

**ОБГРУНТУВАННЯ технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення та очікуваної вартості предмету закупівлі Лікарські засоби різні за кодом CPV за ДК 021:2015 – 33690000-3 (Реактиви лабораторні)**

**UA-2023-02-02-003956-а** на очікувану вартість - 600 000,00 грн.

**Підстава для публікації обґрунтування:** постанова Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 р № 710 «Про ефективне використання бюджетних коштів» (зі змінами).

**Мета проведення закупівлі:** для забезпечення потреб КНП «Бершадська ОЛІЛ Бершадської міської ради у 2023 році.

**Оголошення про проведення відкритих торгів**

1. Найменування: Комунальне некомерційне підприємство "Бершадська окружна лікарня інтенсивного лікування Бершадської міської ради".
2. Місце знаходження: 24400, Україна, Вінницька область, м. Бершадь, вул. Будкевича, буд. 2.
3. Код ЄДРПОУ: 01982494
4. Категорія: відповідно до п.1 ч.4 ст.2 Закону України №922-VIII «Про публічні закупівлі» в редакції від 19.04.2020 р.
5. Назва предмету закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником: «**Лікарські засоби різні за кодом CPV за ДК 021:2015 – 33690000-3 (Реактиви лабораторні)**»
6. Дата оголошення: 02.02.2023 р.
7. Процедура закупівлі: Відкриті торги з особливостями.
8. Ідентифікатор закупівлі: UA-2023-02-02-003956-а.
9. Строк надання послуг: З дати укладання договору до 31.12.2023 року включно.
10. Очікувана вартість предмета закупівлі: 600 000,00 грн. (з ПДВ).

## **11. Технічна специфікація та медико-технічні вимоги до предмету закупівлі**

*Предмет закупівлі:* код ДК 021:2015 - 33600000-6 «Лікарські засоби різні за кодом CPV за ДК 021:2015 – 33690000-3 (Реактиви лабораторні)

### **ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:**

1. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.
2. Доставка товару здійснюється партіями згідно заявок Замовника, автотранспортом і силами Постачальника та за його рахунок в строк до 5-ти календарних днів з моменту отримання заявки від Замовника.
3. Термін придатності лікарських засобів на момент поставки повинен складати **не менше 80% від загального терміну придатності з дня завезення їх на склад Замовника, про що надати гарантійний лист.**

### **Вимоги (додаткові вимоги) до учасників:**

1. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, надати оригінали гарантійних листів виробників або їх офіційних представників (якщо їх повноваження поширюються на територію України), якими підтверджується те, що Учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб Замовника у відповідній до вимог цієї документації, кількості, якості та у встановлені терміни. Гарантійний лист виробника повинен містити повну назву учасника, номер оголошення, а також назву предмету закупівлі згідно з оголошенням.

Дана вимога захищає замовника торгів від можливої поставки неякісних та фальсифікованих товарів. Це пов'язано з тим, що у зв'язку з непростотою ситуацією в країні є вірогідність поставки лікарських засобів та виробів медичного призначення, що є неоригінальними, неякісними, фальсифікованими, а також такі, які можуть потрапити на територію України неофіційними шляхами. Замовник має бути впевнений в тому, що товар, який пропонується учасниками, є дійсно того виробника, який вказується цими учасниками. Дана вимога захищає замовника від закупівлі фальсифікатів.

Учасник, який подав Еквівалент (аналог) лікарського засобу\*, повинен надати для більш детального ознайомлення з якістю, зразки заявленого товару з сертифікатами якості, які відповідають вимогам Замовника. Зразки усіх позицій закупівлі повинні бути надані протягом двох робочих днів, з дня проведення аукціону. Якщо Учасник не надає зразки, його Пропозиція відхиляється. У разі невідповідності зразків вимогам замовника, Пропозиція учасника відхиляється.

2. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати довідку про технічні, якісні та інші характеристики складену у довільній формі (за власним підписом і печаткою), що повинна містити вичерпні відомості щодо технічних, якісних та інших вимог до предмета закупівлі, встановленим замовником.

3. \*Еквівалентом (аналогом) лікарського засобу в розумінні цієї тендерної документації конкурсних торгів є лікарський засіб якості, діюча речовина препарату (міжнародна назва), дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками препарату, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів. Запропонований препарат повинен відповідати всім нижче наведеним вимогам та бути біодоступним та біоеквівалентним в порівнянні з лікарським засобом, що є предметом закупівлі.

4. Вимоги до тари та упаковки: тара та упаковка повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки). Форма випуску повинна відповідати заявленому переліку. Товар, що поставляється повинен відповідати медико – технічним вимогам вказаним в даній

документації.

У разі подання пропозиції, яка не відповідає медико-технічним вимогам та визначеному переліку, пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам документації електронних торгів.

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ:**

№	Код класифікатору НК 024:2019	Найменування	Медико-технічні вимоги	Од. вимірювання	Кількість
1	52924 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз	АлАТ-набір для визначення активності аланін-амінотрансферази у сироватці крові (REF HP001.01)(600 мл/ 250 макс. визнач.)	<b>СКЛАД НАБОРУ</b> 1. Субстратно-буферний розчин АлАТ– 1 флакон з (50 ± 2) мл; - фосфатний буфер (0,100 ± 0,005) моль/л; - D,L-альфа-аланін (0,20 ± 0,01) моль/л; - 2-оксоглутарова кислота (2,0 ± 0,1) ммоль/л. 2. Стоп-реагент– 1 флакон з (50 ± 2) мл; - 2,4-днітрофенілгідразин (1,00 ± 0,05) ммоль/л 3. Калібрувальний розчин – 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл; - піровинограднокислого натрію (2,0 ± 0,1) ммоль/л, (220 ± 11) мкг/мл, (що відповідає 176 мкг/мл піровиноградної кислоти); 4. Гідроокис натрію розчин (4,0 ± 0,2) моль/л чи сухий – 1 флакон з (50 ± 2) мл або з (8,00 ± 0,32) г. <b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b> 1. Набір розрахований на 60 макровизначень або 250 мікровизначень (з урахуванням холостих проб). 2. Лінійність повинна забезпечуватись в діапазоні від 0,1 мкмоль/(год/мл) до 2,5 мкмоль/(год/мл) (від 0,028 мккат/л до 0,7 мккат/л). 3. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 6 %,	набір	50
2	38499 Комплект активності аспарат амінотрансферази	АсАТ-набір для визначення активності аспаратамінотрансферази у сироватці крові (REF HP004.01)(600 мл/ 250 макс. визнач.)	<b>СКЛАД НАБОРУ</b> 1. Субстратно-буферний розчин АсАТ – 1 флакон з (50 ± 2) мл; - фосфатний буфер (0,100 ± 0,005) моль/л, - L- аспарагінова кислота (0,100 ± 0,005) моль/л, - 2-оксоглутарова кислота (2,0 ± 0,1) ммоль/л 2. Стоп – реагент – 1 флакон з (50 ± 2) мл; 2,4-днітрофенілгідразин (2,4 ДНФГ) (1,00 ± 0,05) ммоль/л; 3. Калібрувальний розчин – 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл; - піровинограднокислого натрію (2,0 ± 0,1) ммоль/л, (220 ± 11) мкг/мл, (що відповідає 176 мкг/мл піровиноградної кислоти); 4. Гідроокис натрію розчин (4,0 ± 0,2) моль/л з (50 ± 2) мл або з (8,00 ± 0,32) г – 1 флакон.	набір	50

