



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, 514
e-mail: dogovor@cpphmao.ru, <http://cpphmao.ru>

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

«14» февраля 2023 г.

О предоставлении коммерческого предложения

Автономное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа – Югры «Центр профессиональной патологии» (далее - Учреждение) планирует проведение закупки реагентов для проведения инфекционных иммунологических исследований для лабораторий г. Ханты-Мансийка, г. Нижневартовска и г. Сургута. Закупка будет проводиться по правилам, предусмотренным Положением о закупке товаров, работ, услуг в Автономном учреждении Ханты-Мансийского автономного округа-Югры «Центр профессиональной патологии», в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 г. № 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц". С целью определения начальной (максимальной) цены договора, просим Вас предоставить ценовую информацию (коммерческое предложение) в соответствии с описанием товара, приведенном в техническим задании.

Приложения:

1. Картоточка предприятия
2. Техническое задание

Сбор коммерческих предложений ведется в течение 7 календарных дней с момента публикации настоящего уведомления на официальном сайте Учреждения, и Предложения просим направлять на эл. адреса: dogovor@cpphmao.ru, ro@cpphmao.ru, info@cpphmao.ru.

По всем возникающим вопросам просим обращаться по тел.: 8 (3467) 362-555, доб. 316, Яценко Дарья Руслановна.

Главный врач



Н.В. Ташланов

КАРТОЧКА ПРЕДПРИЯТИЯ

Наименование (полное)	Автономное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры "Центр профессиональной патологии"
Сокращенное наименование	АУ «Югорский центр профессиональной патологии»
Адрес местонахождения и почтовый	628011, Российская Федерация, ХМАО-Югра, г. Ханты-Мансийск, ул. Рознина, дом 73
Руководитель учреждения – главный врач	Ташланов Николай Владимирович, действует на основании Устава
Главный бухгалтер	Анищенко Вероника Витальевна
ИНН	8601030734
КПП	860101001
ОКПО	98768388
ППП	260
ОКТМО	71871000
ОКФС	13
ОКОПФ	20901
ОКВЭД	86
ОГРН	1078601000048

Банковские реквизиты:

Субсидия

Получатель	ДЕПФИН ЮГРЫ (АУ «ЮГОРСКИЙ ЦЕНТР ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПАТОЛОГИИ» л/с 620419150)
Казначейский счет	03224643718000008700
Единый казначейский счет:	40102810245370000007
Банк организации	РКЦ Ханты-Мансийск//УФК по Ханты-Мансийскому автономному округу – Югре
БИК	007162163
КД	00000000000000000000130

Официальный сайт: <http://cpphmao.ru>

Тел. 362-555 доб. 514 Отдел закупок (e-mail: dogovor@cpphmao.ru)

362-555 доб. 130, 132 – бухгалтерия

362-555 доб.520 – Планово-экономический отдел (e-mail: peo@cpphmao.ru)

Техническое задание

Закупка на реагенты для проведения инфекционных иммунологических исследований для лабораторий г. Ханты-Мансийка, г. Нижневартовска и г. Сургута

Качественные: в соответствии с требованием к закупаемому товару.

Технические: соответствие закупаемого товара к приборам находящимся у заказчика на балансе.

Функциональные: полное соответствие требованиям к закупаемому товару.

Требования к безопасности: безопасен.

Требования к размерам, упаковке: в соответствии с указанными фасовками, остаточный срок годности не менее 7 месяцев с момента производства.

Место поставки: г. Ханты-Мансийск, ул.Студенческая,1А; г. Нижневартовск, ул. Чапаева, 91а ; г. Сургут, Геологическая, 18/2, АУ «Югорский центр профессиональной патологии».

Срок поставки: согласно графика поставки.

Требования к разрешительной документации: При осуществлении поставки товара поставщик должен представить оригиналы или в установленном порядке заверенные копии действующих сертификатов качества, сертификатов соответствия (декларации о соответствии) на поставляемые товары и т.д.

Товар должен быть новым (ранее не находившимся в использовании у Поставщика и (или) третьих лиц), не находиться в залоге, под арестом или под иным обременением.

Поставляемый товар должен быть упакован и замаркирован в соответствии с действующими стандартами. Тара и упаковка должны гарантировать целостность и сохранность товара при перевозке и хранении. Упаковка не должна содержать вскрытий, вмятин, порезов и обеспечивать сохранность при транспортировке и хранении. Товар доставляется за счет Поставщика.

№ п/п	Наименование товара	Функциональные и качественные характеристики товара	Фасовка	Единица измерения	Кол-во
1.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1	Для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1 в сыворотке (плазме) крови. Числовое значение чувствительности р24 (ВИЧ-1) при условии инкубации в термостате- 10 пг/мл. Наличие протокола использования набора в термостате. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов. 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 192 тестов в наборе	набор	66
2.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 (включая ВИЧ-1 группу О) и антигена р24 ВИЧ-1	Для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 (включая ВИЧ-1 группу О) и антигена р24 ВИЧ-1, для автоматических ИФА анализаторов. Возможность проведения инкубаций без накрывания планшета пленкой (крышкой). Возможность спектрофотометрического контроля внесения реагентов. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота. Адаптация к ИФА анализаторам.	Не менее 192 тестов в наборе	набор	95
3.	Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусу иммунодефицита человека 1 и 2	Чувствительность набора - минимальная определяемая концентрация ВИЧ-1 антигена (р24)- 5 пг/мл. Специфичность на случайной выборке- 99,9%. Специфичность: у пациентов с различными заболеваниями, не связанными с	Не менее 480 тестов в наборе	набор	82

	типов (ВИЧ -1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена ВИЧ-1 (р24)	ВИЧ-инфекцией- 98,5 %. Наличие готового к применению контрольного образца антигена ВИЧ-1 (не требующего дополнительного разведения). Наличие готового к применению контрольного образца антител (не требующего дополнительного разведения). Наличие готового к применению отрицательного контрольного образца (не требующего дополнительного разведения). Наличие готового к применению коньюгата-1 (не требующего дополнительного разведения). Наличие раствора для разведения коньюгата-2 Наличие субстратного буфера. Наличие субстрата (ТМБ). Наличие промывочного раствора (концентрат). Наличие готового стоп-реагента. Предварительная промывка планшета отсутствует.			
4.	Набор реагентов для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена р24 ВИЧ-1	Чувствительность набора - минимальная определяемая концентрация ВИЧ-1 антигена (р24)- 10 пг/мл. Специфичность на случайной выборке- 99,9%. Специфичность: у пациентов с различными заболеваниями, не связанными с ВИЧ-инфекцией- 98,5 %. Наличие готового к применению контрольного образца антигена ВИЧ-1 (не требующего дополнительного разведения). Наличие готового к применению контрольного образца антител (не требующего дополнительного разведения). Наличие готового к применению отрицательного контрольного образца (не требующего дополнительного разведения). Наличие: концентрат промывочного раствора; субстратный буфер; субстрат (ТМБ); стоп- реагент. Промывка планшета (иммуносорбента) только промывочным раствором.	Не менее 480 тестов в наборе	набор	43
5.	Набор реагентов для количественного определения антигена р24 ВИЧ-1	Для количественного определения антигена р24 ВИЧ-1 в сыворотке и плазме крови человека методом фермент- связанный флуоресцентного анализа на анализаторе семейства VIDAS. Диапазон измерения: от 0 до 400 пг/мл р24 Ag. Состав набора: 30 стрипов P24; 30 наконечников SPR P24; стандарт калибровочный P24 (лиофилизированный); положительный контроль P24 (лиофилизированный); отрицательный контроль P24 (жидкий).	Не менее 30 тестов в наборе	набор	3
6.	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к индивидуальным белкам вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2) методом линейного иммуноблота	Для выявления антител к индивидуальным белкам ВИЧ 1 и 2 типов в сыворотке или плазме крови человека методом иммунного blotting (линейный иммуноблот) с целью подтверждения положительного результата на наличие анти-ВИЧ антител и определения профиля антител при диагностике ВИЧ/СПИД. Наличие белков для выявления ВИЧ-1: gp160 и/или gp 120 и gp41, p 31, p24, p17. Наличие белков (gp36, gp105) для выявления ВИЧ-2. Каждый белок представлен отдельной полосой на стрипе. Наличие на твердой фазе (тест- стрипы) рекомбинантных аналогов антигенов. Наличие положительного и отрицательного контроля. Наличие контрольных линий. Наличие раствора для разведения образцов, готовых к применению контрольных сывороток, хромогена (субстратный раствор). Наличие двух режимов инкубации. Наличие готового к применению коньюгата (не требующего дополнительного разведения). Наличие готового к применению раствора хромогена (не требующего дополнительного разведения). Наличие трафарет- схемы для	Не менее 36 тестов в наборе	набор	12

