

КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО  
КАГАРЛИЦЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ

«КАГАРЛИЦЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА ЛІКАРНЯ»

09201, м.Кагарлик, Київської області, вул.Паркова,10  
Розрахунковий рахунок №UA218201720344340003000021848, Держказначейська служба України, м.Київ  
МФО 820172 Ідентифікаційний код 01994416 Тел.5-13-38; 5-11-37  
e-mail: [kagarlitskacrl@gmail.com](mailto:kagarlitskacrl@gmail.com)

Вих.№ 257  
Від 06.05.2024 р.

**ОБГРУНТУВАННЯ**

технічних та якісних характеристик, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

*(оприлюднюється на виконання постанови*

*КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів»  
(зі змінами)*

1. Найменування замовника: \* КНП КМР «Кагарлицька багатoproфільна лікарня».
2. Код згідно з ЄДРПОУ замовника: 01994416.
3. Місцезнаходження замовника: вул. Паркова, 10, м. Кагарлик, Київська обл., 09200.
4. Категорія замовника: Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади.
5. Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності):  
ДК 021:2015 код 33690000-3 - Лікарські засоби різні;  
Лот 1, номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 - Лабораторні реактиви (або еквівалент до кожного найменування);  
НК 024:2023 код:
  - 1 55854 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), набір, Набір реагентів Norma-iRP35;
  - 2 55866 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал Контроль NormaCont3+ набір K1;
  - 3 30591 Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), Набір Протромбіновий час;
  - 4 55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку, Набір Фібриноген;
  - 5 55985 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал Нормальна контрольна плазма (NCP);
  - 6 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал, ФілоНорм-набір для перевірки відтворюваності та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів, атестовані показники (нормальний рівень);
  - 7 55872 Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз, Гемоглобін-набір для визначення концентрації

- гемоглобіну у крові;
- 8 53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз, Сечовина-У-набір для визначення концентрації сечовини у біологічних рідинах уреазним методом;
  - 9 53359 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз, Холестерин-Ф-набір для визначення концентрації загального холестерину та його ефірів у сироватці крові людини;
  - 10 53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз, Креатинін-набір для визначення концентрації креатиніну у сироватці крові та сечі людини;
  - 11 61900 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз, Загальний білок-набір для визначення концентрації загального білку у сироватці крові людини;
  - 12 63410 Загальний/кон'югований (прямий) білірубін IVD (діагностика in vitro), комплект, спектрофотометрія, Білірубін-набір для визначення концентрації загального та прямого білірубіну у сироватці крові;
  - 13 53583 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз, Сечова кислота Ф-набір для визначення концентрації сечової кислоти у біологічних рідинах ензиматичним колориметричним методом;
  - 14 55112 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації Філісіт-РФ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення ревматоїдного фактору (РФ) у сироватці крові людини;
  - 15 63234 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз, Філісіт-СРБ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення С-реактивного білку (СРБ) у сироватці крові людини;
  - 16 63271 Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин О, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація Філісіт-АСЛ-О-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення анти- стрептолізин О (АСЛ-О) у сироватці крові людини;
  - 17 52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла Діагностичний моноклональний реагент анти-А (10мл)
  - 18 52538 Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла Діагностичний моноклональний реагент анти-В;
  - 19 52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла Діагностичний моноклональний реагент анти-D;
  - 20 52688 Групові еритроцитарні варіабельні Rh(D) категорії VI IVD (діагностика in vitro), антитіла, реакція аглютинації, Діагностичний моноклональний реагент анти-D/DVI IgM/ IgG;
  - 21 52695 Набір для визначення групи крові системи ABO IVD (діагностика in vitro), реакція аглютинації Діагностичний моноклональний реагент анти-AB;
  - 22 52731 Поліспецифічні антитіла до глобуліну/комplementу людини IVD (діагностика in vitro), антитіла, реакція аглютинації, Діагностичний поліспецифічний антилюдський глобулін анти-C3d IgM/ IgG plus;
  - 23 52543 Панель еритроцитів для ідентифікування антитіл IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації, Стандартні еритроцити для визначення груп крові за системою ABO;
  - 24 51792 Treponema pallidum, антигени IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал Набір контрольних реагентів для РМП;
  - 25 54872 Антікардіоліпін, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, мультиплексний аналіз Набір реагентів для РМП;
  - 26 44946 Фарбування за Романовським, IVD (діагностика in vitro), набір Азур-