			<p><b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b>  Набір розрахований на 60 макровизначень або 250 мікровизначень (з урахуванням холостих проб). Лінійність калібрування повинна забезпечуватись в діапазоні від 0,1 мкмоль/(год x мл) до 2,5 мкмоль/(год x мл) (від 0,028 мккат/л до 0,7 мккат/л).  Коефіцієнт варіації визначення не більше 6 %.</p>		
3	63410 Загальний / кон'югований (прямий) білірубін ІВД, комплект, спектрофото метрія	Білірубін-набір для визначення концентрації загального та прямого білірубину у сироватці крові (REF НР005.01)(250 мл/ 55+ 55 макс. визнач.)	<p><b>СКЛАД НАБОРУ</b>  1. Розчин сульфанілової кислоти - 1 флакон з (50 ± 2) мл;  - сульфанілова кислота - (25,0 ± 1,2) ммоль/л;  2. Кофеїновий реактив (концентрат) - 2 флакона з (50 ± 2) мл;  - бензоат натрію - (0,500 ± 0,025) моль/л;  - ацетат натрію - (1,500 ± 0,075) моль/л;  - кофеїн - (50,0 ± 1,5) г/л;  3. Розчин нітриту натрію 350 ммоль/л - 1 ампула з (5,0 ± 0,3) мл.</p> <p><b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b>  Набір розрахований на 110 визначень (55 визначень прямого та 55 загального білірубину) при витраті робочого розчину на визначення відповідно цієї методики. Діапазон визначаємих концентрацій - від 2 мг/л до 200 мг/л (від 3,4 мкмоль/л до 340 мкмоль/л).  Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.</p>	набір	45
4	43264 Набір білкової фракції	Білкові фракції-набір для визначення співвідношення білкових фракцій сироватки крові людини (REF НР006.01)(600 мл/ 20 макс. визнач.)	<p><b>СКЛАД НАБОРУ</b>  1. Основний фосфатний буфер «О» - 3,347 М, рН (6,5 ± 0,1) - 1 флакон з (100 ± 2) мл;  2. Фосфатний буфер №1 - 3,084 М, рН (6,5 ± 0,1) - 1 флакон з (100 ± 2) мл;  3. Фосфатний буфер №2 - 2,496 М, рН (6,5 ± 0,1) - 1 флакон з (100 ± 2) мл;  4. Фосфатний буфер №3 - 2,359 М, рН (6,5 ± 0,1) - 1 флакон з (100 ± 2) мл;  5. Фосфатний буфер №4 - 1,959 М, рН (6,5 ± 0,1) - 1 флакон з (100 ± 2) мл;  6. Фосфатний буфер №5 - 1,622 М, рН (6,5 ± 0,1) - 1 флакон з (100 ± 2) мл.</p> <p><b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b>  Набір розрахований на 20 макровизначень, при витраті фосфатних буферів по 5 мл кожного на визначення. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 10 %.</p>	набір	8
5	38507 Комплект гамма-глутамил-транспептидази	ГГТ-набір для визначення активності гамма-глутамилтранспептидази у сироватці крові (REF НР007.01)(1160	<p><b>СКЛАД НАБОРУ</b>  1. Буферний розчин рН (8,0 - 8,3) - 1 флакон з (50 ± 2) мл;  • гліцилгліцин (0,50 ± 0,05) моль/л  • тріс-(гідроксиметил)-амінометан - (0,50 ± 0,05) моль/л  2. Оцтова кислота- 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл;  3. Калібратор (п-нітроанілін (5,40 ± 0,06)</p>	набір	4

		мл/ 160 макс. визнач.)	<p>ммоль/л) - 1 ампула (5,0 ± 0,5) мл;</p> <p>4. Субстрат наважкою або у розчині - (10,0 ± 0,5) мл - 4 мікропробірки або 1 флакон.</p> <p>• (γ-L-(+)-глутаміл-4-нітроанлід (240 ± 5) мг)</p> <p><b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <p>Набір розрахований на 160 напівмікро- (фотометруємий об'єм 3,55 мл) або 80 макровизначень (фотометруємий об'єм 7,1 мл) активності γ-ГГТ (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих активностей - від 0,05 мккат/л до 5 мккат/л (від 3 МОд/л до 300 МОд/л). Коефіцієнт варіації у серії – не більше 5 %.</p>		
6	53301 Глюкоза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Глюкоза Ф-набір для визначення концентрації глюкози у біологічних рідинах глюкозооксидазним методом (REF HP009.02)(200 мл/ 200 макс. визнач.)	<p><b>СКЛАД НАБОРУ</b></p> <p>1. Ензими (розчин) - 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл; - пероксидаза (2200 ± 220) U/л; - ±,D-глюкозооксидаза (18000 ± 1800) U/л; - 4-амінофеназон (110 ± 11) мг/л; - стабілізатори, активатори.</p> <p>2. Буферний розчин - 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл; - фосфатний буфер (рН 7,2 - 7,4) (0,10 ± 0,01) моль/л, - фенол (190 ± 19) мг/л; - стабілізатори.</p> <p>3. Антикоагулянт - 1 флакон або пакет;</p> <p>4. Калібрувальний розчин глюкози ((10,0 ± 0,5) ммоль/л або (1802 ± 90) мг/л) - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл</p> <p><b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <p>Набір розрахований на 50 макро-, 100 напівмікро- чи 200 мікровизначень (сумарний об'єм робочого розчину 200 мл) з урахуванням холостих та калібрувальних проб. Діапазон визначаємих концентрацій - від 0,056 ммоль/л до 25 ммоль/л або від 10 мг/л до 4500 мг/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.</p>	набір	50
7	61900 Загальний білок ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз	Загальний білок-набір для визначення концентрації загального білку у сироватці крові людини (REF HP010.01)(1000 мл/ 1000 макс. визнач.)	<p><b>СКЛАД НАБОРУ</b></p> <p>1. Ліофілізований альбумін для приготування 5 мл калібрувального розчину (50 ± 2) г/л або 5 мл готового розчину альбуміну (50 ± 2) г/л - 1 флакон;</p> <p>2. Біуретовий реагент (концентрований розчин) - 2 флакони по (100 ± 2) мл.</p> <p><b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <p>Набір розрахований на 250 макро-, 500 напівмікро-, чи 1000 мікровизначень загального білка з урахуванням холостих та калібрувальних проб.</p> <p>Діапазон визначаємих концентрацій - від 5 г/л до 100 г/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.</p>	набір	15
8	54758	Залізо (3333)-набір для	<p><b>СКЛАД НАБОРУ</b></p> <p>1. Буферний розчин - 1 флакон з (100 ± 4) мл;</p>	набір	2

