентрации N-терминального фрагмента мозгового натрийуретического пептида (NTproBNP)		(закрывания) планшета.			
363.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу кори	21.20.23.110	Для твердофазного иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу кори в сыворотке (плазме) крови. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к IgM человека; положительный контрольный образец; - отрицательный контрольный образец; конъюгат; раствор для предварительного разведения сывороток; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина плюс; стоп-реагент; планшет разборный для предварительного разведения исследуемых образцов; пленки для заклеивания планшета ; наконечники для дозаторов.; ванночки для реагентов.	Не менее 96 тестов	набор	2
364.	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу кори	21.20.23.110	Для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу кори в сыворотке (плазме) крови. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", планшета для предварительного разведения сывороток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп- реагента.	Не менее 96 тестов	набор	4
365.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу Варицелла-Зостер	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу Варицелла-Зостер в сыворотке (плазме) крови. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", планшета для предварительного разведения сывороток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп- реагента.	Не менее 96 тестов	набор	1
366.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу Варицелла-Зостер	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу Варицелла-Зостер в сыворотке (плазме) крови. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", планшета для предварительного разведения сывороток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп- реагента.	Не менее 96 тестов	набор	1
367.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления	21.20.23.110	Состав набора: планшет разборный, готовый для использования ; положительный контрольный образец, инактивированный, готовый для использования; отрицательный контрольный образец, инактивированный, готовый для	Не менее 96 тестов	набор	1

	иммуноглобулинов класса G к ранним антигенам ЕА вируса Эпштейна-Барр		использования; конъюгат, готовый для использования; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток ; раствор тетраметилбензидина, готовый для использования; стоп-реагент, готовый для использования; пленка для заклеивания планшета; ванночка для реагента; наконечники для пипетки на 5-200 мкл; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.			
368.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к ядерному антигену NA вируса Эпштейна-Барр.	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к ядерному антигену NA вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови. Наличие пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа «зип-лок», планшета для предварительного разведения сывороток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп- реагента.	Не менее 96 тестов	набор	2
369.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к капсидным антигенам VCA вируса Эпштейна-Барр	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к капсидным антигенам VCA вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп- реагента.	Не менее 96 тестов	набор	10
370.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации аутоиммунных антител класса G к одноцепочечной ДНК	21.20.23.110	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител класса G к одноцепочечной ДНК в сыворотке крови. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне от 0 до 200 Ед/мл. Диапазон измерений: 0-200 Ед/мл.	Не менее 96 тестов	набор	2
371.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации аутоиммунных антител класса G к двухцепочечной ДНК в	21.20.23.110	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации аутоиммунных антител класса G к двухцепочечной ДНК в сыворотке крови. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне от 0 до 200 Ед/мл. Диапазон измерений: 0-200 МЕ/мл.	Не менее 96 тестов	набор	8

	сыворотке крови					
372.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к антигену <i>CagA Helicobacter pylori</i>	21.20.23.110	Для выявления суммарных антител (IgM, IgA и IgG) к антигену <i>CagA Helicobacter pylori</i> в сыворотке (плазме) крови человека. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованным рекомбинантным антигеном <i>CagA Helicobacter pylori</i> ; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат (рекомбинантный <i>CagA</i> белок, конъюгированный с пероксидазой хрена); раствор для предварительного разведения; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения конъюгата; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент; плёнка для заклеивания планшета; ванночка для реагентов; наконечники для пипеток. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов	набор	5
