

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-2025-04-08-011359-а на очікувану вартість - 558 000,00 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 ефективної роботи клінічної лабораторії КНП «Бершадська ОЛІЛ Бершадської міської ради» у 2025 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: **33690000-3 (Реактиви лабораторні).**
6. Дата оголошення: 13.09.2024 р.
7. Процедура закупівлі: Відкриті торги з особливостями.
8. Ідентифікатор закупівлі: **UA-2025-04-08-011359-а.**
9. Строк надання послуг (поставки товару): 3 дати укладання договору до 31.12.2025 року включно.
10. Очікувана вартість предмета закупівлі: **558 000,00 грн. (з ПДВ).**

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ
ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ:
«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. 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.

2. 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.

3. 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 цій 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 024:2023	Найменування	Медико-технічні вимоги	Од. вимірювання	Кількість
1	54547 Скринінг біологічних рідин на приховану кров IVD (діагностика in vitro), набір, хромогенний аналіз, експрес-аналіз	Набір «ПК АЗОПРАМ СКРИН»-контроль якості передстерилізації йного очищення та виявлення прихованої крові у біологічному матеріалі (REF HP 038.01)	СКЛАД НАБОРУ 1. Амідропін – 1 пакет з (10,0±0,1) г 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.	набір	2

2	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.)	СКЛАД НАБОРУ 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-дінітрофенілгідразин (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. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ 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	35
3	51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD, набір, реакція аглютинації	Набір Антиген кардіоліпіновий для РМП 500 визначень	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 абсолютзованому етиловому спирті. 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. Набір повинен складатися з: 1.) Кардіоліпіновий антиген. 1 мл препарату повинен містити: кардіоліпін – 0,03 %, лецитин – 0,27 %, холестерин – 0,9 % 2.) Розчин холін-хлориду: холін-хлорид - 70%, натрію хлорид. 3.) Скарифikator ампульний (за умов використання ампул з кільцем чи точкою облому наявність скарифikatorу не обов'язкова). Форма випуску має бути: Кардіоліпіновий антиген розфасований у скляні ампули (5 × 2 мл), холін-хлорид розфасований у скляні	упаковк	10

			флакони (1 × 5 мл). Реагенти вкладені в коробки з картону разом з інструкцією з використання і скарифікатором (за потреби). Умови зберігання та транспортування: набір має зберігатись і транспортуватись в захищеному від світла місці за температури (2-8) °С. Заморожувати не дозволяється. Дозволяється транспортування за температури (9-25) °С протягом десяти діб.		
4	52954 Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	АсАТ-набір для визначення активності аспартатамінотрансферази у сироватці крові (REF HP004.01)(600 мл/ 250 макс. визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 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-дінітрофенілгідразин (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. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 60 макровизначень або 250 мікровизначень (з урахуванням холостих проб). Лінійність калібрування 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). Коефіцієнт варіації визначення не більше 6 %.	набір	35
5	30592 Активованний частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку, експрес-аналіз	Набір Активованний частковий тромбопластиновий час 5x5 мл. у складі: R1 5x5мл; R2 5x5мл.	АРТТ реагент (R1) (АЧТЧ реагент): елагова кислота 0,3%, фосфоліпіди сої, 0,2% азид натрію, буфер 3%, ПАР, дистильована вода; СаCl2 (R2): кальцій хлористий 0,025м, дистильована вода. Реагенти готові до застосування. Фасування: R1 5фл х 5мл; R2 5фл х 5мл. (500 тестів)	набір	20
6	53316 Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), реагент	Експрес-тест HbA1C/глікований гемоглобін (кількісний) CG 1017	Експрес-тест для кількісного визначення глікованого гемоглобіну тест-система повинна бути сумісна з аналізатором FIA 8000; склад набору: тест – касета Geteін для визначення HbA1C у герметичній упаковці з осушувачем - 25 одноразові піпетки - 25 розріджувач для зразків - 25	набір	10