	Залізо ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз	визначення концентрації заліза та загальної залізов'язуючої здатності (ЗЗЗЗ) сироватки крові (REF HP012.01)(160 мл/25 макс. визнач.)	2. Кольорореагент (феррозин ( $20 \pm 2$ ) г/л) - 1 пробірка з ( $2,0 \pm 0,1$ ) мл; 3. Калібрувальний розчин заліза ( $20,0 \pm 0,5$ ) мкмоль/л - 1 флакон з ( $8,0 \pm 0,5$ ) мл; 4. Насичуючий розчин заліза ( $90 \pm 10$ ) мкмоль/л- 1 флакон з ( $50 \pm 2$ ) мл; 5. Сорбент (лужний карбонат магнію) - 1 флакон з ( $10 \pm 1$ ) г; 6. Деіонізована вода - 1 флакон з ( $8,0 \pm 0,5$ ) мл. <b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b> Набір розрахований на 25 визначень (фотометруємий об'єм 1,12 мл) заліза чи таку ж саму кількість визначень ЗЗЗЗ (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих концентрацій заліза (чи ЗЗЗЗ) - від 4 мкмоль/л до 200 мкмоль/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.		
9	53251 Креатинін ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз	Креатинін-набір для визначення концентрації креатиніну у сироватці крові та сечі людини (REF HP014.01)(300 мл/ 400 макс. визнач.)	<b>СКЛАД НАБОРУ</b> 1. Розчин пікринової кислоти ( $0,040 \pm 0,002$ ) моль/л - 1 флакон з ( $100 \pm 4$ ) мл; 2. Розчин трихлороцтової кислоти ( $1,220 \pm 0,061$ ) моль/л - 1 флакон з ( $100 \pm 4$ ) мл; 3. Гідроокис натрію: розчин 2,3 Н - 1 флакон з ( $50 \pm 2$ ) мл чи сухий або з ( $4,60 \pm 0,23$ ) г; 4. Ліофілізований креатинін для приготування 8 мл калібрувального розчину ( $442,5 \pm 22,0$ ) мкмоль/л або 8 мл готового розчину креатиніну ( $442,5 \pm 22,0$ ) мкмоль/л - 1 флакон . <b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b> Набір розрахований на 100 макро-, 200 напівмікро- чи 400 мікрровизначень креатиніну (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Лінійність зберігається до 100 мг/л (885 мкмоль/л) креатиніну в аналізованому розчині. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 6 %.	набір	45
10	53583 Сечова кислота ІВД, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Сечова кислота Ф-набір для визначення концентрації сечової кислоти у біологічних рідинах ензиматичним колориметричним методом (REF HP017.02)(50 мл/ 50 макс. визнач.)	<b>СКЛАД НАБОРУ</b> 1. Буферно-хромогенний розчин - 1 флакон з ( $40 \pm 2$ ) мл; - фосфатний буфер (рН 7,4) - ( $0,05 \pm 0,01$ ) моль/л; - 3,5 -діхлоро-2-фенолсульфонат - ( $4,00 \pm 0,05$ ) ммоль/л; - стабілізатори, активатори.. 2. Розчин ензимів - 1 флакон з ( $10,0 \pm 0,5$ ) мл; - пероксидаза ( $660 \pm 30$ ) МОд/л, - уриказа ( $60 \pm 2$ ) МОд/л, - 4-амінофеназон ( $1,00 \pm 0,05$ ) ммоль/л; 3. Калібрувальний розчин сечової кислоти ( $357 \pm 7$ ) мкмоль/л — 1 мікропробірка з ( $1,0 \pm 0,1$ ) мл; <b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b> Набір розрахований на 12 макро-, 25 напівмікро- чи 50 мікрровизначень сечової	набір	5

			кислоти (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих концентрацій – від 4 мкмоль/л до 1190 мкмоль/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.		
11	63333 Сечовина ІВД, комплект, спектрофото метрія	Сечовина-Д-набір для визначення концентрації сечовини у біологічних рідинах діацетілмонооксимним методом (REF HP018.01)(400 мл/ 200 макс. визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 1. Реагент діацетілмонооксиму - 2 ампули по (5,0 ± 0,5) мл; 2. Реагент тіосемікарбазиду - 2 ампули по (5,0 ± 0,5) мл; 3. Калібрувальний розчин сечовини (10,0 ± 0,5) ммоль/л - 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл; 4. Розчин трихлороцтової кислоти (50 ± 2) % - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл; 5. Концентрат розбавлювача - 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 200 напівмікро- або 100 макровизначень сечовини. Діапазон визначаємих концентрацій - від 2,5 ммоль/л до 25,0 ммоль/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.	набір	45
12	60037 Хлорид (Cl-) ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз	Хлориди-Ф-набір для визначення концентрації хлоридів у біологічних рідинах фотометричним методом (REF HP025.02)(240 мл/ 240 макс. визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 1. Робочий реагент - 2 флакони по (120 ± 4) мл; - тіоціанат ртуті (II) - (2,0 ± 0,2) ммоль/л; - азотна кислота - (0,50 ± 0,05) моль/л; - нітрат заліза (III) - (25,0 ± 2,5) ммоль/л; - нітрат ртуті (II) - (75,0 ± 7,5) мкмоль/л; 2. Калібрувальний розчин хлориду (100 ± 1) ммоль/л - 1 флакон з (6,0 ± 0,5) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 240 мікро-, 120 напівмікро- та 60 макровизначень хлоридів (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих концентрацій - від 20 ммоль/л до 160 ммоль/л. Коефіцієнт варіації у серії - не більше 3 %.	набір	1
13	53359 Загальний холестерин ІВД, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Холестерин-Ф-набір для визначення концентрації загального холестерину та його ефірів у сироватці крові людини (REF HP026.10 (250 мл/ 250 макс. визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 1. Ензимний реагент - 5 флаконів по (50 ± 2) мл: - холестеринестераза (150 ± 15) Е/л; - холестериноксидаза (100 ± 10) Е/л; - пероксидаза (5,0 ± 0,5) КЕ/л; - 4-амінофеназон (0,300 ± 0,015) ммоль/л; - фенол (30,0 ± 1,5) ммоль/л; - ТРІС (30,0 ± 1,5) ммоль/л; - стабілізатори, активатори. 2. Калібрувальний розчин холестерину з концентрацій (5,17 ± 0,10) ммоль/л - 1 ампула або флакон з (1,5 ± 0,1) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 250 мікро-, 125 напівмікро- або 60 макровизначень холестерину (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих	набір	20