373.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к <i>Chlamydomydia pneumoniae</i>	21.20.23.110	Выявление иммуноглобулинов класса М к <i>Chlamydomydia pneumoniae</i> в сыворотке (плазме) крови методом ИФА. Готовый однокомпонентный раствор ТМБ, не требующий разведения. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток. Наборы реагентов для выявления иммуноглобулинов класса М и G к антигенам <i>Chlamydomydia pneumoniae</i> должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА и общие неспецифические реагенты: промывочный раствор, ТМБ, стоп- реагент	Не менее 96 тестов в наборе	набор	25
374.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Chlamydomydia pneumoniae</i>	21.20.23.110	Выявление иммуноглобулинов класса G к <i>Chlamydomydia pneumoniae</i> в сыворотке (плазме) крови методом ИФА. Готовый однокомпонентный раствор ТМБ, не требующий разведения. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток. Наборы реагентов для выявления иммуноглобулинов класса М и G к антигенам <i>Chlamydomydia pneumoniae</i> должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА и общие неспецифические реагенты: промывочный раствор, ТМБ, стоп- реагент.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	25
375.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к <i>Mycoplasma pneumoniae</i>	21.20.23.110	Выявление иммуноглобулинов класса М к <i>Mycoplasma pneumoniae</i> методом ИФА. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наборы реагентов для выявления иммуноглобулинов класса А, М и G к антигенам <i>Mycoplasma pneumoniae</i> должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА и общие неспецифические реагенты: промывочный раствор, ТМБ, стоп- реагент.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	25
376.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления	21.20.23.110	Выявление иммуноглобулинов класса G к <i>Mycoplasma pneumoniae</i> методом ИФА. Суммарное время инкубации- 85 минут. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наборы реагентов для выявления	Не менее 96 тестов в	набор	25

	иммуноглобулинов класса G к <i>Mycoplasma pneumoniae</i>		иммуноглобулинов класса A, M и G к антигенам <i>Mycoplasma pneumoniae</i> должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА и общие неспецифические реагенты: промывочный раствор, ТМБ, стоп- реагент.	наборе		
377.	Набор реагентов для иммуноферментного количественного определения общих IgG, IgM, IgA в сыворотке крови	21.20.23.110	Для одновременного определения концентраций общих иммуноглобулинов классов G, M, A (IgG, IgM, IgA) в сыворотке крови методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к: IgG - 4 стрипа, IgM - 4 стрипа, IgA - 4 стрипа; калибровочные образцы- 5 флаконов; контрольная сыворотка; конъюгат; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения конъюгата.	Не менее 32 тестов в наборе	набор	2
378.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса M (IgM) к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови человека. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок капсидным антигеном VCA вируса Эпштейна-Барр (ВЭБ), готовый для использования; положительный контрольный образец; положительный контрольный образец; конъюгат моноклональных антител к IgM человека; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; ванночка для реагента; наконечники.	Не менее 96 тестов	набор	10
379.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина	21.20.23.110	Определение концентрации прокальцитонина в сыворотке (плазме) крови человека методом ИФА. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне от 0 до 12,8 нг/мл. Числовое значение чувствительности 0,04 нг/мл. Раствор для разведения образцов-наличие. Возможность использования реагентов после вскрытия набора в течение всего срока годности. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток	Не менее 96 тестов	набор	2
380.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к возбудителям иерсиниозов	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к возбудителям иерсиниозов. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами иерсиний; положительный контрольный образец; отрицательный контрольный образец; конъюгат; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения конъюгата; раствор для предварительного разведения; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; ванночка для реагента. Наборы реагентов для выявления иммуноглобулинов класса G, A и M к возбудителям иерсиниозов в сыворотке (плазме) крови должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру)	Не менее 96 тестов в наборе	набор	2

			проведения ИФА. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота.			