		идентификации окрашенных линий на тест-стрипах после проведения анализа, защитная пленка (пластина липкая) к лоткам.			
7.	Набор реагентов для одновременного качественного определения антигена и антител к ВИЧ типа 1 и/или типа 2	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.	100
8.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности одновременного качественного определения антигена и антител к ВИЧ типа 1 и/или типа 2	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 в наборе	набор	10
9.	Калибратор для обеспечения правильности одновременного качественного определения антигена и антител к ВИЧ типа 1 и/или типа 2	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.	7
10.	Набор реагентов для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В	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.	170
11.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В	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 в наборе	набор	8
12.	Калибраторы для обеспечения правильности качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В	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 в наборе	набор	8
13.	Тест-система для определения антител к ВИЧ-1/ВИЧ-2 и антигена p-24 вируса иммунодефицита человека	Для иммуноферментного анализа для выявления ВИЧ-антитела p-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-антителу и анти-ВИЧ-антителам. Состав набора: микропланшет: 12 стрипов по 8 лунок, сорбированных смесью моноклональных АТ к p-24 ВИЧ-1 (мышиными) и очищенных ВИЧ-1 и ВИЧ-2-антител; промывочный раствор; отрицательный	Не мене 480 тестов в наборе	набор	84

		контрольный образец; положительный на ВИЧ-антитела контрольный образец; контрольный образец ВИЧ-1-антигена; коньюгат 1; коньюгат 2; раствор для разведения коньюгата 2; субстратный раствор; хроиоген; 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 pH 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 флаконов с реагентами (коньюгатом, контроллями, субстратным раствором, стоп-реагентом) позволяют использовать их в автоматическом ИФА-анализаторе без переноса во вторичные флаконы.			
14.	Тест-система для определения антител к ВИЧ-1/ВИЧ-2 и антигена p-24 вируса иммунодефицита человека	Для иммуноферментного анализа для выявления ВИЧ-антигена p-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-антителу и анти-ВИЧ-антителам. Состав набора: микропланшет: 12 стрипов по 8 лунок, сорбированных смесью моноклональных АТ к p-24 ВИЧ-1 (мышиными) и очищенных ВИЧ-1 и ВИЧ-2-антител; промывочный раствор; отрицательный контрольный образец; положительный на ВИЧ-антитела контрольный образец; контрольный образец ВИЧ-1-антитела; коньюгат 1; коньюгат 2; раствор для разведения коньюгата 2; субстратный раствор; хроиоген; 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 pH 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 флаконов с реагентами (коньюгатом, контроллями, субстратным раствором, стоп-реагентом) позволяют использовать их в автоматическом ИФА-анализаторе без переноса во вторичные флаконы.	Не мене 96 тестов в наборе	набор	17
15.	Набор реагентов для подтверждения наличия антител к антигенам вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов	Для подтверждения наличия антител к антигенам вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов методом иммунного блоттинга (в формате линейного иммуноанализа). Наличие тест- полосок с нанесенными на них в виде линий	Не менее 24 тестов в наборе	набор	27

	методом иммунного blottingа	рекомбинантными антигенами ВИЧ-1 и ВИЧ-2 (env, gag, pol) и контрольными линиями. Инкубация стрипов с контролями и образцами в кюветах (лотках) под пленкой. Наличие пленки для заклеивания кювет (лотков) в наборе. Коньюгат – антитела к IgG человека, коньюгированные со щелочной фосфатазой. Объем исследуемого образца- 10 мкл.			
16.	Набор контрольных материалов	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	6
17.	Набор реагентов для подтверждения наличия и дифференциации антител к индивидуальным белкам ВИЧ 1 и ВИЧ 2 в сыворотке, плазме или цельной крови	Тест-система 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, коньюгат белка А с коллоидным золотом. Буфер: флакон-капельница с буферным раствором, содержащим консервант (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.	Не менее 20 тестов в наборе	Набор	15
18.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител классов G и M к вирусу гепатита C	Для выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита C в сыворотке (плазме) крови человека. Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	15
19.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к индивидуальным белкам вируса гепатита C	Для выявления иммуноглобулинов классов G и M к индивидуальным белкам вируса гепатита C (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	Не менее 24 тестов в наборе	набор	2

		контрольный образец, инактивированный; коньюгат; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения коньюгата; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; тетраметилбензидин; субстратный буферный раствор; стоп- реагент; пленки для заклеивания планшета; ванночки для реагентов; наконечники для пипетки. Расположение антигенов core, NS3, NS4, NS5 на одном стрипе.			
20.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита C	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита C. Состав набора: планшет разборный; положительный и отрицательный контроли; коньюгат и раствор для его разведения; раствор для разведения сывороток; фосфатно-солевой буферный раствор, концентрат; субстратный буферный раствор; тетраметилбензидин, концентрат; стоп- реагент. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток.	Не мене 480 тестов в наборе	набор	24
21.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита C	Для выявления иммуноглобулинов классов G и M к структурным и неструктурным белкам вируса гепатита C 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; коньюгат; раствор для разведения сывороток (при необходимости); раствор для предварительного разведения (при необходимости); раствор для разведения коньюгата (при необходимости); фосфатно-солевой буферный раствор (при необходимости); субстратный буферный раствор (при необходимости); тетраметилбензидин; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковые ванночки для реагентов; наконечники для пипетки. Расположение антигенов core, NS на одном стрипе. Расположение антигенов core, NS на одном стрипе.	Не менее 48 тестов в наборе	набор	46
22.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу гепатита C	Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов- 93. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 90 минут. Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и ТМБ, не требующие разведения.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	1
23.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления core-антигена вируса гепатита C	Для иммуноферментного выявления core-антитела вируса гепатита C. Состав набора: готовые к использованию контроли, 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 растворы контролей (K+ и K-), коньюгата и хромогенного субстрата, не требующие разведения. Цветовая маркировка компонентов. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	6
24.	Тест-система иммуноферментная для выявления спектра антител класса IgG и	Расположение белков core и смеси белков NS – вертикальное, каждая группа белков на отдельном стрипе. Диагностическая чувствительность- 100 %.	Не менее 48 тестов в наборе	набор	15

	IgM к вирусу гепатита С и подтверждения результатов анти-HCV скрининга	Специфичность теста- 99,5 %.			
25.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к <i>Treponema pallidum</i>	Для одностадийного иммуноферментного выявления суммарных антител (IgM, IgG, IgA)) к возбудителю сифилиса <i>Treponema pallidum</i> . Исследуемые образцы: сыворотка (плазма) крови, ликвор, объемом- 10 мкл. В комплектации набора: пленка для заклеивания и пакет типа "зип-лок" для планшета, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, ТМБ, стоп- реагент. Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и хромогенного субстрата, не требующие разведения. Цветовая маркировка компонентов и флаконов.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	15
26.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к <i>Treponema pallidum</i>	Для одностадийного иммуноферментного выявления суммарных антител (IgM, IgG, IgA)) к возбудителю сифилиса- <i>Treponema pallidum</i> . Исследуемые образцы: сыворотка (плазма) крови, ликвор, объемом- 10 мкл. В комплектации набора: пленка для заклеивания и пакет типа "зип-лок" для планшета, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, ТМБ, стоп- реагент. Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и хромогенного субстрата, не требующие разведения. Цветовая маркировка компонентов и флаконов.	Не менее 192 тестов в наборе	набор	50
27.	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к возбудителю сифилиса	Для выявления антител класса G к <i>Treponema pallidum</i> . Состав набора: микропланшет стрирированный, делимый до лунки; готовая положительная контрольная сыворотка (не требующая разведения); готовая отрицательная контрольная сыворотка (не требующая разведения); планшет, пленка для заклеивания планшета, наконечники для пипеток, ванночка для реагентов.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	32
28.	Набор реагентов для выявления антител к кардиолипиновому антигену	Для проведения реакции микропреципитации ассоциированных с сифилисом реагиновых антител. Форма выпуска: окрашенная суспензия кардиолипинового антигена, готового к применению, с добавлением холин- хлорида. Возможно качественное и полуколичественное исследование. Наличие готовой суспензии кардиолипинового антигена с холин- хлоридом. Наличие положительного контрольного образца, готового к применению (не требующего дополнительного разведения). Набор укомплектован пластмассовыми пипетками (капельницами) для дозирования кардиолипинового антигена. Определение титра антител путем максимального разведения в пределах: от 1:2 до 1:512.	Не менее 500 тестов в наборе	набор	215
29.	Набор реагентов для определения антител к <i>Treponema pallidum</i>	Для качественного и полуколичественного определения антител к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке (плазме) крови и спинномозговой жидкости (СМЖ) человека с помощью реакции пассивной гемагглютинации (РПГА). Тест-эритроциты сенсибилизированы нативными антигенами <i>Treponema pallidum</i> , штамм Nichols. Аналитическая чувствительность: 0,0025 МЕ/мл. Количество исследуемого образца сыворотки (плазмы): 10 мкл.	Не менее 200 тестов в наборе	набор	35
30.	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к возбудителю сифилиса	Для выявления антител классов G, M и A к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека. Состав набора: планшет 96-луночный разборный; коньюгат- смесь рекомбинантных антигенов; контрольный положительный образец; контрольный отрицательный образец; промывочный	Не менее 192 тестов в наборе	набор	20