			концентрацій — від 0,5 ммоль/л до 19,4 ммоль/л. Коефіцієнт варіації визначення — не більше 5 %.		
14	38506 Холінестеразний комплект	Холінестераза-А XX - набір для визначення активності холінестерази у сироватці крові людини (REF HP027.01)(110 мл/ 80 макс.визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 1. Буферно-індикаторний розчин - 2 флакони по (50 ± 2) мл; 2. Субстрат: наважками або в розчині - 4 мікропробірки по (0,205 ± 0,010) мг або 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл; 3. Розчин інгібітору - 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл 4. Калібрувальний розчин (оцтова кислота 0,1 моль/л) - 1 ампула або флакон з (5,0 ± 0,5) мл АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 80 мікро-, 40 напівмікро- або 20 макровизначень. Діапазон визначаємих активностей - від 5,0 мкмоль/(с х л). до 110,0 мкмоль/(с х л). Коефіцієнт варіації в серії – не більше 10 %.	набір	1
15	37756 - Комплект для ідентифікації антитіл до антистрептолізину	Діагностикум для виявлення антистрептолізину-О в сироватці крові людини АСЛ-О - латекс-тест	Склад набору Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.) Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.) Реагент 3. Позитивний контроль, який містить АСЛО більш 200 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.) Реагент 4. Негативний контроль, який містить АСЛО менш 200 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.) Палички для розмішування сироваток (100 шт.) Тестовий слайд (1шт.) Аналітичні характеристики Чутливість тесту становить 200 МОд/мл (аглотинація на 2+). Стандартизація виконана по галузевому стандарту ДНВІ стандартизації та контролю медичних біологічних препаратів ім. Л.А.Тарасевича	набір	14
16	55112 - Ревматоїдний фактор IVD, набір, реакція аглютинації	Діагностикум для виявлення ревматоїдного фактору в сироватці крові людини РФ - латекс-тест	Склад набору Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.) Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.) Реагент 3. Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.) Реагент 4. Негативний контроль, який містить РФ менш 12 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.) Палички для розмішування сироваток (100 шт.) Тестовий слайд (1шт.) Аналітичні характеристики Чутливість тесту становить 12 МОд/мл (аглотинація на 2+). Стандартизація виконана по галузевому стандарту ДНВІ стандартизації та контролю медичних біологічних препаратів ім. Л.А.Тарасевича	набір	20
17	63234 - С-реактивний	Діагностикум для виявлення	Склад набору Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.)	набір	15

	білок (CRP) ІВД, набір, аглютинація, експрес-аналіз 3	С-реактивного білку в сироватці крові людини СРБ - латекс-тест	Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.) Реагент 3. Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 мг/л, 0.2 мл (1 шт.) Реагент 4. Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 мг/л, 0.2 мл (1 шт.) Палички для розмішування сироваток (100 шт.) Тестовий слайд (1шт.) Аналітичні характеристики утливість тесту становить 6 мг/л (аглютинація на 2+). Стандартизація виконана по галузевому стандарту ДНВІ стандартизації та контролю медичних біологічних препаратів ім.Л.А.Тарасевича		
18	30592 Активованій частковий тромбoplastинний час ІВД	Набір Активованій частковий тромбoplastинний час 5x5 мл. у складі: R1 5x5мл; R2 5x5мл.	АРТТ реагент (R1) (АЧГЧ реагент): елагова кислота 0,3%, фосфоліпіди сої, 0,2% азид натрію, буфер 3%, ПАР, дистильована вода; CaCl2 (R2): кальцій хлористий 0,025м, дистильована вода. Реагенти готові до застосування. Фасування: R1 5фл x 5мл; R2 5фл x 5мл. (500 тестів)	набір	3
19	30598 Набір реагентів для визначення резус-фенотипу	Набір «ЖЕЛАТИНУ РОЗЧИН 10 %»НР040.04 (100 мл/ 1000 визначень)(10 амп x 10 мл)	СКЛАД НАБОРУ Розчин желатину 10 % - 10 ампул або флаконів по (10,0 ± 0,2) мл -желатин медичний (100 ± 1) г/л; - натрій гідроксид, - натрій хлорид АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 1000 визначень.	набір	2
20	55986 Протромбіновий час (ПВ) ІВД, реагенту	Набір «Філопластин» - НР046.01 (на 100 мл/500 визначень/1г)	ФОРМА ВИПУСКУ Тромбoplastин - 1 флакон з (1,00 ± 0,05) г ПРИЗНАЧЕННЯ Набір призначений для визначення протромбінового часу (ПЧ) плазми (за методом Квіка) та визначення концентрації фібриногену (за методом Рутберг) в клініко-діагностичних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований на ПЧ -500 та Фібриноген – 1000 аналізів (при витраті розчину робочого реагенту Суспензії тромбoplastину 2x100 мкл на визначення ПЧ та 100 мкл на визначення фібриногену).	шт	50
21	13472-Скарифікатор	Скарифікатор	Скарифікатор призначений для проколу пальця під час забору капілярної крові. Має центральне розташування спису. Стерильний, індивідуально упакований, одноразового застосування. Розмір: 40x5,3x0,2 мм. Матеріал: нержавіюча сталь 1Cr17 Гострота кінчику: ≤ 0,8 N Поверхня повинна бути гладкою, без плям та зачіпок. Упаковка: 200 шт.	шт	5000
22	55872	Гемоглобін-набір для визначення	СКЛАД НАБОРУ 1. Окислювальний реагент - 1 флакон з (50 ± 2)	набір	55