381.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителям иерсиниозов	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителям иерсиниозов. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами иерсиний; положительный контрольный образец; отрицательный контрольный образец; конъюгат; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения конъюгата; раствор для предварительного разведения; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; ванночка для реагента. Наборы реагентов для выявления иммуноглобулинов класса G, A и M к возбудителям иерсиниозов в сыворотке (плазме) крови должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	2
382.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллёза	21.20.23.110	Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 85 минут. Готовый однокомпонентный раствор ТМБ, не требующий разведения. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	2
383.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к возбудителю бруцеллёза	21.20.23.110	Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 85 минут. Готовый однокомпонентный раствор ТМБ, не требующий разведения. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	2
384.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу паротита	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу паротита в сыворотке (плазме) крови. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованным рекомбинантным антигеном вируса паротита; положительный контрольный образец; отрицательный контрольный образец; конъюгат; раствор для разведения сывороток; раствор для предварительного разведения сывороток; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент; планшет разборный для предварительного разведения исследуемых образцов; пленки для заклеивания планшета ; наконечники для дозаторов на 2-200 мкл.	Не менее 96 тестов	набор	1

385.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу паротита	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу паротита методом "захвата" в сыворотке (плазме) крови. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованным с иммобилизованными моноклональными антителами к IgM человека; положительный контрольный образец; отрицательный контрольный образец; конъюгат; раствор для разведения сывороток; раствор для предварительного разведения сывороток; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент; планшет разборный для предварительного разведения исследуемых образцов; пленки для заклеивания планшета; наконечники для дозаторов на 2-200 мкл.	Не менее 96 тестов	набор	1
386.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к HBe-антигену вируса гепатита В	21.20.23.110	Объем исследуемого образца 10 мкл. Рабочее разведение исследуемого образца 1:10. Состав набора: пленка для заклеивания и пакет типа "зип-лок" для планшета, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, ТМБ, стоп-реагент. Готовые однокомпонентные контрольные растворы, конъюгат и хромогенный субстрат, не требующие разведения. Цветовая маркировка компонентов и флаконов. Длина волны при учете результатов 450 нм.	Не менее 96 тестов	набор	1
387.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу гепатита Дельта	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу гепатита Дельта в сыворотке (плазме) крови. Состав набора: пленка для заклеивания и пакет типа "зип-лок" для планшета, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, ТМБ, стоп-реагент. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения.	Не менее 96 тестов	набор	1
388.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к вирусу гепатита Дельта.	21.20.23.110	Для выявления суммарных антител к вирусу гепатита Дельта в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", планшета для предварительного разведения сывороток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента.	Не менее 96 тестов	набор	3
389.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к core-антигену вируса гепатита В	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к core-антигену вируса гепатита В методом твердофазного иммуноферментного анализа. Наличие: пленка для заклеивания и пакет типа "зип-лок" для планшета, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, ТМБ, стоп-реагента. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и хромогенного субстрата, не требующие разведения. Цветовая маркировка компонентов и флаконов.	Не менее 96 тестов	набор	1
390.	Набор реагентов для иммуноферментного	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов класса G к core-антигену вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови методом непрямого иммуноферментного анализа.	Не менее 96	набор	1

	выявления иммуноглобулинов класса G к core-антигену вируса гепатита В		Наличие: пленка для заклеивания и пакет типа "зип-лок" для планшета, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, ТМБ, стоп- реагент. Готовые однокомпонентные контрольные растворы, конъюгат и хромогенного субстрата, не требующие разведения. Цветовая маркировка компонентов и флаконов.	тестов		