		расвор; субстратный буфер; пленка защитная для ИФА-планшетов; наконечники; пластиковые ванночки. Специфичность, оцененная на образцах сывороток доноров- 99,4%. Межсерийная воспроизводимость: коэффициент вариации- 13%.			
31.	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к возбудителю сифилиса	Для выявления антител класса M к Treponema pallidum. Исследуемый образец: сыворотка, плазма крови, ликвор. Состав набора: планшет 96-луночный разборный; коньюгат- моноклональные антитела против иммуноглобулинов M человека; контрольный положительный образец; контрольный отрицательный образец; промывочный раствор; субстратный буфер; пленка защитная для ИФА-планшетов; наконечники; пластиковые ванночки.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	14
32.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsAg	Количество иммунологических стадий при использовании набора- 1. Промывка планшета только раствором, входящим в состав набора (без дополнительной промывки водой). Количество положительных контрольных образцов с различными концентрациями HBsAg в составе набора- 2. Числовое значение чувствительности- 0,01 МЕ/мл. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 80 минут. Количество промывок во время постановки анализа- 5. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток.	Не менее 480 тестов в наборе	набор	15
33.	Набор реагентов для подтверждения присутствия HBsAg	Количество иммунологических стадий при использовании набора- 1. Промывка планшета только раствором, входящим в состав набора (без дополнительной промывки водой). Количество положительных контрольных образцов с различными концентрациями HBsAg в составе набора- 2. Числовое значение чувствительности- 0,01 МЕ/мл. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 80 минут. Количество промывок во время постановки анализа- 5. 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. Наличие раствора подтверждающего агента.	Не менее 48 тестов в наборе	набор	5
34.	Набор реагентов для иммуноферментного качественного и количественного определения антител к HBs-антителу вируса гепатита В	Качественное и количественное определение антител к HBs-антителу вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови методом ИФА. Числовое значение чувствительности- 2 мМЕ/мл. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне от 0 до 1000 мМЕ/мл.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	12
35.	Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения присутствия HBsAg	Подтверждение присутствия HBsAg в сыворотке (плазме) крови с чувствительностью 0,01 МЕ/мл методом ИФА. Наличие: пленки для заклеивания планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток. Наличие раствора подтверждающего агента.	Не менее 48 тестов в наборе	набор	25
36.	Набор реагентов для иммуноферментного количественного определения HBs-антитела вируса гепатита В	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	Не менее 96 тестов в наборе	набор	1

		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; коньюгат №1 (биотинилированные поликлональные антитела к HBsAg); коньюгат №2 (стрептавидин, коньюгированный с пероксидазой хрина), 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.			
37.	Тест-система иммуноферментная для подтверждения поверхностного антигена вируса гепатита В	Минимальная определяемая концентрация HbsAg- 0,05 МЕ/мл. Специфичность, оцененная на образцах сывороток доноров- 99,8%. Состав набора: планшет разборный; коньюгат; раствор для разведения коньюгата; контрольный положительный образец; контрольный отрицательный образец; промывочный раствор; субстратный буфер; нейтрализующий реагент, инактивированный; контрольный реагент, инактивированный; пленка защитная для ИФА-планшетов; наконечники; пластиковые ванночки.	Не менее 48 тестов в наборе	набор	9
38.	Тест-система иммуноферментная для выявления поверхностного антигена вируса гепатита В	Количество анализируемого образца- 100 мкл. Чувствительность для определения поверхностного антигена гепатита В составляет: 0,1 МЕ/мл в термостате; 0,05 МЕ/мл в термошайке. Формат планшета стрипированный. Наличие готового к применению контрольного положительного образца, не требующего дополнительного разведения. Наличие готового к применению контрольного отрицательного образца, не требующего дополнительного разведения. Формат теста одностадийный.. Цветовая кодировка реагентов и штрих-кодирование флаконов с реагентами. Спектрофотометрическая верификация этапов проведения анализа.	Не менее 192 тестов в наборе	набор	90
39.	Набор реагентов для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В	Для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBs Ag) в сыворотке и плазме крови человека методом иммуноферментного флуоресцентного анализа на анализаторе иммунологическом семейства VIDAS. Состав набора: 60 стрипов HBS; 60 наконечников SPR HBS; стандарт калибровочный HBS; положительный контроль HBS; отрицательный контроль.	Не менее 60 тестов в наборе	набор	20
40.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к core-антителу вируса гепатита В	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к core-антителу 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 коньюгата и хромогенного субстрата, не требующие разведения. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток. Цветовая маркировка компонентов и флаконов.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	16
41.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к	Для выявления иммуноглобулинов класса G к core-антителу вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови методом непрямого иммуноферментного анализа.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	17

	соге-антителу 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, коньюгат и хромогенного субстрата, не требующие разведения. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток. Цветовая маркировка компонентов и флаконов.			
42.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления Е-антитела вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови	Для одностадийного иммуноферментного выявления Е-антитела 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, коньюгата и хромогенного субстрата, не требующие разведения. Цветная маркировка компонентов и флаконов.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	6
43.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к HBe-антителу вируса гепатита В	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, коньюгата и хромогенный субстрат, не требующие разведения. Цветовая маркировка компонентов и флаконов. Длина волны при учете результатов 450 нм.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	6
44.	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу гепатита А	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; коньюгат; 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; 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.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	8
45.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу гепатита А методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав	Не менее 96 тестов в наборе	набор	6

	вирусу гепатита А	набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к IgM человека; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; раствор для разведения сывороток; коньюгат моноклональных антител к ВГА с пероксидазой хрена; антиген ВГА, инактивированный; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с ттвином; 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.			
46.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу гепатита Дельта	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M 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 коньюгата и ТМБ, не требующие разведения. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	3
47.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к вирусу гепатита Дельта.	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. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	3
48.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к цитомегаловирусу	Выявление иммуноглобулинов класса M 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 коньюгата и ТМБ, не требующие разведения. Возможность использования контрольных образцов, коньюгата и раствора ТМБ после вскрытия флаконов в течение всего срока годности набора.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	51
49.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу	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 в наборе	набор	51
50.	Набор реагентов для иммуноферментного определения иммуноглобулинов класса G к	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii. Минимальное	Не менее 96 тестов в наборе	набор	49

	Toxoplasma gondii.	время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 85 минут. Рабочее разведение исследуемого образца- 100 раз. Готовые однокомпонентные растворы коньюгата 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.			
51.	Набор реагентов для иммуноферментного определения иммуноглобулинов класса M к Toxoplasma gondii	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к Toxoplasma gondii 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 в наборе	набор	49
52.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis	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: <i>планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антителами C. Trachomatis;</i> положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; коньюгат (<i>антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрина</i>); раствор для предварительного разведения; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения коньюгата; 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	Не менее 96 тестов в наборе	набор	6
53.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M к Chlamydia trachomatis	Для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса M (IgM) к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека. Вариант иммуноферментной реакции- непрямой ИФА. Стадийность (без учета ферментативной реакции)- двухстадийный. Состав набора: <i>планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антителами C. Trachomatis;</i> положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; коньюгат (<i>антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрина</i>); раствор для разведения сывороток; раствор для разведения коньюгата; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент; плёнка для	Не менее 96 тестов в наборе	набор	6

		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			
54.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов	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; коньюгат 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; 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	Не менее 96 тестов в наборе	набор	50
55.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов	Для выявления иммуноглобулинов класса M 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, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; коньюгат моноклональных антител к IgM человека; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для предварительного 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 в наборе	набор	50
56.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам токсокар в сыворотке (плазме) крови	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 (K+); отрицательный контрольный образец, инактивированный; коньюгат; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для предварительного	Не менее 96 тестов в наборе	набор	34