	Загальний гемоглобін ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз	концентрації гемоглобіну у крові (REF HP008.01)(2000 мл/ 800 макс. визнач.)	мл; 2. Калібрувальний розчин геміглобінціаніду (відповідає пробі крові з концентрацією гемоглобіну (150 ± 3) г/л) - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл; 3. Ацетонціангідрин - 1 ампула з (1,5 ± 0,1) мл. <b>АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b> Набір розрахований на 400 макро-, 800 напівмікрровизначень гемоглобіну. Діапазон визначаємих концентрацій - від 30 г/л до 200 г/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 2 %.		
23	55874 Загальний гемоглобін ІВД, контрольний матеріал	Калібратори гемоглобіну-набір для використання контрольних розчинів гемоглобінів ГН,ГС,ГВ для калібрування і контролю якості визначення гемоглобіну у крові гемоглобінціанідним методом (REF НК008.04) (3 фл x 1,5 мл)	<b>СКЛАД НАБОРУ</b> 1. Калібратор гемоглобіну-ГН - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл; (з низькою концентрацією гемоглобіну а г/л); 2. Калібратор гемоглобіну-ГС - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл; (з середньою концентрацією гемоглобіну б г/л); 3. Калібратор гемоглобіну-ГВ - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл. (з високою концентрацією гемоглобіну в г/л). а, б та в – концентрації гемоглобіну, які приведені на етикетці. <b>АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b> Діапазон калібрувальних концентрацій - від 40 г/л до 260 г/л. Коефіцієнт варіації калібрувальних концентрацій - не більше 2 %.	набір	1
24	43647 Розчин йоду, IVD	Йод кристалічний	Вміст основної речовини, % 99,5-100,5	кг	0,200
25	31346 Азотний / нітрозонафтоловий кислотний комплект, 5-hydroxyindole	Азотна кислота	<b>Характеристика:</b> Зовнішній вигляд: безбарвна або жовта рідина без механічних домішок Вміст основної речовини, % $\geq 563$ Залишок після прокалювання, % $\leq 0,02$ Оксиди азоту (в перерахунку на NO <sub>2</sub> ), % $\leq 0,1$	л	2
26	57916 Цитратний розчин для фарбування / визначення ІВД	Натрій лимоннокислий Заміщений 2 водний фарм	Склад: NaOCC(OH)(CH <sub>2</sub> COONa) <sub>3</sub> 5H <sub>2</sub> O Вміст основної речовини,% норматив ГОСТ > 99.0-101.0; результати аналізу 99,9; рН 5% - розчину препарату 7.5-8.5; 8,0; Максимальний вміст домішок, %: Не розчинне в воді речовини <0.003; 0,0025; Сульфати (SO <sub>4</sub> )<0.002;0,002; Фосфати (PO <sub>4</sub> ) <0.01;0,0009; Хлориди (Cl) <0.0005;0,00045; Железо (Fe)<0.0004;0,0003; Мишьяк (As) <0.00002; 0,00001; Тяж. Металлы (Pb) <0.0005;0,0005	кг	0,5
27	58239 Тетраметилбензидин субстрат ІВД	Бензидин основний	Кристали білі або слабо жовті голкоподібні, дуже важко розчинні у воді, легко розчинні в спирті і ефірі	кг	0,02

28	52867 Множинні електроліти IVD, калібратор	Калібратор 1 (K,Na,Ca,pH,Cl) (для аналізатору електролітів) АЕК.011	Призначення: призначений для калібрування аналізаторів електролітів АЭК-01 та EL-5 по одній або по двох точках та його промивки між пробами. Склад: калій хлористий, натрій хлористий, бікарбонат натрію, бікарбонат кальцію, ПАР, вода дистильована. Фасування: 1000мл/флакон.	шт	6
29	52867 Множинні електроліти IVD, калібратор	Калібратор 2 (K,Na,Ca,pH,Cl) (для аналізатору електролітів) АЕК.015	Призначення: призначений для калібрування аналізаторів електролітів АЭК-01 та EL-5 по другій точці. Склад: калій хлористий, натрій хлористий, бікарбонат натрію, бікарбонат кальцію, ПАР, вода дистильована. Фасування: 100мл/флакон.	шт	3
30	59058 Миючий / очищуючий розчин ІВД, для автоматизова них / полуавтоматі зіваних систем	Кондиціонер (для аналізатору електролітів) АЕК.019	Призначення: призначений для промивки електродів аналізаторів електролітів АЭК-01 та EL-5. Відновлює мембрани електродів після проведення процедури очистки за допомогою очисного розчину. Склад: натрій хлористий, біфторид аммонію, вода дистильована. Фасування 100мл/флакон.	шт	2
31	59058 Миючий / очищуючий розчин ІВД, для автоматизова них / полуавтоматі зіваних систем	Очисний розчин (для аналізатору електролітів) АЕК.021	Призначення: призначений для промивки електродів і гідравлічної системи аналізаторів електролітів АЭК-01 та EL-5 від забруднення. Склад: калію хлорид, гіпохлорид натрію, вода дистильована. Фасування 100мл/флакон.	шт	4
32	52867 Множинні електроліти IVD, калібратор	Розчин сольового містка (для аналізатору електролітів) АЕК.023	Призначення: призначений для роботи електроду порівняння аналізаторів електролітів АЭК-01 та EL-5 при вимірюванні різниці потенціалів між іоноселективними електродами і електродом порівняння. Склад: калію хлорид, натрію хлорид, ПАР, вода дистильована. Фасування 1000мл/флакон.	шт	4
33	42959 Барвник Май-Грюнвал ьда, IVD	Барвник-фіксато р по Май-Грюнвальду (розчин)	Фіксатор для гематологічних досліджень формених елементів крові. Склад набору: Еозин за Май-Грюнвальдом: 1x1000 мл	фл	8
34	54514 – Численні аналіти сечі IVD, набір, колориметр ична тест-смужк а,	<u>Actim<sup>®</sup></u> <u>Pancreatitis</u> Однокроковий експрес-тест для діагностики гострого панкреатиту	1. Принцип визначення: якісний імунохроматографічний тест з візуальною інтерпретацією результату для діагностики гострого панкреатиту (повинні використовуватися два різні типи моноклональних антитіл для виявлення трипсиногена-2 людини). 2. Результати вимірювання: якісні.	уп	5