			SD карта - 1 інструкція з використання - 1		
7	61900 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Загальний білок-набір для визначення концентрації загального білку у сироватці крові людини (REF HP010.01)(1000 мл/ 1000 макс. визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 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; 2. Біуретовий реагент (концентрований розчин) - 2 флакони по (100 ± 2) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 250 макро-, 500 напівмікро-, чи 1000 мікрровизначень загального білка з урахуванням холостих та калібрувальних проб. Діапазон визначаємих концентрацій - від 5 г/л до 100 г/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.	набір	5
8	54758 Залізо IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Залізо (3333)-набір для визначення концентрації заліза та загальної залізовв'язуючої здатності (3333) сироватки крові (REF HP012.01)(160 мл/25 макс. визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 1. Буферний розчин - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 2. Кольорореагент (феррозин (20 ± 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 ± 10) мкмоль/л- 1 флакон з (50 ± 2) мл; 5. Сорбент (лужний карбонат магнію) - 1 флакон з (10 ± 1) г; 6. Деіонізована вода - 1 флакон з ($8,0 \pm 0,5$) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 25 визначень (фотометруємих об'єм 1,12 мл) заліза чи таку ж саму кількість визначень 3333 (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих концентрацій заліза (чи 3333) - від 4 мкмоль/л до 200 мкмоль/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.	набір	1
9	52867 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), 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, ПАВ, вода дистильована. Фасування: 1000мл/флакон.	шт	3
10	52867 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), 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, ПАВ, вода дистильована. Фасування: 100мл/флакон.	шт	6
11	52939	Азотна кислота	Характеристика:	л	2

	Амінний азот IVD (діагностика in vitro), реагент		Зовнішній вигляд: безбарвна або жовта рідина без механічних домішок Вміст основної речовини, % ≥ 56 Залишок після прокалювання, % $\leq 0,02$ Оксиди азоту (в перерахунку на NO ₂), % $\leq 0,1$		
12	59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих / напівавтоматизованих 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	5
13	58237 Буферний розчинник зразків ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи	Концентрат системного реагенту (для аналізатору глюкози), ГЛЮ.005	Призначення: для приготування 1000мл системного реагенту, який використовується для розведення досліджуваної проби аналізаторів глюкози АГКМ-01 „Квер” та GL-10 та промивки від залишків проби гідравлічного тракту аналізатору між дослідженнями. Склад: натрій фосфорнокислий, калій фосфорнокислий, калій хлористий, ПАВ, вода дистильована. Фасування: 100 мл/флакон	шт	10
14	53251 Креатинін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз	Креатинін-набір для визначення концентрації креатиніну у сироватці крові та сечі людини (REF HP014.01)(300 мл/ 400 макс. визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 1. Розчин пікринової кислоти ($0,040 \pm 0,002$) моль/л - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 2. Розчин трихлороцтової кислоти ($1,220 \pm 0,061$) моль/л - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 3. Гідроокис натрію: розчин 2,3 Н - 1 флакон з (50 ± 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 . АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 100 макро-, 200 напівмікро- чи 400 мікровизначень креатиніну (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Лінійність зберігається до 100 мг/л (885 мкмоль/л) креатиніну в аналізуємому розчині. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 6 %.	набір	20
15	46175 - Ферментний імуногематологічний реагент IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2.5 мл (1 Норма)	Призначення: Для оцінки точності та достовірності результатів, отриманих на гематологічних аналізаторах. Об'єм фасування, мл-2,5 Температура зберігання, С – 2-8 Наявність у паспорті атестованих значень: для MicroCC 20+ Загальний термін придатності, місяців : 6 Гарантований термін придатності після вскриття, днів – 30	флакон	8