391.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В	21.20.23.110	Состав набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным HBsAg, готовый для использования; положительный контрольный образец на основе инаktivированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к HBsAg, готовый для использования; отрицательный контрольный образец на основе инаktivированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к HBsAg, готовый для использования ; конъюгат моноклональных антител к HBsAg с пероксидазой хрена, готовый для использования; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент, готовый для использования; пленка для заклеивания планшета; ванночки для реагентов; наконечники для дозаторов на 2-200 мкл.	Не менее 96 тестов	набор	1
392.	Набор для внутрилабораторного контроля качества	21.20.23.110	Для оценки сходимости и воспроизводимости результатов исследований по выявлению антител к ВИЧ-1. Состав набора: образец ВЛК анти-ВИЧ-1, на основе инаktivированной сыворотки крови человека, содержащей анти-ВИЧ-1, лиофилизированный; раствор для предварительного разведения; этикетки со штрих-кодами, самоклеющиеся.	Не менее 18 флаконов	набор	1
393.	Набор для внутрилабораторного контроля качества	21.20.23.110	Леофилизированная сыворотка, содержащая HBsAg, анти-ВГС IgG и анти-ВИЧ-1 IgG, для контроля чувствительности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для иммуноферментного выявления HBsAg.	Не менее 10 флаконов	набор	1
394.	Набор для внутрилабораторного контроля качества	21.20.23.110	Отрицательная донорская сыворотка, не содержащая серологические маркеры гепатитов В, С, ВИЧ-инфекции, сифилиса	Не менее 10 флаконов	набор	1
395.	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу гепатита А	21.20.23.110	Для количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу гепатита А (IgG к ВГА) в сыворотке (плазме) крови человека и в препаратах крови (иммуноглобулинах) методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный с антигеном ВГА; калибровочные образцы, содержащие IgG к ВГА, с концентрацией: А- 200 мМЕ/мл; В- 100 мМЕ/мл; С- 50 мМЕ/мл; калибровочный образец с концентрацией IgG к ВГА: D- 20 мМЕ/мл; калибровочный образец, не содержащий IgG к ВГА; конъюгат; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; стоп- реагент; планшет для предварительного разведения образцов; пластиковая ванночка для реагентов;	Не менее 96 тестов	набор	10

			наконечники для пипетки; пленка для заклеивания планшета; трафарет для построения калибровочного графика. Специфичность при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих IgG к ВГА-100%. Чувствительность при проверке положительных сывороток СПП, содержащих IgG к ВГА- 100%. Минимальная концентрация определения IgG к ВГА в образце- 20 мМЕ/мл.			
396.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу гепатита А	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу гепатита А методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к IgM человека; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; раствор для разведения сывороток; конъюгат моноклональных антител к ВГА с пероксидазой хрена; антиген ВГА, инактивированный; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипеток. Вариант иммуноферментной реакции- "Capture"-вариант ИФА. Стадийность (без учета ферментативной реакции)-двухстадийный. Тип исследуемого образца- сыворотка (плазма). Объем исследуемого образца- 10 мкл.	Не менее 96 тестов	набор	8
397.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления Е-антигена вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови	21.20.23.110	Для одностадийного иммуноферментного выявления Е-антигена вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови. Наличие: пленка для заклеивания и пакет типа "зип-лок" для планшета, самоклеющиеся этикетки со штрих-кодами, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, ТМБ, стоп-реагент. Готовые однокомпонентные контрольные растворы, конъюгата и хромогенного субстрата, не требующие разведения. Цветная маркировка компонентов и флаконов.	Не менее 96 тестов	набор	1
398.	Набор реагентов для иммуноферментного качественного и количественного определения антител к HBs-антигену вируса гепатита В	21.20.23.110	Для качественного и количественного определения антител к HBs-антигену вируса гепатита В (анти-HBsAg) в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным HBsAg субтипов ау и ад, готовый для использования; калибровочный образец, не содержащий анти- HBsAg; калибровочные образцы, содержащие анти-HBsAg; конъюгат- рекомбинантный HBsAg, конъюгированный с пероксидазой хрена, готовый для использования; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; стоп-реагент; плёнка для заклеивания планшета; ванночка для реагентов; наконечники для пипеток.	Не менее 96 тестов	набор	4