- еозин за Романовським;
- 27 42959 Барвник Май-Грюнвальда, IVD (діагностика in vitro) Еозин за Май-Грюнвальдом;
- 28 43550 Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro) Імерсійна рідина для мікроскопії;
- 29 55986 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro ), реагент Тромбопластин;
- 30 42709 Набір для фарбування за Грамом, IVD (діагностика in vitro ), Забарвлення за Грамом-набір для диференціального забарвлення, дослідження структури клітинної стінки і виявлення приналежності бактерій до грампозитивних або до грамнегативних груп з карболовим розчином фуксина Ціля;
- 31 42694 Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD (діагностика in vitro ) Забарвлення за ЦЛЕМ-НІЛЬСЕНОМ-набір для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу;
- 32 53592 Множинні білки клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз, Білкові фракції-набір для визначення співвідношення білкових фракцій сироватки крові людини;
- 33 55862 Підрахунок ретикулоцитів IVD (діагностика in vitro ), набір, кількість клітин Забарвлення ретикулоцитів у крові з брильянтовим крезоловим синім «ретикулофарб» - набір для диференціального забарвлення ретикулоцитів у крові;
- 34 52940 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз а-Амілаза КІН-набір для визначення активності альфа-амілази у біологічних рідинах (кінетичний метод);
- 35 55874 Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал Калібратори гемоглобіну-набір для використання контрольних розчинів гемоглобінів ГН,ГС,ГВ для калібрування і контролю якості визначення гемоглобіну у крові гемоглобінціанідним методом;
- 36 41830 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro ), калібратор Білірубін-калібратор-набір для використання калібрувальних розчинів білірубіну для калібрування і контролю якості визначення білірубіну у сироватці крові;
- 37 56225 Лейкоцити, підрахунок клітин IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал Набір суспензій «СпЛ WBC контроль Н+П»;
- 38 55868 Підрахунок еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал Набір суспензій «СпЛ RBC-контроль Н+П»;
- 39 61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro) одноразового використання, Кювета для спектрофотометра 4,0 мл одинарна (в штативі, PS);
- 40 61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) одноразового використання, Кювети (для коагулометрів SC20/SC40);
- 41 30591 Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), Вимірювальні кульки (для коагулометрів SC20/SC40).

Лот 2, номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 - Лабораторні реактиви (або еквівалент до кожного найменування):

1. Набір реагентів (Калібрант А, Калібрант В), НК 024:2023 код 30210- Множинні аналіти газів крові IVD (діагностика in vitro), реагент;
2. Контрольний матеріал, НК 024:2023 код 52868- Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал;
3. Розчин для промивання (очищаючий), НК 024:2023 код 59058- Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем;

4. Розчин для промивання (депротеїнізуючий), НК 024:2023 код 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем;
5. Розчин для промивання (активаційний), НК 024:2023 код 59058- Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем;
6. Аланінаміотрансфераза (АЛТ), НК 024:2023 код 52923 - Аланінаміотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз;
7. Аспартатаміотрансфераза (АСТ), НК 024:2023 код 52954 - Загальна аспартатаміотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз;
8. Гамма-глутамілтрансфераза (ГГТ), НК 024:2023 код 53027 - Гама-глутамілтрансфераза (GGT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз
9. Глюкоза Оксидазна Набір реагентів, НК 024:2023 код 53301 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз.

Вид: відкриті торги з особливостями.

ідентифікатор закупівлі: UA-2024-05-06-004246-a

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:  
301 000,00 грн. з ПДВ.

Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі та обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

При визначенні очікуваної вартості закупівлі здійснено аналіз ринку, розглянуто загальнодоступну інформацію, яка міститься у відкритих джерелах (на сайтах постачальників, дані в електронній системі закупівель prozorro), а також використано інформацію отриману шляхом проведення усних ринкових консультацій та запитом письмових комерційних пропозицій.

## ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА ІНШІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ (специфікація)

Медико-технічні вимоги

### ЛОТ 1

- Гарантійний лист від учасника щодо строків придатності товарів на момент постачання замовнику (не менше 80% від загального терміну зберігання);

- Якщо учасник пропонує інший товар (еквівалент) ніж передбачений цією Документацією, даний товар за своїми властивостями повинен повністю відповідати товару, що є предметом закупівлі за всіма показниками. Учасник має надати порівняльну таблицю із зазначенням найменування товару, його характеристик, та запропонованого Учасником еквіваленту. До кожного еквівалента додається копія паспорту якості, інструкції (методичних вказівок) або іншого документа, що містить технічні характеристики товару.

- Постачальник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування товару. Тара та упаковка повинна відповідати вимогам,

встановленим до даного виду товару і захищати товар від пошкоджень, псування під час перевезення (Учасник надає гарантійний лист у довільній формі);

- Товар повинен передаватися Замовнику в тарі підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою (Учасник надає гарантійний лист у довільній формі);

- Поставка здійснюється за рахунок Учасника, та транспортом учасника, згідно заявки замовника (Учасник надає гарантійний лист у довільній формі).

- Скан-копію оригіналу документу, який підтверджує відносини учасника з компанією-виробником запропонованого Товару (або його офіційним представництвом, дилером, або дистриб'ютором на території України) на постачання продукції, яка є предметом закупівлі (дилерська угода та/або дистриб'юторський договір та/або сертифікат партнера, гарантійний лист, тощо) (для учасників, які не є виробниками запропонованого товару). Документ повинен мати посилання на закупівлю, та перелік запропонованої учасником продукції.

- Товари, що постачаються повинні мати необхідні копії сертифікатів якості заводу-виробника, декларацію відповідності, або інший подібний документ, що підтверджує відповідність товару вимогам, встановленим до нього загальнообов'язковими на території України нормами і правилами, повинен бути оформлений відповідно до вимог законодавства України **та повинні бути надані при поставці. Для підтвердження надати гарантійний лист у складі пропозиції.**

**Запропоновані учасником товари повинні відповідати наступним медико-технічним, кількісним та якісним характеристикам:**

№ п/п	Код НК 024:2023	Найменування	Технічні вимоги	Одиниця виміру	Кількість	ВКАЗАТИ ВІДПОВІДНІСТЬ ТА/АБО
1	55854 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), набір	<b>Набір реагентів Norma-iRP35, 500 тестів</b>	Реактиви для гематологічних досліджень під аналізатор Icon (Norma Instruments Zrt.). Для підрахунку клітин крові IVD.	набір	10	
2	55866 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	<b>Контроль NormaCont3+ набір K1, 6x2,5 мл (мл)</b>	Реактиви для гематологічних досліджень під аналізатор Icon (Norma Instruments Zrt.), призначені для контролю і підтвердження точності і точності гематологічного аналізатора Norma Icon.	набір	2	
3	30591 Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD	<b>Набір Протромбіновий час 10x5мл. у складі: R1 10x5 мл.</b>	PT реагент (R1): Рекombінантний тромбoplastин, CaCl2 0,025 M, NaCl, буфер 3%, азид натрію 0,2%, стабілізатори, ПАР, дистильована вода. Реагент готовий до застосування і не потребує розведення. Фасування 10фл x 5 мл. (500 тестів)	набір	3	