		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.			
57.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхисов в сыворотке (плазме) крови	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; коньюгат 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 в наборе	набор	41
58.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам трихинелл	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; коньюгат, 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 в наборе	набор	20
59.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам эхинококка однокамерного	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; коньюгат, 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 в наборе	набор	27

60.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Ascaris Lumbricoides</i> в сыворотке (плазме) крови	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 (K+); отрицательный контрольный образец, инактивированный (K-); коньюгат 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 (раствор ТМБ), 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 в наборе	набор	25
61.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов A, M, G к антигенам лямблий в сыворотке (плазме) крови человека	Для выявления иммуноглобулинов классов A, M, G к антигенам лямблей в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антигенами лямблей, готовый для использования; положительный контрольный образец, инактивированный (K+); отрицательный контрольный образец, инактивированный (K-); коньюгат 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 в наборе	набор	40
62.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M (IgM) к вирусу клещевого энцефалита	Для выявления иммуноглобулинов класса M (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; коньюгат моноклональных антител; раствор для разведения коньюгата; 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 в наборе	набор	7
63.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления и количественного определения	Для иммуноферментного выявления антигена вируса клещевого энцефалита (ВКЭ) в клещах и ликворе человека и животных. Состав набора: планшет	Не менее 96 тестов в наборе	набор	7

	иммуноглобулинов класса G к вирусу клещевого энцефалита	разборный с иммобилизованными моноклональными антителами человека; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; коньюгат, концентрат; раствор для разведения исследуемых образцов; раствор для разведения коньюгата; 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.			
64.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к возбудителям иксодовых клещевых боррелиозов (болезнь Лайма)	Для выявления иммуноглобулинов класса M к возбудителям иксодовых клещевых боррелиозов (болезни Лайма) в сыворотке или плазме крови человека. Вариант иммуноферментной реакции- непрямой ИФА. Состав набора: <i>планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Borrelia burgdorferi s.l.</i> ; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; коньюгат (моноклональные антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрена); раствор для предварительного разведения; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения коньюгата; 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 в наборе	набор	7
65.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителям иксодовых клещевых боррелиозов (болезнь Лайма)	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: <i>планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Borrelia burgdorferi s.l.</i> ; положительный контрольный образец, инактивированный; отрицательный контрольный образец, инактивированный; коньюгат (моноклональные антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена); раствор для предварительного разведения; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения коньюгата; 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 в наборе	набор	7
66.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к Chlamydophila pneumoniae	Выявление иммуноглобулинов класса G к Chlamydophila pneumoniae 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 M и G к антигенам Chlamydophila pneumoniae должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА и общие неспецифические реагенты: промывочный раствор, ТМБ, стоп- реагент.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	11

67.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к <i>Chlamydophila pneumoniae</i>	Выявление иммуноглобулинов класса M к <i>Chlamydophila 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 M и G к антигенам <i>Chlamydophila 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	11
68.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр	Для выявления иммуноглобулинов класса M (IgM) к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна- Барр в сыворотке (плазме) крови человека. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок капсидным антигеном VCA вируса Эпштейна-Барр (ВЭБ), готовый для использования; положительный контрольный образец; положительный контрольный образец; коньюгат 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. Цветовая индикация внесения образцов.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	20
69.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к капсидным антигенам VCA вируса Эпштейна-Барр	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к капсидным антигенам VCA вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови. Суммарное время инкубации- 85 минут. Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп- реагента. Цветовая индикация внесения образцов	Не менее 96 тестов в наборе	набор	25
70.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к ядерному антигену NA вируса Эпштейна-Барр.	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к ядерному антигену NA вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови. Суммарное время инкубации- 85 минут. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа «зип-лок», планшета для предварительного разведения сывороток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп- реагента. Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток	Не менее 96 тестов в наборе	набор	25
71.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Mycoplasma pneumoniae</i>	Выявление иммуноглобулинов класса G к <i>Mycoplasma pneumoniae</i> методом ИФА. Суммарное время инкубации- 85 минут. Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и ТМБ, не требующие разведения.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	12
72.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к <i>Mycoplasma pneumoniae</i>	Выявление иммуноглобулинов класса M к <i>Mycoplasma pneumoniae</i> методом ИФА. Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наборы реагентов для выявления иммуноглобулинов класса A, M и G к антигенам <i>Mycoplasma pneumoniae</i> должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА и общие неспецифические реагенты:	Не менее 96 тестов в наборе	набор	12

		промывочный раствор, ТМБ, стоп- реагент.			
73.	Набор реагентов для определения IgG-антител к Bordetella pertussis	Для полуколичественного определения специфических IgG антител к Bordetella pertussis методом иммуноферментного анализа. Состав набора: микропланшет, лунки которого покрыты антигеном B. pertussis: 96 лунок на «ломаемых» стрипах (8x12), покрытых антигенами Bordetella pertussis, упакованные в алюминиевый пакет, содержащий осушитель; концентрированный промывочный буфер; разбавитель образцов сыворотки; разбавитель коньюгата; IgG отрицательный контроль (готов для использования); IgG положительный контроль (готов для использования); стандарт P10; стандарт P50; стандарт P75.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	2
74.	Набор реагентов для определения IgA/ IgM-антител (раздельно) к Bordetella pertussis	Для качественного определения специфических IgA, IgM антител к Bordetella pertussis методом иммуноферментного анализа. Состав набора: микропланшет, лунки которого покрыты антигеном B. pertussis: 96 лунок на «ломаемых» стрипах (8x12), покрытых антигенами Bordetella pertussis, упакованные в алюминиевый пакет, содержащий осушитель; концентрированный промывочный буфер; разбавитель образцов сыворотки: буферный раствор, готов к использованию; разбавитель коньюгата: буферный раствор, готов к использованию; IgA и IgM отрицательный контроль: сыворотка человека, не содержащая IgM и IgA к B. Pertussis; IgA и IgM положительный контроль: сыворотка человека, содержащая IgA и IgM к B.pertussis; IgA Cut-off контроль; IgM Cut-off контроль.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	2
75.	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу кори	Для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу кори в сыворотке (плазме) крови. Числовое значение чувствительности- 0,07МЕ/мл. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 85 минут. Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и ТМБ, не требующие разведения. Готовые жидкие калибраторы- наличие. Возможность использования калибровочных и контрольных образцов, коньюгата и раствора ТМБ после вскрытия флаконов в течение всего срока годности набора.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	2
76.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу кори	Для твердофазного иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу кори в сыворотке (плазме) крови. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 85 минут. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к IgM человека; положительный контрольный образец; - отрицательный контрольный образец; коньюгат; 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. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	2

77.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи	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; коньюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрина; 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-наборов лота	Не менее 96 тестов в наборе	набор	44
78.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу краснухи	Для выявления иммуноглобулинов класса M 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; коньюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрина; раствор для предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ); стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагента; 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 в наборе	набор	49
79.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Clonorchis sinensis	Выявление иммуноглобулинов класса G к антигенам Clonorchis sinensis в сыворотке (плазме) крови методом ИФА. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 85 минут. Цветовая индикация внесения образцов- наличие. Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и ТМБ, не требующие разведения- наличие. Возможность определения титра антител- наличие. Объем исследуемого образца- 10 мкл.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	4
80.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ascaris Lumbricoides в сыворотке (плазме) крови	Для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ascaris lumbricoides в сыворотке крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: Планшет разборный с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок антигенами Ascaris lumbricoides, готовый для использования; положительный контрольный образец, инактивированный (K+); отрицательный контрольный образец, инактивированный (K-); коньюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрина; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор для	Не менее 96 тестов в наборе	набор	4

		предварительного разведения сывороток; раствор для разведения сывороток; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.			
81.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов A, M, G к антигенам лямблий в сыворотке (плазме) крови	Для выявления иммуноглобулинов классов A, M, 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 (K+); отрицательный контрольный образец, инактивированный (K-); коньюгат 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 в наборе	набор	4
82.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Taenia solium</i>	Выявление иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Taenia solium</i> методом ИФА. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 85 минут. Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и ТМБ, не требующие разведения. Возможность использования реагентов после вскрытия набора в течение всего срока годности. Отсутствие предварительной промывки планшета.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	4
83.	Контрольный образец	Сыворотки лиофилизированные, содержащие HBsAg, предназначенные для проведения внутрилабораторного контроля. Алгоритм для построения контрольных карт и автоматической обработки полученных результатов- наличие. Возможность трехкратного замораживания и оттаивания сывороток.	Не менее 24 флаконов в наборе	набор	1
84.	Стандартный образец поверхностного антигена вируса гепатита В	Для оценки чувствительности иммуноферментных тест-систем, выявляющих HBsAg. Стандартный образец – лиофилизированная сыворотка- наличие. Флаконы с негативной сывороткой для приготовления разведений стандарта- наличие	Не менее 9 флаконов в наборе	набор	1
85.	Стандартная панель сывороток	Стандартная панель сывороток, не содержащих антитела к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2) и антиген p24 ВИЧ-1. Для контроля специфичности иммуноферментных тест-систем, выявляющих антитела к вирусам иммунодефицита человека и антигена p24 ВИЧ-1. Сыворотки инактивированные, лиофилизированные, не содержащие антитела к ВИЧ-1,2 и антиген p24 ВИЧ-1 - наличие. Возможность трехкратного замораживания и оттаивания сывороток.	Не менее 20 флаконов в наборе	набор	1
86.	Контрольный образец	Для внутрилабораторного контроля качества исследований на наличие антител к вирусу иммунодефицита человека 1 типа (ВИЧ-1). Сыворотки	Не менее 24 флаконов в	набор	1

		инактивированные, лиофилизированные, содержащие антитела к ВИЧ-1. Алгоритм для построения контрольных карт и автоматической обработки полученных результатов- наличие. Возможность трехкратного замораживания и оттаивания сывороток.	наборе		
87.	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА	Для оценки сходимости и воспроизводимости результатов исследований по выявлению антител к ВИЧ-1. Сыворотка, содержащая антитела к ВИЧ-1, для внутрилабораторного контроля качества ИФА. Форма выпуска- лиофилизат.	Не менее 18 флаконов в наборе	набор	7
88.	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА	Для оценки воспроизводимости исследований по выявлению HBsAg в лабораториях. Состав: образец ВЛК HBsAg, на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащей HBsAg, лиофилизированный	Не менее 24 флаконов в наборе	набор	6
89.	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА	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 в наборе	набор	6
90.	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА	Для оценки сходимости и воспроизводимости результатов исследований по выявлению антител к Treponema pallidum. Состав: образец ВЛК на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащей антитела к Treponema pallidum, лиофилизированный.	Не менее 24 флаконов в наборе	набор	6
91.	ВИЧ-1 p24-антigen (+) стандартная панель сывороток	Образцы сывороток крови, содержащие антиген p24 ВИЧ-1 в различных концентрациях. Антиген, полученный из сывороток ВИЧ-инфицированных людей/культуральный антиген.	Не менее 6 флаконов в наборе	набор	2
92.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к антигену CagA Helicobacter pylori	Для выявления суммарных антител (IgM, IgA и IgG) к антигену CagA Helicobacter pylori в сыворотке (плазме) крови человека. Состав набора: Планшет разборный с иммобилизованным рекомбинантным антигеном CagA Helicobacter pylori; положительный контрольный образец, инактивированный (K+); отрицательный контрольный образец, инактивированный (K-); коньюгат (рекомбинантный CagA белок, коньюгированный с пероксидазой хрена); раствор для предварительного разведения (РПР); раствор для разведения сывороток (РС); раствор для разведения коньюгата (РК); 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 в наборе	набор	46
93.	Набор реагентов для иммунохроматографического качественного выявления антител к Helicobacter pylori	Для одноэтапного быстрого качественного выявления антител к Helicobacter pylori в цельной крови, сыворотке или плазме крови человека методом иммунохроматографического анализа. Состав: планшет индикаторный, упакованный в индивидуальную вакуумную упаковку из фольги алюминиевой с осушителем; пипетка для внесения образца. Относительная чувствительность – 93-96%. Относительная специфичность – 89-93%. Точность определения – 95%. Время проведения анализа-15 минут.	Не менее 1 теста в наборе	набор	20
94.	Материал контрольный	Для применения в качестве неаттестованного нереактивного материала для обеспечения качества тест-систем in vitro для обнаружения антител к вирусу	Не менее 5 мл	флак.	1

		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 C (anti-HCV), антител класса иммуноглобулина M 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 M и суммарных антител к вирусу гепатита A, антигена e гепатита В (HBeAg), антител к антигену e гепатита В (anti-HBe), антител к цитомегаловирусу (anti-CMV), антител классов иммуноглобулина G (IgG) и иммуноглобулина M (IgM) к Treponema pallidum и нетропонемных антител (реагинов).			
95.	Материал контрольный	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-І), 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
96.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови	Для количественного определения концентрации тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности моноклональными антителами к ТТГ; стандартные калибровочные пробы- 6 флаконов; контрольный образец; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения коньюгата; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; субстратный буферный раствор; тетраметилбензидин; стоп-реагент, готовый для использования; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипеток. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 75 минут. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов	набор	103
97.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке крови. Диапазон измерений: 0-80 пмоль/л. Состав набора: планшет разборный; калибровочные пробы- 6 флаконов; контрольный образец; коньюгат тироксина с пероксидазой хрена, готовый для использования; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент, готовый для использования; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 75 минут. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-	Не менее 96 тестов в наборе	набор	61

		реагент) для других ИФА-наборов лота.			
98.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции трийодтиронина	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции трийодтиронина в сыворотке крови. Диапазон измерений: 0-20 пмоль/л. Состав набора: планшет разборный; калибровочные пробы- 6 флаконов; контрольный образец; коньюгат тироксина с пероксидазой хрена, готовый для использования; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент, готовый для использования; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 75 минут. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	35
99.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови. Диапазон измерений: 0- 1000 Ед/мл. Состав набора: планшет разборный; калибровочные пробы- 6 флаконов; контрольный образец; коньюгат тироксина с пероксидазой хрена, готовый для использования; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент, готовый для использования; 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 в наборе	набор	19
100.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации лютеинизирующего гормона	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации лютеинизирующего гормона в сыворотке крови. Числовое значение чувствительности- 0,3 мМЕ/мл. Состав набора: планшет разборный; калибровочные пробы- 6 флаконов; контрольный образец; коньюгат тироксина с пероксидазой хрена, готовый для использования; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент, готовый для использования; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота	Не менее 96 тестов в наборе	набор	7
101.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови. Числовое значение чувствительности- 0,3 мМЕ/мл. Состав набора: планшет разборный; калибровочные пробы- 6 флаконов; контрольный образец; коньюгат тироксина с пероксидазой хрена, готовый для использования; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент, готовый для использования; пленка для заклеивания планшета;	Не менее 96 тестов в наборе	набор	8

		пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота			
102.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прогестерона	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прогестерона в сыворотке крови. Диапазон измерений: 0- 100 нмоль/л. Состав набора: планшет разборный; калибровочные пробы- 6 флаконов; контрольный образец; конъюгат тироксина с пероксидазой хрена, готовый для использования; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент, готовый для использования; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота	Не менее 96 тестов в наборе	набор	4
103.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона в сыворотке крови. Диапазон измерений: 0- 60 нмоль/л. Состав набора: планшет разборный; калибровочные пробы- 6 флаконов; контрольный образец; конъюгат тироксина с пероксидазой хрена, готовый для использования; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент, готовый для использования; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота	Не менее 96 тестов в наборе	набор	22
104.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации кортизола	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации кортизола в сыворотке крови. Числовое значение чувствительности- 5 нмоль/л. Состав набора: планшет разборный; калибровочные пробы, готовые, жидкие- 6 флаконов; контрольный образец; конъюгат тироксина с пероксидазой хрена, готовый для использования; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент, готовый для использования; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота	Не менее 96 тестов в наборе	набор	30
105.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации хорионического гонадотропина	Для иммуноферментного определения концентрации хорионического гонадотропина в сыворотке крови. Числовое значение чувствительности- 2 МЕ/л. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне от 0 до 500 МЕ/л. Суммарное время инкубации- 75 минут. Готовый однокомпонентный раствор конъюгата, не требующий разведения. Возможность проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере	Не менее 96 тестов в наборе	набор	1
106.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации инсулина	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации инсулина в сыворотке (плазме) крови человека. Диапазон измерений: 0-200 мМЕ/л. Состав набора: планшет разборный; калибровочные пробы- 6 флаконов; контрольный образец; конъюгат тироксина с пероксидазой хрена, готовый для использования; концентрат фосфатно-	Не менее 96 тестов в наборе	набор	3

		солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент, готовый для использования; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипеток.			
107.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина	Для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина в сыворотке (плазме) крови человека. Готовые жидкые 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 в наборе	набор	1
108.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера CA- 125	Для количественного определения концентрации опухолевого маркера CA-125 в сыворотке крови методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности моноклональными антителами к CA-125 человека; калибровочные пробы- 6 флаконов; контрольный образец с известным содержанием CA-125, готовый для использования; конъюгат моноклональных антител к CA-125 с пероксидазой хрена, готовый для использования; раствор для разведения сывороток; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипеток. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота	Не менее 96 тестов в наборе	набор	10
109.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера CA 15-3	Для количественного определения концентрации ракового антигена CA 15-3 в сыворотке крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности моноклональными антителами к CA-15-3 человека; калибровочные пробы- 6 флаконов; контрольный образец с известным содержанием CA-15-3, готовый для использования; конъюгат моноклональных антител к CA-15-3 с пероксидазой хрена, готовый для использования; раствор для разведения сывороток; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипеток; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	3
110.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации CA 19-9	Для количественного определения концентрации ракового антигена CA 19-9 в сыворотке крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности моноклональными антителами к CA-19-9 человека; калибровочные пробы- 6 флаконов;	Не менее 96 тестов в наборе	набор	5

		контрольный образец с известным содержанием СА-19-9, готовый для использования; коньюгат моноклональных антител к СА-19-9 с пероксидазой хрена, готовый для использования; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения коньюгата; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипеток.			
111.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ракового эмбрионального антигена	Для количественного определения концентрации ракового эмбрионального антигена в сыворотке крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности моноклональными антителами к РЭА человека; калибровочные пробы- 6 флаконов; контрольный образец с известным содержанием РЭА, готовый для использования; коньюгат моноклональных антител к РЭА с пероксидазой хрена, готовый для использования; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп-реагент; пленка для заклеивания планшета; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипеток.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	6
112.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к возбудителям иерсиниозов	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к возбудителям иерсиниозов. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами иерсиний; положительный контрольный образец; отрицательный контрольный образец; коньюгат; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения коньюгата; 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	3
113.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителям иерсиниозов	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителям иерсиниозов. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами иерсиний; положительный контрольный образец; отрицательный контрольный образец; коньюгат; раствор для разведения сывороток; раствор для разведения коньюгата; 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	Не менее 96 тестов в наборе	набор	3

		(промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота.			
114.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации D-димера	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации D-димера в плазме крови человека. Диапазон измерений: 0-3000 нг/мл. Метод- «сэндвич» - вариант ИФА; одностадийный. Формат планшета- разборный. Коньюгат- готов к использованию. ТМБ- готов к использованию. Неспецифические компоненты- взаимозаменяемы. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп- реагент) для других ИФА-наборов лота.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	10
115.	Набор реагентов для количественного определения общего иммуноглобулина Е	Для количественного определения общего иммуноглобулина Е методом иммуноферментного анализа. Микропланшет стрирированный, делимый до лунки- наличие. Чувствительность теста- 2,5 МЕ/мл. Диапазон определения концентрации IgE, 0-800 МЕ/мл. Готовые к применению калибровочные пробы- наличие. Готовый к применению раствор коньюгата- наличие. Готовый к применению раствор хромоген- субстратной смеси.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	60
116.	Набор реагентов для количественного определения общего простата- специфического антигена	Тест-система иммуноферментная для количественного определения общего простат- специфического антигена в сыворотке крови. Микропланшет стрирированный, делимый до лунки- наличие. Чувствительность теста- 0,08 нг/мл. Диапазон определения концентрации, 0-30 нг/мл. Готовые к применению калибровочные пробы- 6 шт. Наличие коньюгата, готового к использованию (не требующего дополнительного разведения). Раствор субстратный ТМБ, готовый к использованию (не требующий дополнительного разведения). Промывочный раствор (концентрат).	Не менее 96 тестов в наборе	набор	55
117.	Набор реагентов для определения циркулирующих иммунных комплексов	Для определения циркулирующих иммунных комплексов в сыворотке крови человека методом иммунного турбодиметрического анализа. Коэффициент вариации результатов определения содержания ЦИК 8%. Состав набора: планшет 96-луночный полистироловый, стрирированный, готов к использованию; пурпурный Буфер для разведения, готов к использованию; Синий буфер для разведения с 4,5% ПЭГ, готов к использованию; бумага для заклеивания планшета.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	2
118.	Диагностикум эритроцитарный псевдотуберкулезный антигенный сухой	Для выявления специфических антител с помощью реакции непрямой гемагглютинации. Представляет собой лиофилизированную из объема 1 мл 10% взвесь формалинизованных эритроцитов, сенсибилизованных специфическим полисахаридным антигеном, выделенным из псевдотуберкулезных бактерий сероварианта 1. Состав набора: 10% взвесь диагностикума эритроцитарного псевдотуберкулезного антигенного сухого, сыворотка псевдотуберкулезая неадсорбированная кроличья сухая для РНГА в разведении 1:5, 10 % взвесь эритроцитов барана несенсибилизованных формалинизованных сухих.	Не менее 5 ампул в наборе	набор	5
119.	Диагностикум эритроцитарный кишечносерниозный антигенный О3	Для выявления специфических антител и определение их принадлежности к О3 серовару в РНГА. Состав набора: 10% взвесь диагностикума; гомологичная сыворотка кишечносерниозная неадсорбированная кроличья сухая в	Не менее 5 ампул в наборе	набор	5

		разведении 1:5 сероварианта О3; 10% взвесь эритроцитов барана несенсибилизированных формалинизованных сухих.			
120.	Диагностикум эритроцитарный кишечноиерсиниозный антигенный О9	Для выявления специфических антител и определение их принадлежности к О9 серовару в РНГА. Состав набора: 10% взвесь диагностикума; гомологичная сыворотка кишечноиерсиниозная неадсорбированная кроличья сухая в разведении 1:5 сероварианта О9; 10% взвесь эритроцитов барана несенсибилизированных формалинизованных сухих.	Не менее 5 ампул в наборе	набор	5
121.	Набор реагентов для определения антител к О- антигенам шигелл	Для полуколичественного выявления антител в сыворотке крови человека к О- антигенам шигелл Флекснера, в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА). Состав набора: тест- эритроциты Флекснер 6; контрольные эритроциты; раствор для разведения образцов; контрольный положительный образец; контрольный отрицательный образец.	Не менее 12 тестов в наборе	набор	5
122.	Диагностикум эритроцитарный шигеллезный Флекснера 1-5 антигенный жидкий	Для выявления специфических антител к различным видам шигелл в сыворотке крови человека в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА). Состав набора: диагностикум эритроцитарный шигеллезный Флекснера 1-5- 5 мл; сыворотки диагностические шигеллезные; 1 % взвесь формалинизованных, несенсибилизированных эритроцитов барана; раствор для разведений сыворотки и постановки РПГА; планшет.	Не менее 20 тестов в наборе	набор	5
123.	Диагностикум эритроцитарный шигеллезный Зонне антигенный жидкий	Для выявления специфических антител к различным видам шигелл в сыворотке крови человека в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА). Состав набора: диагностикум эритроцитарный шигеллезный Зонне- 5 мл; сыворотки диагностические шигеллезные; 1 % взвесь формалинизованных, несенсибилизированных эритроцитов барана; раствор для разведений сыворотки и постановки РПГА; планшет.	Не менее 20 тестов в наборе	набор	5
124.	Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный Ви-антигенный жидкий	Для выявления в сыворотке крови человека специфических антител к Ви- антигену сальмонелл тифа в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА). Состав: диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный Ви-антигенный жидкий 6 мл; контрольная диагностическая сальмонеллезная адсорбированная сыворотка рецептор Ви сухая 0,1 мл; 1% взвесь формалинизованных, несенсибилизированных эритроцитов барана 1мл; раствор для постановки РПГА 8 мл; планшет круглодонный для иммунологических реакций однократного применения.	Не менее 20 тестов в наборе	набор	160
125.	Набор реагентов для определения антител к антигенам бактерий тифо- паратифозной группы, бруцеллам и протею в реакции агглютинации	Для качественного и полуколичественного определения антител к соматическим антигенам бруцелл (<i>Brucella abortus</i> , <i>Brucella melitensis</i> , <i>Brucella suis</i>) в сыворотке крови человека. Состав набора: <i>Brucella</i> -реагент – суспензия убитых и окрашенных бруцелл; поливалентный положительный контрольный образец, содержащий антитела к соматическим (О) антигенам <i>Brucella</i> ; отрицательный контрольный образец, сыворотка крови здоровых доноров, не содержащая антитела к соматическим (О) антигенам <i>Brucella</i> .	Не менее 1000 тестов в наборе	набор	5