	експрес-аналіз	(виявлення трипсиногена-2 людини у сечі).	<ol style="list-style-type: none"> <li>3. Пороговий рівень: 50 мкг/л.</li> <li>4. Зразок для аналізу: сеча.</li> <li>5. Зберігання: тест може зберігатись при температурі 2-25°C.</li> <li>6. Процедура тестування: довести упаковку зі смужкою до кімнатної температури.</li> <li>7. Отримання результатів: через 5 хв.</li> <li>8. Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості.</li> <li>9. Характеристики роботи тесту: <ul style="list-style-type: none"> <li>● чутливість: до 100%</li> <li>● специфічність: до 96%</li> </ul> </li> <li>10. Інтерференція: наступні речовини: глюкоза, альбумін, гемоглобін, ацетилсаліцилова кислота, аскорбінова кислота, саліцилова кислота, білірубін, біотін, рН 5,0-9,0 не повинні впливати на результат</li> <li>11. Комплектація: <ul style="list-style-type: none"> <li>● Тест-смужка в індивідуальній упаковці разом с осушувачем</li> <li>● Інструкція</li> </ul> </li> </ol>		
35	51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD, набір, реакція аглютинації	Набір Антиген кардіоліпіновий для РМП 500 визначень	<p>Набір повинен виявляти антитіла до збудника сифілісу та бути розрахований не менше ніж на 500 досліджень. Набір повинен являти собою розчин трьох високоочищених ліпідів: кардіоліпіну, лецитину, холестерину в абсолютваному етиловому спирті.</p> <p>Фізико-хімічні властивості повинні бути наступними та не гіршими: Прозорий безбарвний розчин зі специфічним запахом спирту. Допускається випадання кристалів холестерину при температурі нижче 10° С, які легко розчиняються при температурі (37 ± 1) ° С.</p> <p>Набір повинен складатися з:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1.) Кардіоліпіновий антиген. 1 мл препарату повинен містити: кардіоліпін – 0,03 %, лецитин – 0,27 %, холестерин – 0,9 %</li> <li>2.) Розчин холін-хлориду: холін-хлорид - 70%, натрію хлорид.</li> <li>3.) Скарифікатор ампульний (за умов використання ампул з кільцем чи точкою облону наявність скарифікатору не обов'язкова).</li> </ol> <p>Форма випуску має бути: Кардіоліпіновий антиген розфасований у скляні ампули (5 × 2 мл), холін-хлорид розфасований у скляні флакони (1 × 5 мл). Реагенти вкладені в</p>	уп	5

			<p>коробки з картону разом з інструкцією з використання і скарифікатором (за потреби).</p> <p>Умови зберігання та транспортування: набір має зберігатись і транспортуватись в захищеному від світла місці за температури (2-8) °С. Заморожувати не дозволяється.</p> <p>Дозволяється транспортування за температури (9-25) °С протягом десяти діб.</p>		
36	<p>48321- Вірус гепатиту В поверхневий антиген IVD, набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз</p>	<p><u>CITO TEST®</u> <u>HBsAg</u> Тест-система для виявлення HBsAg вірусу гепатиту В</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Принцип визначення: швидкий імунохроматографічний тест для якісного виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg) в цільній крові, сироватці чи плазмі крові людини.</li> <li>2. Результати вимірювання: якісні.</li> <li>3. Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка чи плазма.</li> <li>4. Зберігання: тест можна зберігати і транспортувати при температурі 2°-30°С.</li> <li>5. Термін придатності: не менше 24 місяці.</li> <li>6. Процедура тестування: довести тест-касету, зразок крові, буфер до кімнатної температури (15°-30°С) перед проведенням тестування.</li> <li>7. Отримання результатів: облік результату провести через 15-30 хвилин. Не підлягає обліку результат тестування після 30 хвилин.</li> <li>8. Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості.</li> <li>9. Пороговий рівень: 1 нг/мл</li> <li>10. Характеристики роботи тесту: <ul style="list-style-type: none"> <li>● чутливість: більше 99.9%</li> <li>● специфічність: 99.9%</li> </ul> </li> <li>11. Перехресна реактивність: перехресна реактивність до: антитіл до ВІЛ 1 та 2 типів, антитіл до вірусу гепатиту С, антитіл до <i>Treponema pallidum</i>, антитіл до <i>Chlamydia trachomatis</i> повинна бути відсутня.</li> <li>12. Комплектація: <ul style="list-style-type: none"> <li>● Тест-касета</li> <li>● Піпетка</li> <li>● Буфер</li> <li>● Скарифікатор (ланцет)</li> <li>● Рукавички одноразові</li> <li>● Серветка спиртова</li> <li>● Інструкція українською мовою</li> </ul> </li> </ol>	шт	200
37	<p>30829- Набір для якісного та / або</p>	<p><u>CITO TEST®</u> <u>HCV</u> Тест-система для виявлення</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Принцип визначення: швидкий імунохроматографічний для якісного виявлення антитіл до вірусу гепатиту С в</li> </ol>	шт	200

	<p>кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експрес-аналіз</p>	<p>вірусу гепатиту С (цільна кров, сироватка, плазма).</p>	<p>цільній крові, сироватці чи плазмі з метою діагностики гепатиту С.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2. Результати вимірювання: якісні.</li> <li>3. Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка чи плазма.</li> <li>4. Зберігання: тест можна зберігати і транспортувати при температурі 2°-30°С.</li> <li>5. Термін придатності: не менше 24 міс.</li> <li>6. Процедура тестування: довести тест-касету, зразки, буфер до кімнатної температури (15°-30°С) перед проведенням тестування.</li> <li>7. Отримання результатів: облік результату провести через 10 хвилин. Не підлягає обліку результат тестування по завершенню 20 хвилин.</li> <li>8. Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості.</li> <li>9. Характеристики роботи тесту: <ul style="list-style-type: none"> <li>● чутливість: більше 99.9%</li> <li>● специфічність: 99.9%</li> </ul> </li> <li>10. Перехресна реактивність: перехресна реактивність до HBsAg, антитіл до ВІЛ 1 та 2 типів, антитіл до <i>Treponema pallidum</i>, антитіл до <i>Chlamydia trachomatis</i> повинна бути відсутня.</li> <li>11. Об'єм зразку: <p><i>Для зразків сироватки та плазми:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 1 крапля сироватки або плазми (25 мкл) + 2 краплі буфера (80 мкл).</li> </ul> <p><i>Для зразків цільної крові:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 2 краплі цільної венозної крові (50 мкл) + 2 краплі буфера (80 мкл).</li> </ul> <p><i>Для зразків капілярної крові:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 2 краплі (50 мкл) + 2 краплі буфера (80мкл).</li> </ul> </li> <li>12. Комплектація: <ul style="list-style-type: none"> <li>● Тест-касета</li> <li>● Піпетка</li> <li>● Буфер</li> <li>● Інструкція</li> </ul> </li> </ol>		
38	<p>НК 024:2019 код 30266 – Набір реагентів для вимірювання тропоніну</p>	<p><b>CITO TEST<sup>®</sup></b> <b>Troponin I</b> Тест на визначення тропоніну I (цільна кров, сироватка, плазма).</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Принцип визначення: швидкий імунохроматографічний тест для якісного виявлення серцевого тропоніну I в цільній крові, сироватці чи плазмі з метою діагностики інфаркту міокарду (ІМ).</li> <li>2. Результати вимірювання: якісні.</li> <li>3. Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка чи плазма.</li> <li>4. Зберігання: тест можна зберігати і транспортувати при температурі 2°-30°С.</li> <li>5. Термін придатності: не менше 24 міс.</li> <li>6. Процедура тестування: довести тест-касету, зразок, буфер до кімнатної температури (15°-30°С) перед проведенням тестування.</li> </ol>	шт	250

