

Клиникалық материалдағы 16 және 18 типтердегі адам патогендісі вирустары (АВВ) ДНК-сына гибридизациялық-флуоресцентті детекциялаумен полимеразалық тізбекті реакция (ПТР) әдісімен анықтау және дифференциациялау арналған «АмплиСенс® АВВ 16/18-FL» реагенттер жиыны.

FER форматы, 3 түр: «ПТР-жиыны» FER (пробирка 0,2 мл)

Жиыны құрамы:

1. ПТР-қоспа-1-FL АВВ 16/18 – көлемі 0,2 мл 110 пробирка (балалық астана тамашылы)
2. ПТР-қоспа-2-FL-1-FL – 1 пробирка
3. ПТР-қоспа-Фон-1-FL – 1 пробирка
4. ПТР арналған материалдар май – 1 құты
5. 16, 18 типті АВВ ДНК және адам ДНК ОБУ – 1 пробирка
6. ДНК-буфер – 1 пробирка
7. ТЕУ – 1 пробирка

Бағдарламалық қамтамасыз ету «AmpliSens® НРЧ 16/18 Result Matrix» 1.02-нұсқасы (Microsoft Excel форматында)

In vitro диагностикаға арналған

Саяхат температурасы – қаптамасынан қараңыз

Серия № – қаптамасынан қараңыз

Дайындалған күні – қаптамасынан қараңыз

Жарамдылық мерзімі – қаптамасынан қараңыз

Респираторлық эпидемиология ГЗИ

ФБУН, Ресей Федерациясы, 111123, Мәскеу қ., Новоиревская қ-сі, 3А үк.

Қазақстан Республикасы аумағында

тұтынушылардың медициналық мақсаттағы

бұйымның сапасы жөніндегі шағымдарды

қаралатын ұйымның мекенжайы

«ҚБ Диагностика» ЖСҚ, Алматы облы., Іле

ауданы, Боралдай ауылы, (Аэропорт),

төп.факс: 8 (727) 331-31-47

Е-май: info@kb-diagnostika.kz

Набор реагентов для выявления и дифференциации ДНК вирусов патогенности человека (ВГЧ) 16 и 18 типов в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией «АмплиСенс® ВГЧ 16/18-FL»

Форма 3 Формат FER, «ПЦР-комплект FER (пробирка 0,2 мл)»

Состав комплекта:

1. ПЦР-смесь-1-FL ВГЧ 16/18 – 110 пробирок объемом 0,2 мл (распакована под вакуум)
2. ПЦР-смесь-2-FL-1-FL – 1 пробирка
3. ПЦР-смесь-Фон-1-FL – 1 пробирка
4. Материальное вещество для ПЦР – 1 флакон
5. ПКО ДНК ВГЧ 16, 18 типов и ДНК человека – 1 пробирка
6. ДНК-буфер – 1 пробирка
7. СКО – 1 пробирка

Программное обеспечение «AmpliSens® НРЧ 16/18 Result Matrix» версия 1.02 (в формате Microsoft Excel)

Для диагностики in vitro

Хранить при температуре – см. на упаковке

Серия № – см. на упаковке

Дата изготовления – см. на упаковке

Срок годности – см. на упаковке

ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии

Роспотребнадзора, Российской Федерации,

111123, г. Москва, ул. Новоиревская, д. 3А.

Адрес организации, принимающей

претензии на территории Республики

Казахстан по качеству изделия

медицинского назначения от потребителей

ТОО «ҚБ Диагностика», Алматы облы.,

Илийский р-н, п. Боралдай, (Аэропорт),

төп.факс: 8 (727) 331-31-47

Е-май: info@kb-diagnostika.kz