126.	Набор реагентов диагностикум эритроцитарный туляремийный антигенный жидкий	Для выявления антител в сыворотках крови животных и людей больных, переболевших и вакцинированных против туляремии, а также для идентификации возбудителя туляремии в бактериальных культурах, обнаружения туляремийного антигена в биологическом материале и объектах окружающей среды. Состав набора: диагностикум эритроцитарный туляремийный антигенный жидкий 5 %; эритроциты барана формалинизованные 50 % жидкие; сыворотка диагностическая туляремийная адсорбированная сухая.	Не менее 3 флаконов в наборе	набор	5
127.	Salmonella paratyphi AH-реагент	Для качественного и полуколичественного определения антител к Н-антителу Salmonella paratyphi A. Состав набора: суспензия убитых и окрашенных клеток Salmonella paratyphi A, несущих жгутиковый (Н) а-антител; слайды для постановки реакции.	Не менее 250 тестов в наборе	набор	5
128.	Salmonella paratyphi AO-реагент	Для качественного и полуколичественного определения антител к О-антителу Salmonella paratyphi A. Состав набора: суспензия убитых и окрашенных клеток Salmonella paratyphi A, несущих соматические антигены O1, O2, O12; слайды для постановки реакции.	Не менее 250 тестов в наборе	набор	5
129.	Salmonella paratyphi BH-реагент	Для качественного и полуколичественного определения антител к Н-антителу Salmonella paratyphi A. Состав набора: суспензия убитых и окрашенных клеток Salmonella paratyphi A, несущих жгутиковый (Н) b-антител; слайды для постановки реакции.	Не менее 250 тестов в наборе	набор	5
130.	Salmonella paratyphi BO-реагент	Для качественного и полуколичественного определения антител к О-антителу Salmonella paratyphi A. Состав набора: суспензия убитых и окрашенных клеток Salmonella paratyphi B, несущих соматические антигены O1, O4, O15, O12; слайды для постановки реакции.	Не менее 250 тестов в наборе	набор	5
131.	Реагенты для определения аутоиммунного статуса человека в биологических жидкостях	Для полуколичественного определения антител, специфичных для белка СЕНР-В (антицентромерные антитела). Состав набора: стрипы для микротитрования, с нанесенными антигенами; конъюгат пероксидазы хрена (HRP) с антителами класса IgG; концентрированный промывочный буфер; субстрат ТМБ; стоп- раствор; буфер для разведения; калибратор; отрицательный контроль; положительный контроль.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	2
132.	Тест-система иммуноферментная для определения иммуноглобулинов класса G к циклическим цитруллинизованным пептидам	Для выявления антител класса G к композиции циклических цитруллинизованных пептидов в сыворотке крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: иммunoсорбент - микропланшет с сорбированной в лунках смесью антигенов. 12 стрипов в рамке, возможность дробного использования лунок, готов к использованию; калибратор 1-0 Ед/мл, Калибратор 2- 5 Ед/мл, Калибратор 3- 20 Ед/мл, Калибратор 4- 100 Ед/мл, Калибратор 5- 200 Ед/мл – набор калибровочных образцов (IgG человека, инактивированные, готовы к использованию); положительный контрольный образец; отрицательный контрольный образец;	Не менее 96 тестов в наборе	набор	15

		буфер для инкубации сывороток; раствор коньюгата моноклональных антител мыши к IgG человека, конъюгированных с пероксидазой хрена; ТМБ раствор; стоп-реагент; пленка для инкубации планшетов; емкости для жидких компонентов.			
133.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации аутоиммунных антител класса G к одноцепочечной ДНК	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации аутоиммунных 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 в наборе	набор	7
134.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации аутоиммунных антител класса G к двухцепочечной ДНК в сыворотке крови	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 в наборе	набор	16
135.	Реагент для определения антител к бета-2-гликопротеину I	Для количественного определения аутоантител IgG/IgM/IgA против молекулы бета-2-гликопротеина I в сыворотке и плазме. Состав набора: Один делимый микротитровальный планшет, состоящий из 12 стрипов, каждый с 8 лунками, готов к использованию; контроли A, B, C, D; разбавитель образцов; ферментный коньюгат; субстрат ТМБ; стоп- раствор; промывочный раствор.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	2
136.	IgG- и IgM-антитела к кардиолипину	Для количественного измерения аутоантител классов G и M к кардиолипину в сыворотке и плазме крови человека. Состав набора: Один делимый микротитровальный планшет, состоящий из 12 стрипов, каждый с 8 лунками, готов к использованию; калибраторы A, B, C, D, E, F; положительный и отрицательный контроли; разбавитель образцов; ферментный коньюгат; субстрат ТМБ; стоп- раствор; промывочный раствор.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	7
137.	Реагент для определения антинейтрофильных цитоплазматических антител	Для качественного определения антител класса IgG к протеиназе 3 (PR3) и миелопероксидазе (МРО) в сыворотке или плазме человека. Состав набора: Один делимый микротитровальный планшет, состоящий из 12 стрипов, каждый с 8 лунками, готов к использованию; контроли A, B, C; разбавитель образцов; ферментный коньюгат; субстрат ТМБ; стоп- раствор; промывочный раствор.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	2
138.	Реагент для определения инсулиноподобного фактора роста 1-600	Для количественного иммуноферментного определения инсулиноподобного фактора роста 1 в сыворотке крови человека. Состав набора: 0,2 М HCl; нейтрализующий буфер; микротитровальный планшет; стандарты; контроли высокий и низкий; ферментный коньюгат; ферментный комплекс; раствор субстрата; стоп- раствор; промывочный раствор.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	7
139.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации С-пептида	Определение концентрации С-пептида в сыворотке крови человека методом ИФА. Числовое значение чувствительности- 0,045 нг/мл. Количество калибраторов- 6. Готовый однокомпонентный раствор коньюгата, не требующий разведения. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 110 минут.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	1
140.	Набор реагентов для определения свободного тестостерона	Для количественного иммуноферментного определения свободного тестостерона в сыворотке и плазме крови человека. Состав набора:	Не менее 96 тестов в наборе	набор	4

		иммуносорбент - планшет с иммобилизованными антителами, 96 лунок; калибраторы (0-5); контроль 1; контроль 2; конъюгат ферментный; субстрат- раствор; промывочный раствор, концентрат; стоп- раствор.			
141.	Реагент для определения адренокортикотропного гормона	Для количественного определения АКТГ методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: реагент1: биотинилированное антитело к АКТГ (овечьи антитела к АКТГ аффинной очистки); реагент 2: антитела к АКТГ с меткой пероксидазы хрина (мышиные моноклональные антитела к АКТГ); промывочный концентрат; субстрат ТМБ; стоп- раствор; микропланшет покрытый стрептавидином; калибраторы- 6 флаконов; контроли 1 и 2.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	4
142.	Контроль качества пипеток и оптической системы автоматических анализаторов серий VIDAS и mini VIDAS	Для тестирования пипетирующих механизмов и оптической системы автоматических анализаторов VIDAS и mini VIDAS. Состав набора: 60 стрипов; 60 наконечников.	Не менее 60 тестов в наборе	набор	2
143.	Набор реагентов для количественного определения иммуноглобулинов G к возбудителю эпидемического паротита	Для качественного определения иммуноглобулинов G к вирусу эпидемического паротита в сыворотке крови человека методом иммуноферментного флуоресцентного анализа на анализаторе иммунологическом семейства VIDAS. Состав набора: 60 стрипов MPG; 60 наконечников SPR MPG; положительный контроль MPG; отрицательный контроль; стандарт калибровочный.	Не менее 60 тестов в наборе	набор	2
144.	Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения 17-гидроксипрогестерона	Для количественного определения 17-OH-прогестерона в сыворотке и плазме крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: комплект из двенадцати восьмилуночных стрипов в рамке с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок поликлональными антителами к 17-OH-прогестерону; калибровочные пробы, содержащие известные количества 17-OH-прогестерона; конъюгат 17-OH-прогестерон-пероксидаза; концентрированный водно-солевой раствор для промывки лунок; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент; контрольная сыворотка с известным содержанием 17-OH-прогестерона. Чувствительность 0,3 нмоль/л.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	15
145.	Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения эстрадиола	Для количественного определение уровня эстрадиола в сыворотке и плазме крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Состав набора: комплект из двенадцати 8-луночных стрипов с поликлональными антителами к эстрадиолу; калибровочные пробы - 6 флаконов; конъюгат эстрадиол-пероксидаза; концентрированный водно-солевой раствор для промывки лунок; раствор ТМБ; стоп- реагент; контрольная сыворотка с известным содержанием эстрадиола.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	5
146.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса G	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 в наборе	набор	2