399.	Набор реагентов для	21.20.23.110	Для подтверждения присутствия HBs-антигена вируса гепатита В в	Не менее 48	набор	4

	иммуноферментного подтверждения присутствия HBs-антигена вируса гепатита В		сыворотке/плазме крови методом иммуноферментного анализа, основанного на принципе нейтрализации HBsAg специфическими антителами. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к HBsAg, готовый для использования; положительный контрольный образец; отрицательный контрольный образец; конъюгат; фосфатно-солевой буферный раствор; раствор для разведения конъюгата; раствор для разведения образцов; субстратный буферный; тетраметилбензидин; стоп-реагент; пленку для заклеивания планшета; пластиковые ванночки для реагентов; наконечники для пипетки.	тестов		
400.	Набор реагентов для иммуноферментного количественного определения HBs-антигена вируса гепатита В	21.20.23.110	Количественное определение HBsAg в сыворотке (плазме) крови с чувствительностью 0,05 МЕ/мл методом ИФА. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне от 0 до 10 МЕ/мл. Суммарное время инкубации- 120 минут. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к HBsAg, готовый для использования; калибровочные образцы; контрольный образец; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; конъюгат №1 (биотинилированные поликлональные антитела к HBsAg); конъюгат №2 (стрептавидин, конъюгированный с пероксидазой хрена), готовый для использования; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; субстратный буферный раствор; тетраметилбензидин; стоп- раствор; пленка для заклеивания планшета; трафарет для построения калибровочного графика; планшетом для предварительного разведения исследуемых образцов.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	3
401.	Набор для внутрилабораторного контроля качества	21.20.23.110	Сыворотка лиофилизированная, содержащая HBsAg, для внутрилабораторного контроля качества ИФА. Не содержит антител к ВИЧ-1,2 и ВГС.	Не менее 24 флаконов	набор	1
402.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу гепатита С	21.20.23.110	Состав набора: Планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами ВГС; Положительный контрольный образец 1,0 мл; Отрицательный контрольный образец 1,0 мл; Конъюгат, 13,0 мл; Раствор для разведения сывороток, 10,0 мл; Концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином 28,0 мл; Раствор тетраметилбензидаина 13,0 мл; Стоп-реагент, 12,0 мл; Пленки для заклеивания планшета; Наконечники для дозаторов на 200-350 мкл; Ванночки для реагентов.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	1
403.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления core-антигена	21.20.23.110	Для иммуноферментного выявления core-антигена вируса гепатита С. Состав набора: готовые к использованию контроли, пленка для заклеивания и пакет типа "зип-лок" для планшета, самоклеющиеся этикетки со штрих- кодами, унифицированные	Не менее 96 тестов	набор	6

	вируса гепатита С		неспецифические компоненты ФСБ-Т, ТМБ, стоп- реагент. Готовые однокомпонентные растворы контролей, конъюгата и хромогенного субстрата, не требующие разведения. Цветовая маркировка компонентов.			
404.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к индивидуальным белкам вируса гепатита С	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов классов G и M к индивидуальным белкам вируса гепатита С (core, NS3, NS4, NS5) в сыворотке (плазме) крови человека методом иммуноферментного анализа, а также подтверждения положительных результатов ИФА, полученных при скрининге. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами ВГС; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; конъюгат; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения конъюгата; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; тетраметилбензидин; субстратный буферный раствор; стоп- реагент; пленки для заклеивания планшета; ванночки для реагентов; наконечники для пипетки.	Не менее 24 тестов	набор	2
405.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов классов G и M к структурным и неструктурным белкам вируса гепатита С в сыворотке (плазме) крови с целью подтверждения положительных результатов ИФА, полученных при скрининге. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами ВГС; положительный контрольный образец; отрицательный контрольный образец; конъюгат; раствор для разведения сывороток (при необходимости); раствор для предварительного разведения (при необходимости); раствор для разведения конъюгата (при необходимости); фосфатно-солевой буферный раствор (при необходимости); субстратный буферный раствор (при необходимости); тетраметилбензидин; стоп- реагент; пленку для заклеивания планшета; пластиковые ванночки для реагентов; наконечники для пипетки.	Не менее 48 тестов	набор	20