	(діагностика in vitro )				
4	55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку	<b>Набір Фібриноген 5x5мл. у складі: R1 5x5мл; R2 3x30мл.</b>	FIB реагент (R1): Рекombінантний тромбін (Близько 100 IU/ml), 0,2% азид натрію, ПАР, дистильована вода. 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. Реагенти готові до застосування. Фасування: R1 5фл x 5мл; R2 3фл x 30мл. (500 тестів)	набір	1
5	55985 Протромбінний час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал	<b>Нормальна контрольна плазма (NCP)</b>	Призначено у якості матеріалу для проведення контролю якості в тестах системи гемостазу виробництва Taizhou Steellex Biotech Co. Сухий порошок. Фасування: 1мл/фл	шт	2
6	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал	<b>ФілоНорм-набір для перевірки відтворюваності та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів, атестовані показники (нормальний рівень) KC028.02 (1 фл x 3 мл)</b>	СКЛАД НАБОРУ ФілоНорм (ліофілізат або розчин) - 1 флакон з (3,0 ± 0,1) мл АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Сироватка призначена для контролю відтворюваності виконання біохімічних аналізів у клініко-діагностичних лабораторіях.	набір	50
7	55872 Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз	<b>Гемоглобін-набір для визначення концентрації гемоглобіну у крові (REF HP008.01)(2000 мл/800 макс. визнач.)</b>	СКЛАД НАБОРУ 1. Окислювальний реагент - 1 флакон з (50 ± 2) 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. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 400 макро-, 800 напівмікровизначень гемоглобіну. Діапазон визначасмих концентрацій - від 30 г/л до 200 г/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 2 %.	набір	5
8	53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<b>Сечовина-У-набір для визначення концентрації сечовини у біологічних рідинах уреазним методом (REF HP018.02)(400 мл/200 макс. визнач.)</b>	СКЛАД НАБОРУ 1. Буферний розчин - 2 флакони по (100 ± 2) мл: - фосфатний буфер (120 ± 6) ммоль/л; - саліцилат натрію (60 ± 3) ммоль/л; - нітропрурид натрію (5,0 ± 0,2) ммоль/л; - ЕДТО кислота (1,00 ± 0,05) ммоль/л; 2. Гіпохлоритний реагент - 2 флакони з (100 ± 2) мл.: - гіпохлорит натрію (10,0 ± 0,5) ммоль/л; - гідроксид натрію (0,40 ± 0,02) моль/л; 3. Калібрувальний розчин сечовини - 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл; - сечовина (10,0 ± 0,5) ммоль/л або (60,0 ± 1,8) мг/100 мл.; - у перерахуванні на азот сечовини (4,67 ± 0,10)	набір	11