			Кількість атестованих показників -12		
16	59058 Мийний/очишувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих / напіваавтоматизованих 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	3
17	59058 - Мийний/очишувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих / напіваавтоматизованих систем	Реагент М-53Р Probe Cleanser (50ml), Mindray	АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ: - Поверхньо – активні речовини < 2,0 г/л - Гіпохлорид натрію <100,0 г/л - Гідроксид натрію < 100,0 г/л	упаковок	15
18	55983 - Протромбіновий час (ПВ) IVD, набір, аналіз утворення згустку	Набір для визначення протромбінового часу, 250-500 визн.	Набір реагентів для визначення протромбінового часу, 250-500 визн.: тромбопластин-кальцієва суспензія (з головного мозку кролика). 5 мл №10 Склад набору: тромбопластин-кальцієва суспензія з мозку кролика, 5 мл - 10 флаконів Термін придатності набору - 24 місяці. Реагент стабільний протягом усього терміну придатності набору за умови зберігання в закритому вигляді при температурі 2-80С. Готовий розчин Обов'язкова наявність у паспорті до реагенту для визначення протромбінового часу координаційної сітки для побудови калібрувального графіку	уп	10
19	61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)	Розчин лізуючий Lyse 500 мл	Лізісний реагент, що не містить ціаніду, призначений для кількісного визначення вмісту гемоглобіну та підрахування та оцінки розмірів лейкоцитів. АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ: Четвертинні солі амонію < 50 г/л Неіонні поверхньо - активні речовини < 15 г/л Ферроціанід < 0,5 г/л Ізопропанол 0,1-1,5 г/л	упаковок	15
20	42651 Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro)	Реагент «M30D Diluent» 20л, Mindray	АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ: - Хлорид натрію 5,0 г/л - Безводний натрію сульфат 8,0 г/л - Буферні речовини 1,0 – 3,0 г/л - Протигрибкові та антибактеріальні речовини 0,8 - 2,5 г/л	упаковок	25

21	30593 Кальцію хлорид. Реагент для аналізування утворення згустку IVD (діагностика in vitro)	Розчин кальцію хлориду (calcium chloride solution)	Розчин кальцію хлориду (calcium chloride solution), призначений для самостійного використання або використання в поєднанні з іншими реагентами для IVD (діагностика in vitro) під час проведення коагуляційних тестів або інших лабораторних досліджень клінічних зразків. Розчин кальцію хлористого 0,025М Точне значення концентрації іонів кальцію зазначено в паспорті на набір HP041.01 – 1 флакон з (10 ± 1) мл	флакон	80
22	63333 Сечовина IVD (діагностика in vitro), комплект, спектрофотометрія	Сечовина-Д-набір для визначення концентрації сечовини у біологічних рідинах діацетілмонооксидним 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	35
23	59074 Визначення хромогену IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Сіроглікоїди-набір для визначення сіроглікоїдів (сіромукоїдів) у сироватці крові турбідиметричним методом (REF HP019.01)(140 мл/200 макс. визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 1. Хлорна кислота (3,6 ± 0,2) моль/л - 1 флакон з (50 ± 2) мл; 2. Фосфорновольфрамова кислота (5,0 ± 0,1)% - 1 флакон з (40 ± 2) мл 3. Розчин хлориду барію (48 ± 2) ммоль/л - 1 ампула з (5,0 ± 0,3) мл; 4. Концентрат розчину порівняння 1 - 1 флакон з (11,0 ± 0,5) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 40 макро- , 65 напівмікро- чи 200 мікровизначень , вмісту сіроглікоїдів. Діапазон помутніння, що визначають - від 0 од. S-H до 15 од. S-H (по Shank i Hoagland). Коефіцієнт варіації визначення - не більше 10 %.	шт	7
24	63234 - С-реактивний білок (CRP) ІВД, набір,	Діагностикум для виявлення С-реактивного білку	Склад набору Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.) Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.)	набір	5