			<p>7. Отримання результатів: облік результату провести через 10 хвилин. Не підлягає обліку результат тестування по завершенню 20 хвилин.</p> <p>8. Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості.</p> <p>9. Характеристики роботи тесту:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● чутливість: 99.9%</li> <li>● специфічність: 99.9%</li> </ul> <p>10. Поріг чутливості: 0,5 нг/мл.</p> <p>11. Перехресна реактивність: перехресна реактивність до гемоглобіну, білірубину, холестерину, тригліцеридів, альбуміну повинна бути відсутня.</p> <p>12. Об'єм зразку:  <i>Для зразків сироватки та плазми:</i> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 2 краплі сироватки або плазми (50 мкл) + 1 крапля буфера (40 мкл)</li> </ul> <i>Для зразків цільної венозної крові:</i> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 3 краплі цільної венозної крові (75 мкл) + 1 крапля буфера (40 мкл)</li> </ul> <i>Для зразків капілярної крові:</i> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 3 краплі (75 мкл) + 1 крапля буфера (40 мкл)</li> </ul> </p> <p>13. Комплектація:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Тест-касета</li> <li>● Піпетка</li> <li>● Буфер</li> <li>● Скарифікатор автоматичний</li> <li>● Рукавички</li> <li>● Серветка спиртова</li> <li>● Інструкція</li> </ul>		
39	54518 Глюкоза сечі IVD, набір, колориметри чна тест-смужка, експрес-аналі з	Смужки індикаторні Глюкотест 100 шт.	<p>Смужки індикаторні Глюкотест призначені для визначення наявності глюкози у сечі людини.</p> <p>Форма випуску: індикаторна смужка «Глюкотест» випускається у вигляді прямокутної пластикової основи, на якій закріплено прямокутну смужку індикаторного шару.</p> <p>Умови та строки зберігання: смуги зберігаються у щільно закритій упаковці виробника при температурі 8 - 20°C і відносній вологості до 80% у темному місці. Строк зберігання - 12 місяців.</p> <p>Строк зберігання після відкриття упаковки виробника - 30 днів.</p> <p>Упаковка: Індикаторні смуги в кількості 100 штук пакуються в пенали, які щільно закриті.</p>	уп	150
40	54519 Кетони сечі IVD, набір, колориметри чна тест-смужка,	Смужки індикаторні Ацетонтест 50 шт.	<p>Смужки індикаторні Ацетонтест призначені для визначення наявності кетонових тіл у сечі людини.</p> <p>Форма випуску: індикаторна смужка «Ацетонтест» випускається у вигляді прямокутної пластикової основи, на якій</p>	уп	50

	експрес-аналі 3		закріплено прямокутну смужку індикаторного шару. Умови та строки зберігання: смуги зберігаються у щільно закритій упаковці виробника при температурі 8 - 20°C і відносній вологості до 80% у темному місці. Строк зберігання - 36 місяців. Строк зберігання після відкриття упаковки виробника — 30 днів. Упаковка: банка з темного скла з кришкою, що щільно закручена.		
41	52532 Анти-А групове типуння еритроцитів IVD, антитіла	Діагностичний моноклональний реагент анти-А	Діагностичний моноклональний реагент анти-А призначений для визначення групи крові людини за системою АВО шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідинарідних відтінків червоного кольору. Упаковка 5флаконів Загальний термін придатності 2.5 роки.	уп	10
42	52538 Анти-В групове типуння еритроцитів IVD, антитіла	Діагностичний моноклональний реагент анти-В	Діагностичний моноклональний реагент анти-В призначений для визначення групи крові людини за системою АВО шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від блідо-фіолетового до синього кольору. Упаковка 5флаконів. Загальний термін придатності 2,5 роки.	уп	15
43	30598 – Набір реагентів для визначення резус-феноти пу	Діагностичний моноклональний реагент анти-D	Діагностичний моноклональний реагент анти-D, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікроплаті та нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина. . Упаковка 5флаконів Загальний термін придатності 2,5 роки.	уп	25
44	30540 Набір реагентів для визначення тромбінового часу	Набір Тромбіновий час 10x2мл. у складі: R1 10x2 мл.	ТТ реагент (R1): рекомбінантний тромбін (близько 10 IU/ml), рН 7,2 ± 0,2; 3% трис-буфер; 0,2% азид натрію як стабілізатор, HCl, ПАР, дистильована вода. Активність тромбіну - 10 IU/ml. Реагент готовий до застосування і не потребує розведення. Фасування: R1 10фл x 2мл. (200 тестів)	шт	6