147.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления специфических циркулирующих иммунокомплексов, содержащих антигены описторхисов	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; коньюгат 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	Не менее 96 тестов в наборе	набор	36
148.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к антигенам описторхисов	Для выявления иммуноглобулинов класса M 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; коньюгат 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 в наборе	набор	36
149.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации N-терминального фрагмента мозгового натрийуретического пептида (NTproBNP)	Определения концентрации N-терминального фрагмента мозгового натрийуретического пептида (NTproBNP) в сыворотке крови человека методом ИФА. Количество калибраторов- 5 штук. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	6
150.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу Варицелла-Зостер	Для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M 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. Суммарное время инкубации- 85 минут. Готовый однокомпонентный раствор ТМБ, не требующий разведения. Возможность использования контрольных образцов, коньюгата и раствора ТМБ после вскрытия флаконов в течение всего срока годности набора.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	1
151.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу Варицелла-Зостер	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	Не менее 96 тестов в наборе	набор	1

		компонентов ФСБ-Т, стоп- реагента. Готовый однокомпонентный раствор ТМБ, не требующий разведения. Возможность использования контрольных образцов, коньюгата и раствора ТМБ после вскрытия флаконов в течение всего срока годности набора.			
152.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антигена норовируса геногрупп I и II	Выявление антигена норовируса геногрупп I и II методом ИФА. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации)- 115 минут. Выявление антигена норовируса в фекалиях- наличие.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	0
153.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антигена ротавируса человека	Выявление антигена ротавируса человека методом ИФА. Выявление антигена ротавируса в фекалиях- наличие. Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и ТМБ, не требующие разведения.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	0
154.	Набор реагентов для иммуноферментного количественного определения общих IgG, IgM, IgA	Для одновременного определения концентраций общих иммуноглобулинов классов G, M, A в сыворотке крови. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к IgG, IgM, IgA; калибровочные образцы; контрольная сыворотка; коньюгат, готовый к использованию; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина; стоп- реагент; пленка для заклеивания; ванночка для реагентов; сменные наконечники; трафарет для построения калибровочных графиков. Однаковое количество промывок после инкубации с образцами и коньюгатом.	Не менее 32 тестов в наборе	набор	24
155.	Набор реагентов для качественного определения антител к Syphilis TP	Для качественного определения антител к Syphilis TP иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: микрочастицы, коньюгат, 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 наборе	набор	40
156.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к Syphilis TP	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 в упаковке	упак.	9
157.	Калибратор для обеспечения правильности качественного определения антител к Syphilis TP	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 в упаковке	упак.	6
158.	Набор реагентов для качественного определения антител к антигену "e" вируса гепатита В	Для качественного определения антител к антигену "e" вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: микрочастицы, коньюгат, 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 наборе	набор	5
159.	Калибратор для обеспечения правильности качественного определения антител к антигену "e" вируса гепатита В	Для обеспечения правильности качественного определения антител к антигену "e" вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Совместимость с анализатором иммунохимическим	Не менее 1 флакона по 3 мл в упаковке	упак.	2

		Alinity i.			
160.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к антигену "e" вируса гепатита В	Для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к антигену "e" 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	упак.	2
161.	Набор реагентов для качественного определения антител к ядерному антигену вируса гепатита В	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 наборе	набор	5
162.	Калибратор для обеспечения правильности качественного определения антител к ядерному антигену вируса гепатита В	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 в упаковке	упак.	2
163.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к ядерному антигену вируса гепатита В	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	упак.	2
164.	Набор реагентов для качественного определения антигена "e" вируса гепатита В	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 наборе	набор	5
165.	Калибраторы для обеспечения правильности качественного определения антигена "e" вируса гепатита В	Для обеспечения правильности качественного определения антигена "e" вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i	Не менее 2 флаконов по 3 мл в упаковке	упак.	2
166.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антигена "e" вируса гепатита В	Для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антигена "e" 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	упак.	2
167.	Набор реагентов для качественного определения антител к вирусу гепатита С	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 наборе	набор	170
168.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения	Для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител к вирусу гепатита С иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: положительный и	Не менее 2 флаконов по 8 мл в упаковке	упак.	9

	антител к вирусу гепатита С	отрицательный контроли. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.			
169.	Калибратор для обеспечения правильности качественного определения антител к вирусу гепатита С	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 в упаковке	упак.	6
170.	Раствор для игл кондиционирующий	Для кондиционирования иглы пипеттора образцов с целью предотвращения неспецифического связывания анализов в пробозаборной игле. Содержит рекальцинированную плазму крови человека. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2x48 тестов в упаковке	упак.	4
171.	Раствор триггера	Для запуска хемилюминесцентной реакции, обеспечивающей конечное считывание. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i	В упаковке не менее 4 флаконов по не менее 975 мл	упак.	94
172.	Раствор пре- триггера	Для отделения акридинового красителя от коньюгата, связанного с комплексом микрочастиц. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i	В упаковке не менее 4 флаконов по не менее 975 мл	упак.	65
173.	Буфер концентрированный промывающий	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	В упаковке не менее 2 флаконов по не менее 2 л	упак.	300
174.	Набор реагентов для качественного определения антител класса IgM к ядерному антигену вируса гепатита В	Набор реагентов для качественного определения антител класса IgM к ядерному антигену вируса гепатита В иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: микрочастицы, коньюгат. Картридж содержит все необходимые реагенты для проведения хемилюминесцентного анализа. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 картриджей по 100 тестов в наборе	набор	5
175.	Калибраторы для обеспечения правильности качественного определения антител класса IgM к ядерному антигену вируса гепатита В	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-HBc IgM. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 флаконов по 3 мл в упаковке	упак.	2
176.	Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности качественного определения антител класса IgM к ядерному антигену вируса гепатита В	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-HBc IgM. Совместимость с анализатором иммунохимическим Alinity i.	Не менее 2 флаконов по 8 мл в упаковке	упак.	2

177.	Набор реагентов, подтверждающих наличие поверхностного антигена вируса гепатита В	Для подтверждения наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека. Состав: микрочастицы, коньюгат, 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 наборе	набор	10
178.	Материал контрольный	Для использования в качестве аттестованного препарата сыворотки для контроля качества и мониторинга прецизионности лабораторных анализов веществ. Оцениваемые параметры: Сиролимус, такролимус, циклоспорин. Уровень 1.	Не менее 6 флаконов по 2 мл в наборе	набор	1
179.	Материал контрольный	Для использования в качестве аттестованного препарата сыворотки для контроля качества и мониторинга прецизионности лабораторных анализов веществ. Оцениваемые параметры: Сиролимус, такролимус, циклоспорин. Уровень 2.	Не менее 6 флаконов по 2 мл в наборе	набор	1
180.	Материал контрольный	Для использования в качестве аттестованного препарата сыворотки для контроля качества и мониторинга прецизионности лабораторных анализов веществ. Оцениваемые параметры: Сиролимус, такролимус, циклоспорин. Уровень 3.	Не менее 6 флаконов по 2 мл в наборе	набор	1
181.	Набор лабораторных реагентов для выделения вирусных и бактериальных нуклеиновых кислот	Для выделения вирусной РНК и ДНК, а также бактериальной ДНК. Для использования с автоматической станцией для пробоподготовки и выделения нуклеиновых кислот и белков QIAsymphony. Тип образца: сыворотка и плазма крови, ликвор (СМЖ), респираторные мазки, аспираты, слюна, бронхо-альвеолярного лаваж (БАЛ), моча и урогенитальные мазки и соскобы. Технология экстракции - сорбция на магнитных частицах. Состав набора: картриджи для реагентов; штативы с ферментами; прокалывающие крышки; буфера; пленки многоразовые; переносчики РНК.	Не менее 96 тестов в наборе	набор	30
182.	Набор реагентов для окраски по Граму	Состав набора: карболовый раствор генцианвиолета; раствор Люголя; фуксин Циля (концентрат).	Не менее 200 тестов в наборе	набор	7
183.	Материал контрольный	Гематологический референсный препарат, применяемым для контроля результатов подсчета клеток крови во всех импедансных счетчиках клеток. После вскрытия продукт сохраняет стабильность в течение 21 дня при хранении под плотной крышкой. Параметры: GRAN (гранулоциты) HCT (гематокрит) HGB (гемоглобин) LYMPH (лимфоциты) MCH (среднее содержание гемоглобина в эритроците) MCHC (средняя концентрация гемоглобина в эритроците) MCV (средний объем эритроцита) MID (клетки среднего размера) MONO (моноциты) MPV (средний объем тромбоцита) PLT (тромбоциты) RBC (эритроциты) RDW (ширина распределения эритроцитов по объему) WBC (лейкоциты). Три уровня: высокий нормальный, низкий. Совместимость с гематологическими анализаторами: XP-300; ABBOTT CELL-DYN EMERALD; SYSMEX XS-1000i.	Не менее 6 флаконов по 3 мл в наборе	набор	6