406.	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА	21.20.23.110	Для оценки воспроизводимости исследований по выявлению антител к вирусу гепатита С. Состав: образец ВЛК анти-ВГС, на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащей анти- ВГС, лиофилизированный.	Не менее 24 флаконов	набор	1
407.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител классов G и M к вирусу гепатита С	21.20.23.110	Для выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С в сыворотке (плазме) крови человека. Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов. Диагностическая чувствительность- 100%. Диагностическая специфичность- 100%.	Не менее 480 тестов в наборе	набор	10
408.	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА	21.20.23.110	Для оценки сходимости и воспроизводимости результатов исследований по выявлению антител к <i>Treponema pallidum</i> . Состав: образец ВЛК на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащей антитела к <i>Treponema pallidum</i> , лиофилизированный.	Не менее 24 флаконов	набор	1

409.	Набор реагентов для подтверждения наличия антител к антигенам вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов методом иммунного блоттинга	21.20.23.110	Для подтверждения наличия антител к антигенам вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов методом иммунного блоттинга (в формате линейного иммуноанализа). Состав набора: иммуносорбент- полоски (стрипы) фторопластовой мембраны с иммобилизованными антигенами ВИЧ и контрольными антигенами; положительный контрольный образец; отрицательный контрольный образец; конъюгат; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения конъюгата; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; концентрат хромогенного субстрата; субстратный раствор; кювета для иммунного блоттинга; пленка для заклеивания кювет.	Не менее 24 тестов	набор	1
410.	Материал контрольный	21.20.23.110	Для применения в качестве неаттестованного нереактивного материала для обеспечения качества тест-систем in vitro для обнаружения антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 (anti-HIV-1), антител к вирусу иммунодефицита человека типа 2 (anti-HIV-2), антител к Т-лимфотропному вирусу человека типа I (anti-HTLV-I), антигена вируса иммунодефицита человека типа 1 (HIV-1 Ag), антител к Т-лимфотропному вирусу человека типа II (anti-HTLV-II), антител к вирусу гепатита С (anti-HCV), антител класса иммуноглобулина М и суммарных антител к ядерному антигену гепатита В (HBc-IgM и anti-HBc Total), поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg), антител к поверхностному антигену вируса гепатита В (anti-HBs), антител класса иммуноглобулина М и суммарных антител к вирусу гепатита А, антигена е гепатита В (HBeAg), антител к антигену е гепатита В (anti-HBe), антител к цитомегаловирусу (anti-CMV), антител классов иммуноглобулина G (IgG) и иммуноглобулина М (IgM) к Treponema pallidum и нетрепонемных антител (реагинов).	Не менее 5 мл	флак.	1
411.	Материал контрольный	21.20.23.110	Для применения в анализах с целью определения антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1), антител к Т-лимфотропному вирусу человека типа I (ТЛВЧ-I), антител к вирусу гепатита С (ВГС), поверхностного антигена гепатита В (HBsAg), антител к ядерному антигену гепатита В (HBc) и антител к цитомегаловирусу (ЦМВ).	Не менее 5 мл	флак.	1
412.	Материал контрольный	21.20.23.110	Жидкий контроль на основе человеческой сыворотки для использования с анализами для определения антител IgG и IgM к T. gondii, краснухи, ЦМВ, IgG к ВПГ-1/2	Не менее 5 мл	флак.	2
413.	Набор реагентов для подтверждения наличия и дифференциации антител к индивидуальным белкам ВИЧ 1 и ВИЧ 2 в	21.20.23.110	Для подтверждения и дифференциации антител к индивидуальным белкам вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2). Картридж: мембрана из нитроцеллюлозы в зоне TEST (ТЕСТ), содержащая антигены ВИЧ-1 и ВИЧ-2 (gp36, gp140, p31, gp160, p24, gp41), белок А, конъюгат белка А с коллоидным золотом. Буфер: флакон-капельница с буферным раствором, содержащим консервант	Не менее 20 тестов в наборе	набор	1

	сыворотке, плазме или цельной крови		(азид натрия 0,1%, гентамицина сульфат 0,125%, стрептомицина сульфат 0,125%). Микрокапилляры: капилляры объемом 15 мкл, представляющие собой пластиковые капиллярные пипетки для протокола исследования капиллярной крови. Объем образца цельной венозной или капиллярной крови 15 мкл, сыворотки и плазмы 5 мкл. Продолжительность теста 30 минут. Специфичность на образцах доноров 100%. Специфичность на образцах пациентов и беременных женщин 100%. Дифференцирующая способность в отношении ВИЧ 1 и 2 95,5%. Совместимость с прибором для считывания результатов тестов для определения инфекционных заболеваний в клинических образцах Geenius Reader.			
