



№ лота	Международное непатентованное название изделий медицинского назначения	Краткая техническая спецификация, форма выпуска, дозировка*	Единица измерения	Кол-во	Цена за ед., в тенге	Сумма, тенге	Срок и место поставки
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к вирусам иммунодефицита человека I и II типов в сыворотке и плазме крови человека на 96 определении для ручной постановки анализа.	<p>Формат теста –не менее 96 определений (стрипированный)</p> <p>Количество анализируемого образца - не более 100 мкл</p> <p>Чувствительность и специфичность набора реагентов к (ВИЧ-1 и ВИЧ-2) -100%.</p> <p>Стабильность приготовленного рабочего растворов закрытом флаконе в течение срока годности набора при температуре от 2 до 8 °С.</p> <p>Стабильность рабочего раствора конъюгата-2 стабилен не более 15мин при температуре от 17 до 27 °С, неиспользованный конъюгат-2 в закрытом флаконе в течение срока годности набора при температуре от 2 до 8 °С.</p> <p>учет результатов при основном фильтре 450 нм и референс-фильтре 620-700 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны 450 нм</p> <p>Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев</p> <p>Набор реагентов рассчитан на проведение 96 определений, включая контрольные образцы.</p> <p>При исследовании небольшого количества образцов возможно проведение (для разборных планшетов) 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов в каждой, включая контрольные образцы.</p> <p>Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения РК</p>	наб	450	29000,0	13 050 000,00	Коммунальное государственное казенное предприятие «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом» УЗКО, г.Кызылорда, ул.Шукурова 52А. Согласно заявке заказчика.

2	<p><b>Тест-система иммуноферментная для выявления антител к вирусам иммунодефицита человека I и II типов в сыворотке и плазме крови человека на 192 определении для ручной постановки анализа.</b></p>	<p>Формат теста –не менее 192 определений (стрипированный)          Количество анализируемого образца - не более 100 мкл          Чувствительность и специфичность набора реагентов к (ВИЧ-1 и ВИЧ-2) -100%.          Стабильность приготовленного рабочего растворов закрытом флаконе в течение срока годности набора при температуре от 2 до 8 °С.          Стабильность рабочего раствора конъюгата-2 стабилен не более 15мин при температуре от 17 до 27 °С, неиспользованный конъюгат-2 в закрытом флаконе в течение срока годности набора при температуре от 2 до 8 °С.          учет результатов при основном фильтре 450 нм и референс-фильтре 620-700 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны 450 нм          Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев          Набор реагентов рассчитан на проведение 192 определений, включая контрольные образцы.          При исследовании небольшого количества образцов возможно проведение (для разборных планшетов) 24 независимых постановок ИФА по 8 анализов в каждой, включая контрольные образцы.          Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа          Наличие регистрационного удостоверения РК</p>	наб	203	33000	6 699 000,00	<p>Коммунальное государственное казенное предприятие «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом» УЗКО, г.Кызылорда, ул.Шукурова 52А. Согласно заявке заказчика.</p>
---	--	---	-----	-----	-------	--------------	---