

Клиникалық материалды адам жұмыртқашынығы вирусы (АИТВ-1) провирусдық ДНҚ-сын гибридацилдық-флуоресцентті детекциялаумен полимеразалық тізбекті реакция (ПТР) арқымен анықтауға арналған «АмплиСенс® ДНҚ-АИТВ-FL» реагенттер жинағы.

FRT форматы, 1 түрі: «РИБО-рип» реагенттер жинағына 100 нұсқасы, «Гемолитик» (1 құты), «ПТР-амплиСенс® FRT» нұсқасы

- Жаңытық құрамы:
1. Лиозом аралған ерітінді - 1 құты
 2. Препаративтік аралған ерітінді - 1 құты
 3. Шаюм аралған ерітінді 3 - 1 құты
 4. Шаюм аралған ерітінді 4 - 1 құты
 5. РНҚ-буфер - 8 пробирка
 6. Гемолитик - 1 құты
 7. ПТР-смазь-1-FRT/АИТВ - 8 пробирка
 8. ОТ-ПТР-смазь-2-FERT/FRT - 8 пробирка
 9. Полимераза (ПАР) - 8 пробирка
 10. ТЕ-буфер - 8 пробирка
 11. АИТВ-1 ДНҚ-не-ашамайДНҚсы/БУ-2пробирка

In vitro диагностикаға арналған
Салту материалдары – қаптамасын қараңыз
Серия № - қаптамасынан қараңыз
Дәлділігінен күн – қаптамасынан қараңыз
Жарамдылық мерзімі – қаптамасынан қараңыз

Роспотребнадзор эпидемиология ГЗИ
ФӨМ, Ресей Федерациясы, 111123, Москва қ.,
Новогиревская к-сі, 3а үк.

Қазақстан Республикасы аумағында
тұтынушылардың материалдық қызығарымын
бұзбайтын сапасы жөніндегі шағымдарды
қаралдыратын ұйымның мекенжайы

«КБ Диегностик» ЖШС Алматы обл., Іле
ауданы, Боралдай ауылы, (Аэропорт),
тел./факс: 8 (727) 331-31-47
E-mail info@kb-diagnostic.kz

Набор реагентов для выявления
провирусной ДНК вируса иммунодефицита
человека (ВИЧ-1) в клиническом материале
методом полимеразной цепной реакции
(ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной
детекцией «АмплиСенс® ДНҚ-ВИЧ-FL»

Формат FRT, Форма 1: Комплект реагентов
«РИБО-рип» вариант 100, «Гемолитик»
(1 флакон), «ПЦР-комплект» вариант FRT

- Состав комплекта:
1. Раствор для лизиса - 1 флакон
 2. Раствор для препарирования - 1 флакон
 3. Раствор для отмывки 3 - 1 флакон
 4. Раствор для отмывки 4 - 1 флакон
 5. РНҚ-буфер - 8 пробирок
 6. Гемолитик - 1 флакон
 7. ПЦР-смазь-1-FRT/ВИЧ - 8 пробирок
 8. ОТ-ПЦР-смазь-2-FERT/FRT - 8 пробирок
 9. Полимераза (ПАР) - 8 пробирок
 10. ТЕ-буфер - 8 пробирок
 11. ПЦР-ДНК-И-ДНК-чек-мазь - 2пробирки

для диагностики in vitro
Хранить при температуре – см. на упаковке
Серия № - см. на упаковке
Дата изготовления - см. на упаковке
Срок годности - см. на упаковке

ФӨН ЦНИИ Эпидемиологии
Роспотребнадзора, Российская Федерация,
111123, г. Москва, ул. Новогиревская, д.3А

Адрес организации, принимающей
претензии на территории Республики
Казахстан по качеству изделий
медицинского назначения от потребителей

ТОО «КБ Диегностик», Алматыская обл.,
Илийский р-н, п. Боралдай, (Аэропорт),
тел./факс: 8 (727) 331-31-47
E-mail info@kb-diagnostic.kz