414.	Набор контрольных материалов	21.20.23.110	Для подтверждения наличия и дифференциации антител к индивидуальным белкам ВИЧ 1 и ВИЧ 2 в сыворотке, плазме или цельной крови человека. Положительный контрольный образец плазма человека, отрицательная на HBs-антиген и антитела к гепатиту С, содержащая антитела к ВИЧ-1 и ВИЧ-2, не менее 24 тестов. Отрицательный контрольный образец плазма человека, отрицательная на HBs-антиген и антитела к гепатиту С, ВИЧ-1 и ВИЧ-2. Штрих-коды для положительного контрольного образца. Штрих-коды для отрицательного контрольного образца. Совместимость с прибором для считывания результатов тестов для определения инфекционных заболеваний в клинических образцах Geenius Reader.	Не менее 120 мкл положительного контроля; не менее 120 мкл отрицательного контроля в наборе	набор	1
415.	Тест-система для определения антител к ВИЧ-1/ВИЧ-2 и антигена р-24 вируса иммунодефицита человека	21.20.23.110	Для иммуноферментного анализа для выявления ВИЧ-антигена р-24 и антител к ВИЧ-1 (включая группы М и О) и ВИЧ-2 в человеческой сыворотке и плазме. Может быть использован для скрининга по ВИЧ-антигену и анти-ВИЧ-антителам. Состав набора: микропланшет: 12 стрипов по 8 лунок, сорбированных смесью моноклональных АТ к р-24 ВИЧ-1 (мышинными) и очищенных ВИЧ-1 и ВИЧ-2-антигенов; промывочный раствор; отрицательный контрольный образец; положительный на ВИЧ-антитела контрольный образец; контрольный образец ВИЧ-1-антигена; конъюгат 1; конъюгат 2; раствор для разведения конъюгата 2; субстратный раствор; хромоген; стоп-раствор. Минимальная определяемая концентрация ВИЧ1 антигена 13,6 пг/мл. Специфичность на донорском контингенте 99,95%. Коэффициент вариации (межсерийная воспроизводимость) 8,1 %. Объем исследуемого образца- 80 мкл. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре рН образца. Наборы адаптированы к автоматическому иммуноферментному анализатору, позволяя осуществлять автоматизированное выполнение всех этапов ИФА в соответствии с инструкцией к набору, включая автоматизированное распознавание информации о реагентах и их положении на борту анализатора и автоматизированное внесение реагентов по штрих-коду. Объем и форма первичных	Не мене 480 тестов в наборе	набор	1

			флаконов с реагентами (конъюгатом, контролями, субстратным раствором, стоп-реагентом) позволяют использовать их в автоматическом ИФА-анализаторе без переноса во вторичные флаконы.			
416.	Промывающий буфер	21.20.23.110	Для промывки рабочих емкостей, ячеек и соединительных трубок анализатора. Состав: фосфатный солевой буфер с противомикробными агентами. Совместимость с анализатором иммунохимическим модульным ARCHITECT i2000sr.	Не менее 4 флаконов по 975 мл	упак.	100
417.	Кровь баранья для питательных сред	21.20.23.110	Для обогащения питательных сред, поддержания роста микроорганизмов со сложными питательными потребностями и оценки гемолитической активности микроорганизмов. Свежезабранная асептически упакованная (стерильная) незамороженная донорская кровь барана. Непрозрачная жидкость ярко-красного цвета, допускается при стоянии разделение на рыхлый ярко-красный осадок и прозрачную желтовато-розового цвета надосадочную жидкость. Гемолиз отсутствует. Отсутствуют инородные включения и/или преципитаты. Стерильность: при инкубации крови (20 мл из партии) в автоматическом анализаторе для культивирования и детекции микроорганизмов рост в аэробном и анаэробном флаконе - отсутствует в течение 72 часов. Температура хранения и транспортировки от +2°C до +8 °C.	Не менее 100 мл	флак.	600