45	43078 Набір для визначення натрію хлориду в сечі	Натрій хлористий	Білий кристалічний порошок 1. Масова частка натрія % не менше 99,72 2. Масова частка не розчинних у воді речовин % не більше 0,003 3. Масова частка сульфатів % не більше 0,08 4. Масова частка заліза % не більше 0,001 5. Масова частка магнію % не більше 0,001 6. Масова частка калія % не більше 0,001	кг	10
46	59058 Миючий / очищуючий розчин ІВД, для автоматизованих/напівавтоматизованих систем	Очисний розчин (для аналізатору глюкози), ГЛЮ.007	Призначення: для проведення профілактичної аналізаторів глюкози АГКМ-01 „Квер” та GL-10 Склад : гипохлорид натрія, ПАВ, вода дистильована Фасування: 100 мл/флакон	фл	1
47	52866 Натрій щавелево-кислий, чда, ІВД	Натрій щавелево-кислий, чда	Тверда кристалічна речовина білого кольору без запаху. Призначена для хімічного аналізу, різних лабораторних робіт	кг	0,5
48	54514-Численні аналіти сечі ІВД, набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз	ТриФАН №50 (Ерба-Лахема, Чехія)	Тест-смужки для визначення 3 показників сечі (глюкоза, білок, рН) 50 тест-смужок/упаковка, шкала глюкози - негатив.; 2,8ммоль/л; 5,5ммоль/л; 17ммоль/л; 55ммоль/л; шкала білок - негатив.; 0,3 г/л; 1 г/л; 5 г/л; шкала рН - 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12; Концентрації робочого реагенту: Білок: ефір тетрабромфенолфталеїна 0,21%, тетрабромфеноловий синій 0,35%; Глюкоза: глюкозооксидаза 0,70%, пероксидаза 0,70%, тетраметилбензидин 13,5%; рН: метиловий червоний 0,71%, бромтимоловий синій 12,1%	уп	20
49	55862 Ретикулоцити підрахунок клітин ІВД, набір	РетикулоФарб - набір для диференціального забарвлення ретикулоцитів у крові (REF НР030.05) (50 мл/1000 макс. визнач.)	АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на проведення 1000 аналізів (при витраті розчинів реагентів 0,05 мл на визначення). СКЛАД НАБОРУ 1. Розчин брильянтового крезилового синього (БКС)- 1 флакон з (50 ± 2) мл.	набір	1
50	44946 Фарбування за Романовським ІВД, набір	Забарвлювач за Романовським-набір реагентів для диференціального забарвлення азур-еозином за Романовським (REF НР030.09) (1000 мл/2000 макс. визнач.)	СКЛАД НАБОРУ Розчин азур - еозину за Романовським- 1 флакон з (1000 ± 40) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Азур-еозин по Романовському - в'язка рідина темно-синього кольору. Набір розрахован на 2000 аналізів (при затраті реагента 0,5 на визначення). Призначен для забарвлення формених елементів крові.	шт	2
51	54547	Набір «ПК АЗОПРАМ	СКЛАД НАБОРУ 1. Амідропін – 1 пакет з (10,0±0,1) г	набір	2

	Скринінг біологічних рідин на приховану кров ІВД, набір, хромогенний аналіз, експрес-аналіз	СКРИН»-контроль якості передстерилізаційного очищення та виявлення прихованої крові у біологічному матеріалі (REF НР 038.01)	2. Анілін солянокислий – 1 флакон (150±10) мг АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований 2000 визначень. Чутливість позитивний результат можливий при розведенні крові не менше ніж в 100 000 разів, що відповідає наявності близько 50 еритроцитів в 1 мл.		
52	41823 Багатокомпонентний контроль клінічної хімії, аналізований, нормальний	ФілоНорм-набір для перевірки відтворюваності та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів, атестовані показники (нормальний рівень) КС028.02 (1 фл x 3 мл)	СКЛАД НАБОРУ ФілоНорм (ліофілізат або розчин) - 1 флакон з (3,0 ± 0,1) мл Сироватка призначена для контролю відтворюваності виконання біохімічних аналізів у клініко-діагностичних лабораторіях	набір	4
53	46994- Множинні наркотики ІVD, набір, імунохроматографічний аналіз, експрес-аналіз	Комбінований тест на наркотики №12 (амфетамін (AMP), марихуана (THC), морфін (MOR), метамфетамін (MET), барбітурати (BAR), бензодіазепін (BZO), кокаїн (COC), трамадол (TRA), метадон (MTD), екстазі (MDMA), спайси (K2), кетамін (KET)),	Комбінований тест на наркотики №12 (амфетамін (AMP), марихуана (THC), морфін (MOR), метамфетамін (MET), барбітурати (BAR), бензодіазепін (BZO), кокаїн (COC), трамадол (TRA), метадон (MTD), екстазі (MDMA), спайси (K2), кетамін (KET))  Тестовий планшет (панель) - призначені для якісного визначення амфетаміну, марихуани, морфіну, метамфетаміну, барбітуратів, бензодіазепіну, кокаїну, трамадола, метадону, екстазі, спайсів, кетаміну та їх основних метаболітів в зразках сечі людини; - надаються в індивідуальній упаковці; чутливість: Амфетамін-500 нг/мл Марихуана – 50 нг/мл Морфін – 300 нг/мл Метамфетамін – 500 нг/мл Барбітурати - 300 нг/мл Бензодіазепін - 300 нг/мл Кокаїн – 300 нг/мл Трамадол - 1000 нг/мл Метадон – 300 нг/мл Екстазі - 500 нг/мл Спайси - JWH-018 Пентанова кислота – 50 нг/мл, WH-073 Бутанова кислота – 25 нг/мл Кетамін – 1000 нг/мл - швидкість аналізу 5 хвилин; Зберігання і стабільність 1.Зберігати при температурі 2°C~30 °C у закритій упаковці до закінчення терміну придатності. 2. Бажано використати тест протягом 1 години після відкриття первинного пакування.	шт	80

			<p>3. Використовуйте тест при вологості від 20% до 90% і температурі від 10°C до 30 °C.</p> <p>4. Термін придатності тесту становить 24 місяці від дати виготовлення.</p> <p>5. Зберігати у місці, захищеному від дії сонячного світла, вологи та високої температури.</p> <p>6. Не заморожувати.</p> <p>Надання аналогів не передбачено</p>		
54	30541 Набір реагентів для визначення фібриногену	Набір Фібріноген 5x2мл. у складі: R1 5x2мл; R2 3x30мл.	<p>FIB реагент (R1): Рекомбінантний тромбін (Близько 100 IU/ml), 0,2% азид натрію, ПАР, дистильована вода.</p> <p>FIB Buffer (R2): імідазолу буферний розчин (IBS) - сольовий розчин імідазолу буфера (pH 7,2 ± 0,2), 0,2% азид натрію в якості консерванту, ПАР, дистильована вода.</p> <p>Реагенти готові до застосування.</p> <p>Фасування: R1 5фл x 2мл; R2 3фл x 30мл. (200 тестів).</p>	набір	1
55	55985 Протромбіновий час (ПВ) ІВД, контрольний матеріал	Нормальна контрольна плазма (NCP)	<p>Призначено у якості матеріалу для проведення контролю якості в тестах системи гемостазу виробництва Taizhou Steellex Biotech Co.</p> <p>Сухий порошок.</p> <p>Фасування: 1мл/фл</p>	шт	2
56	55985 Протромбіновий час (ПВ) ІВД, контрольний матеріал	Патологічна контрольна плазма (ANCP)	<p>Призначено у якості матеріалу для проведення контролю якості в тестах системи гемостазу виробництва Taizhou Steellex Biotech Co.</p> <p>Сухий порошок.</p> <p>Фасування: 1мл/фл</p>	шт	2