

драмов PA										
номер предусмотр енного приглашен ия лота	CPV	наименование	товарный знак, марка и наименование производителя	техническая характеристика	единица измерения	цена единицы	общая стоимость	поставки		
								количество	адрес	срок
1	33691420	Набор реагентов для выявления вируса денге методом ПЦР		Набор реагентов предназначен для выявления и дифференциации РНК вируса денге 1-4 типов (Dengue virus, DV) в клиническом (плазма и сыворотка крови) материале методом ПЦР. Набор рассчитан на проведение не менее 50 реакций. Метод детекции FRT. Набор адаптирован для амплификаторов роторного типа, например, Rotor-Gene 3000 или 6000 (Corbett Research, Австралия) или амплификаторов планшетного типа, например, Mx3000P (Stratagene, США). Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки и сертификата качества ISO 13485. Условия транспортировки и хранения согласно руководству.	набор			1.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения
2	33691420	Набор реагентов для выявления ДНК Varicella-Zoster virus (VZV) методом ПЦР		Набор реагентов предназначен для выявления ДНК Варицелла-Зостер вируса (VZV) путем амплификации специфического фрагмента ДНК вируса методом ПЦР. Материалом для проведения ПЦР служат пробы ДНК, выделенные из образцов плазмы периферической крови, спинномозговой жидкости (СМЖ), содержимого везикул, слюны, смывов и мазков из ротоглотки. Набор рассчитан на проведение не менее 50 реакций. Метод детекции FRT. Набор адаптирован для амплификаторов роторного типа, например, Rotor-Gene 3000 или 6000 (Corbett Research, Австралия) или амплификаторов планшетного типа, например, Mx3000P (Stratagene, США). Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки и сертификата качества ISO 13485. Условия транспортировки и хранения согласно руководству.	набор			2.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения
3	33691420	Набор реагентов для выявления РНК полиовирусов и энтеровирусов группы С (HEV-C)		Набор реагентов предназначен для выявления РНК полиовирусов и энтеровирусов группы С (HEV-C) с дифференцировкой вакцинных штаммов полиовирусов (Sabin 1, Sabin 2, Sabin 3) в клиническом материале и объектах окружающей среды методом полимеразной цепной реакции (ПЦР). Материалом для проведения ПЦР служат пробы ДНК, выделенные из образцов фекалий, спинномозговой жидкости (СМЖ). Набор рассчитан на проведение не менее 50 реакций. Метод детекции FRT. Набор адаптирован для амплификаторов роторного типа, например, Rotor-Gene 3000 или 6000 (Corbett Research, Австралия) или амплификаторов планшетного типа, например, Mx3000P (Stratagene, США). Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки и сертификата качества ISO 13485. Условия транспортировки и хранения согласно руководству.	набор			1.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения

номер предусмотр енного приглашен ия лота	CPV	наименование	товарный знак, марка и наименование производителя	техническая характеристика	единица измерения	цена единицы	общая стоимость	поставки		
								количество	адрес	срок
4	33691420	Набор реагентов для выявления РНК энтеровирусов (Enterovirus)		Набор реагентов предназначен для выявления РНК энтеровирусов человека (Humanenterovirus) в биологическом материале и объектах окружающей среды методом ОТ-ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации. Набор реагентов предназначен для качественного определения и используется для клинической лабораторной диагностики. Материалом для проведения ОТ-ПЦР служат образцы РНК, экстрагированные из биологического материала (спинномозговая жидкость, образцы фекалий) и образцов объектов окружающей среды (концентраты образцов воды). Набор рассчитан на проведение не менее 50 реакций. Метод детекции FRT. Набор адаптирован для амплификаторов роторного типа, например, Rotor-Gene 3000 или 6000 (Corbett Research, Австралия) или амплификаторов планшетного типа, например, Mx3000P (Stratagene, США). Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки и сертификата качества ISO 13485. Условия транспортировки и хранения согласно руководству.	набор			10.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения
5	33691420	Набор реагентов для выявления и дифференциации возбудителей шигеллы, салмонеллы, кампилобактер, ротавируса, астровируса, норовируса		Набор реагентов предназначен для выявления и дифференциации ДНК микроорганизмов рода Шигеллы (Shigellaspp.) и энтероинвазивных E. coli (EIEC), Сальмонеллы (Salmonellaspp.) и термофильных Кампилобактерий (Campylobacterspp.), аденовирусов группы F (Adenovirus F) и РНК ротавирусов группы А (Rotavirus A), норовирусов 2 генотипа (Norovirus 2 генотип), астровирусов (Astrovirus) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР). Материалом для исследования служат образцы фекалий. Набор рассчитан на проведение не менее 50 реакций. Метод детекции FRT. Набор адаптирован для амплификаторов роторного типа, например, Rotor-Gene 3000 или 6000 (Corbett Research, Австралия) или амплификаторов планшетного типа, например, Mx3000P (Stratagene, США). Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки и сертификата качества ISO 13485. Условия транспортировки и хранения согласно руководству.	набор			10.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения
6	33691420	Набор реагентов для получения кДНК на матрице РНК		Набор реагентов предназначен для получения кДНК на матрице РНК для последующего анализа методом полимеразной цепной реакции. Набор рассчитан на проведение не менее 100 реакций. Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки и сертификата качества ISO 13485. Условия транспортировки и хранения согласно руководству.	набор			10.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения

номер предусмотр енного приглашен ия лота	CPV	наименование	товарный знак, марка и наименование производителя	техническая характеристика	единица измерения	цена единицы	общая стоимость	поставки		
								количество	адрес	срок
7	33691420	Набор реагентов для выявления ДНК вируса простого герпеса I и II типов (HSV I, II)		Набор реагентов предназначен для выявления ДНК HSV I и II типов путем амплификации специфического фрагмента ДНК данных микроорганизмов методом ПЦР. Материалом для проведения ПЦР служат пробы ДНК, полученные путем экстракции ДНК из соскобного отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки, ротовой полости, отделяемого пузырьковых высыпаний и эрозивно-язвенных поражений кожи и слизистых оболочек, цельной крови и ликвора человека. Набор рассчитан на проведение не менее 100 реакций. Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки и сертификата качества ISO 13485. Условия транспортировки и хранения согласно руководству.	набор			1.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения
8	33691420	Набор реагентов для диагностики респираторно-синцитиального вируса, парагриппа, аденовируса, риновируса, коронавируса, бокавируса и метапневмавируса		Набор реагентов предназначен для выявления и идентификации специфических фрагментов нуклеиновых кислот возбудителей острых респираторных вирусных инфекций человека (ОРВИ), РНК респираторно-синцитиального вируса (human Respiratory Syncytial virus-hRSv), метапневмовируса (human Metapneumovirus-hMpv), вирусов парагриппа 1, 2, 3 и 4 типов (human Parainfluenza virus-1-4-hPiv), коронавирусов видов OC43, E229, NL63, HKUI (human Coronavirus-hCov), риновирусов (human Rhinovirus-hRv), ДНК аденовирусов групп В, С и Е (humanAdenovirus-hAdv) и бокавируса (human Bocavirus-hBov) в клиническом материале методом ПЦР. Материалом для проведения ПЦР служат пробы кДНК, полученные из следующего клинического материала: мазков из полости носа и ротоглотки, мокроты (либо аспиратов из трахеи), бронхоальвеолярного лаважа (БАЛ), секционного материала. Набор рассчитан на проведение не менее 100 реакций. Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки и сертификата качества ISO 13485. Условия транспортировки и хранения согласно руководству.	набор			10.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения
9	33691420	ИФА набор эпидемического паротита		ИФА набор для качественного определения антител IgM к вирусу паротита. Метод - иммуноферментный анализ (ELIZA). Каждый набор содержит не менее 96 тестов, включая контроли. Исследуемый материал - сыворотка крови. Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки и сертификата качества ISO 13485. Условия транспортировки и хранения согласно руководству.	набор			2.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения
10	33691420	ИФА набор Парвовируса В19		ИФА набор для качественного определения антител IgM к парвовирусу В19. Метод - иммуноферментный анализ (ELIZA). Каждый набор содержит не менее 96 тестов, включая контроли. Исследуемый материал - сыворотка крови. Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки и сертификата качества ISO 13485. Условия транспортировки и хранения согласно руководству.	набор			2.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения

номер предусмотр енного приглашен ия лота	CPV	наименование	товарный знак, марка и наименование производителя	техническая характеристика	единица измерения	цена единицы	общая стоимость	поставки		
								количество	адрес	срок
11	33691420	ИФА набор на инфекционный мононуклеоз		ИФА набор для качественного определения антител IgM к вирусу Эпштейн-Барр. Метод - иммуноферментный анализ (ELIZA). Каждый набор содержит не менее 96 тестов, включая контроли. Исследуемый материал - сыворотка крови. Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки и сертификата качества ISO 13485. Условия транспортировки и хранения согласно руководству.	набор			2.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения
12	33691420	ИФА набор для выявления HBsAg вируса гепатита В		Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBs-антигена вируса гепатита В. Метод - иммуноферментный анализ ИФА (ELIZA). В каждом наборе не менее 96 тестов. Формат - 96 исследований (12 x 8 клеток) Исследуемый материал - сыворотка крови. Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки. Товар должен соответствовать международным стандартам качества ISO 9001. Наличие товарного знака.	набор			2.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения
13	33691420	Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК вируса Эпштейна-Барр (EBV), цитомегаловируса (CMV) и вируса герпеса 6 типа (HHV6) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции		Набор реагентов предназначен для выявления и количественного определения ДНК вирусов Эпштейна-Барр (EBV), герпеса 6 типа (HHV6) и цитомегаловируса человека (CMV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР). Материалом для проведения ПЦР служат пробы ДНК, выделенные из цельной крови, лейкоцитов крови, слюны, смывов и мазков из ротоглотки, спинномозговой жидкости. Набор рассчитан на проведение не менее 100 реакций. Метод детекции FRT. Набор адаптирован для амплификаторов роторного типа, например, Rotor-Gene 3000 или 6000 (Corbett Research, Австралия) или амплификаторов планшетного типа, например, Mx3000P (Stratagene, США). Наличие не менее 70% срока годности на момент поставки. Товар должен соответствовать международным стандартам качества ISO 9001. Наличие товарного знака.	набор			2.00	г.Ереван, Д.Малина 37	В течение 45 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения