

Техникалық сипаттама

Техникалық сипаттама

№	Атауы	Өлше м бірлігі	Саны
1	<p>Антигендерін антиденелердің иммуноферментті анықтауға, сондай-ақ адамның имунитет тапшылығы вирусын бірінші және екінші түрлері (ВИЧ - 1 және ВИЧ - 2) бойынша реагент жинағы. Колмен орнату үшін талдау . (Қосымша реагент қоса алғанда) (10x96орг)</p>	набор	60

ВИЧ Р24 антиген және адамның иммун тапшылығы вирусының 1 типті және адам қан сарысуында және адам плазмадағы типті 2 (ВИЧ-1, АИВ-1 кіші түрлеріне О және АКТЖ-2 қоса алғанда) арнайы антиденелер сапалық анықтау үшін реагент жинағы.

Жинақ компоненттері: HIV1 гр41, ВИЧ-1 (кіші түрлеріне О) гр41, HIV2 гр36, және екі моноклоналды антиденелер (тышқан) Р24 ВИЧ антигені бар рекомбинантты белоктар (Escherichia Soli) қоспасымен шенберінде 8h12 үшін 1.Planшет жолақтар,, камтитын 10 дана - мікроитігуоалуа үшін планшет. 5 мг немесе 25 мг 2.Vifer углігі. BSA (бис-приметилсилл-ацетамид) және Triton X-100 фосфат буферлік; қызғылт.

3.Viferу бастайтын, шешім 12,5 мг немесе 75 мг. SAPOGENAT T500 және казени бар ТРИС буферлік /НСІ буферлік. 4.Колуцат - 75 мг соңғы көлемі. Лиофилизат 1- рекомбинантты ақуыз ВИЧ, АИТВ 1 және ВИЧ 2 (кіші түрлеріне О) (E.coli), және екі моноклоналды антиденелерді (тышқан) синтетикалық пептидтер стрептавидинном / пероксидаза (РОD); сары. 6.Orgizelіу бақылау материалдары - 2 мг. АИТВ--1, АИТВ--2 және ВИЧ-1 (кіші түрлеріне О) антигендер ВИЧ антиген және ешқандай антиденелер тетін тұрақтанды адам іркіт; жасыл. 7.Polozhіelіу бақылау материалдары - 2 мг. Термикалық НЕРЕС буферінде ВИЧ-1 антигендер адам іркіт антиденелердің өңделген қызыл .

100 мкл кем үлгісі көлемі . Алын-ала жуу иммундық нөмір талдау орнату . ВИЧ Р24 антиген және адамның иммун тапшылығы вирусының түрі 1 және 2 типті (ВИЧ -1, АИВ -1 кіші түрлеріне О және АКТЖ -2 қоса алғанда) , адам қан сарысуында және плазмадағы белгілі бір антиденелер сапалық анықтау үшін қосымша реагенттер жинақтығы . Жинағы : 1.Vifer / ТМВ субстрат - 120 мг . 2.Нптоуга ТМВ - 12 мг .

3.Ostalaivіуасулу Peroксидаза шешім - 200 мг . Тест жүйесі инфекциясының өте ерте кезеңдерінде АКТЖ-ның барлық түрлері мен кіші анықтау керек . Халықаралық ДДҰ стандарты табылған Р24 антигенді анықтау аналитикалық сезіштігінен 2. АКТЖ-ға қарсы бір мезгілде анықтау және вирустық антигеннің үшін ашық түрі 4-буын тест жүйесі, 0 -ден астауы тиіс : 1. Сондықтан мынадай талаптарға testіstemат 5 ПУ . 3. диагностикалық сезімталдығы 100% болуы және кемінде 99,9 % диагностикалық ерекшелігі тиіс.4. Тест жүйесі тест жүйесі теріс және оң үлгілерін арасында нақты бөлуі камтамасыз етуге тиіс , соның ішінде кіші түрлеріне О бірінші түрі , ал екінші түрі ВИЧ 5. ВИЧ антидене анықтау керек . НК / OVSF теріс үлгілерін (S / CO) орташа мәні 0,2 артық емес болуы тиіс

4.Promуосһу Peroксидаза шешім - 300 мг . 5.Tsvetпо еріткішті шешім үлгілері - 12,5 мг ; көк . 6. жабысқақ фольга - 24 дана . 1 дана - жұмыс хромотегена шешу үшін 7. бос шөлмек .

Тапсырыс берушіге өнім берушінің жеткізу күніне реагенттердің жарамдылық мерзімі: қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде елу пайызды (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса); қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он екі айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) құрайды.

Лаборат.менгерушісі- Менщикова Т.А.