	аглоутинація, експрес-аналіз	в сироватці крові людини СРБ - латекс-тест	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 Чутливість тесту становить 6 мг/л (аглоутинація на 2+). Стандартизація виконана по галузевому стандарту ДНВІ стандартизації та контролю медичних біологічних препаратів ім.Л.А.Тарасевича		
25	53391 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD, набір, ферментний спектрофотометри чний аналіз	Холестерин HDL Ф - набір для визначення HDL холестерину (ліпопротеїдів високої щільності (ЛПВЩ)у сироватці і плазмі крові прямим методом(REF HP026.04)(50 мл/ 66 визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 1. Маскуючий реагент HDL – 1 флакон з (40 ± 2) мл; - пероксидаза (5,0 ± 0,5) КЕ/л; - 4-амінофеназон (0,900 ± 0,050) ммоль/л; - ТРІС (30,0 ± 1,5) ммоль/л; - стабілізатори, активатори. 2. Реагент на холестерин HDL – 1 флакон з (10,0 ± 0,5) мл. - ТРІС (30,0± 1,5) ммоль/л; - холестеринестераза (4000 ± 15) Е/л; - холестериноксидаза (10000 ± 10) Е/л; - стабілізатори, хромоген, активатори. 3. Калібрувальний розчин холестерину з концентрацією (5,17 ± 0,10) ммоль/л – 1 ампула або флакон з (1,5 ± 0,1) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 66 мікро- або 16 напівмікро- визначень HDL холестерину (ліпопротеїдів високої щільності (ЛПВЩ). Діапазон визначаємих концентрацій — від 0,03 ммоль/л до 4,66 ммоль/л. Коефіцієнт варіації визначення — не більше 5 %.	наб	25
26	53395 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD, набір, ферментний спектрофотометри чний аналіз	Холестерин LDL Ф - набір для визначення LDL холестерину (ліпопротеїдів низької щільності (ЛПНЩ)у сироватці і плазмі крові прямим методом(REF HP026.05)(50 мл/ 100 визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 1. Маскуючий реагент LDL - 1 флакон з (40 ± 2) мл: - ТРІС (25,0 ± 1,2) ммоль/л; - холестеринестераза (5000 ± 15) Е/л; - холестериноксидаза (5000 ± 10) Е/л; - каталаза (10,0 ± 0,5) КЕ/л; - стабілізатори, хромоген, активатори. 2. Реагент на холестерин LDL – 1 флакон з (10,0 ± 0,5) мл. - ТРІС (25,0 ± 1,2) ммоль/л; - 4-амінофеназон (3,40 ± 0,17) ммоль/л; - пероксидаза (10,0 ± 0,5) КЕ/л; - стабілізатори, активатори. 3. Калібрувальний розчин холестерину з концентрацією (5,17 ± 0,10) ммоль/л – 1 ампула або флакон з (1,5 ± 0,1) мл. АЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 100 мікро- або 16 напівмікро- LDL холестерину (ліпопротеїдів низької щільності (ЛПНЩ). Діапазон визначаємих концентрацій — від 0,03 ммоль/л до 10,36 ммоль/л. Коефіцієнт варіації визначення — не більше 5 %.	наб	25

27	53359 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Холестерин-Ф-н набір для визначення концентрації загального холестерину та його ефірів у сироватці крові людини НР026.10 (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 концентрацій — від 0,5 ммоль/л до 19,4 ммоль/л. Коефіцієнт варіації визначення — не більше 5 %.	Наб.	40
28	51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	DIA®-РПГА Діагностикум еритроцитарний для виявлення специфічних антитіл до Treponema pallidum ТРНА-01 100визн	Набір реагентів та інших пов'язаних з ними матеріалів, призначений для якісного та / або кількісного визначення неспецифічних реакінових антитіл, які продукуються у відповідь на бактеріальну інфекцію Treponema pallidum, в клінічному зразку методом аглютинації (наприклад, тест на швидкий реакіни плазми (Rapid Plasma Reagin (RPR)) або тест лабораторії венеричних захворювань (Venereal Disease Research Laboratory (VDRL))). Аналіз призначений для виявлення бактеріальної інфекції Treponema pallidum, пов'язаної з сифілісом.	упак.	10