			<p>ммоль/л. або <math>(28,0 \pm 1,4)</math> мг/100 мл;</p> <p>4. Уреаза концентрат 5 кМОд/мл - 2 пробірки по <math>(0,50 \pm 0,05)</math> мл.</p> <p><b>АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <p>Набір розрахований на 200 напівмікрОВизначень або 100 макровизначень сечовини, з урахуванням холостих і калібрувальних проб. Діапазон визначасмих концентрацій - від 1 ммоль/л до 17 ммоль/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.</p>			
9	<p>53359</p> <p>Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз</p>	<p><b>Холестерин-Ф-набір для визначення концентрації загального холестерину та його ефірів у сироватці крові людини НР026.02 (200 мл/ 200 макс. визнач.)</b></p>	<p><b>СКЛАД НАБОРУ</b></p> <p>1. Ензимний реагент - 2 флакони по <math>(100 \pm 2)</math> мл або 4 флакони по <math>(50 \pm 2)</math> мл:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- холестеринестераза <math>(150 \pm 15)</math> Е/л;</li> <li>- холестериноксидаза <math>(100 \pm 10)</math> Е/л;</li> <li>- пероксидаза <math>(5,0 \pm 0,5)</math> КЕ/л;</li> <li>- 4-амінофеназон <math>(0,300 \pm 0,015)</math> ммоль/л;</li> <li>- фенол <math>(30,0 \pm 1,5)</math> ммоль/л;</li> <li>- ТРІС <math>(30,0 \pm 1,5)</math> ммоль/л;</li> <li>- стабілізатори, активатори.</li> </ul> <p>2. Калібрувальний розчин холестерину з концентрацією <math>(5,17 \pm 0,10)</math> ммоль/л - 1 ампула або флакон з <math>(1,5 \pm 0,1)</math> мл.</p> <p><b>АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <p>Набір розрахований на 200 мікро-, 100 напівмікро- або 50 макровизначень холестерину (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначасмих концентрацій — від 0,5 ммоль/л до 19,4 ммоль/л. Коефіцієнт варіації визначення — не більше 5 %.</p>	набір	10	
10	<p>53251</p> <p>Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз</p>	<p><b>Креатинін-набір для визначення концентрації креатиніну у сироватці крові та сечі людини (REF НР014.01)(300 мл/ 400 макс. визнач.)</b></p>	<p><b>СКЛАД НАБОРУ</b></p> <p>1. Розчин пікринової кислоти <math>(0,040 \pm 0,002)</math> моль/л - 1 флакон з <math>(100 \pm 4)</math> мл;</p> <p>2. Розчин трихлорощтової кислоти <math>(1,220 \pm 0,061)</math> моль/л - 1 флакон з <math>(100 \pm 4)</math> мл;</p> <p>3. Гідроокис натрію: розчин 2,3 Н - 1 флакон з <math>(50 \pm 2)</math> мл чи сухий або з <math>(4,60 \pm 0,23)</math> г;</p> <p>4. Ліофілізований креатинін для приготування 8 мл калібрувального розчину <math>(442,5 \pm 22,0)</math> мкмоль/л або 8 мл готового розчину креатиніну <math>(442,5 \pm 22,0)</math> мкмоль/л - 1 флакон .</p> <p><b>АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <p>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.</p> <p>Коефіцієнт варіації визначення - не більше 6 %.</p>	набір	7	
11	<p>61900</p> <p>Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз</p>	<p><b>Загальний білок-набір для визначення концентрації загального білку у сироватці крові людини (REF НР010.01)(1000 мл/ 1000 макс. визнач.)</b></p>	<p><b>СКЛАД НАБОРУ</b></p> <p>1. Ліофілізований альбумін для приготування 5 мл калібрувального розчину <math>(50 \pm 2)</math> г/л або 5 мл готового розчину альбуміну <math>(50 \pm 2)</math> г/л - 1 флакон;</p> <p>2. Біуретовий реагент (концентрований розчин) - 2 флакони по <math>(100 \pm 2)</math> мл.</p> <p><b>АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <p>Набір розрахований на 250 макро-, 500 напівмікро-, чи 1000 мікрОВизначень загального білка з урахуванням холостих та калібрувальних проб. Діапазон визначасмих концентрацій - від 5 г/л до 100 г/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.</p>	набір	3	
12	<p>63410</p>	<p><b>Білірубін-набір</b></p>	<p><b>СКЛАД НАБОРУ</b></p>	набір	10	

	Загальний/кон'югований (прямий) білірубін IVD (діагностика in vitro), комплект, спектрофотометрія	для визначення концентрації загального та прямого білірубину у сироватці крові (REF HP005.01)(250 мл/ 55+ 55 макс. визнач.)	1. Розчин сульфанилової кислоти - 1 флакон з (50 ± 2) мл; - сульфанилова 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. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ 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 %.			
13	53583 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Сечова кислота Ф-набір для визначення концентрації сечової кислоти у біологічних рідинах ензиматичним колориметричним методом (REF HP017.04)(500 мл/ 500 макс. визнач.)	СКЛАД НАБОРУ 1. Буферно-хромогенний розчин - 4 флакони з (100 ± 2) мл; - фосфатний буфер (pH 7,4) - (0,05 ± 0,01) моль/л; - 3,5 -дихлоро-2-фенолсульфонат - (4,00 ± 0,05) ммоль/л; - стабілізатори, активатори.. 2. Розчин ензимів - 1 флакон з (100,0 ± 2) мл; - пероксидаза (660 ± 30) МОд/л, - уриказа (60 ± 2) МОд/л, - 4-амінофеназон (1,00 ± 0,05) ммоль/л; 3. Калібрувальний розчин сечової кислоти (357 ± 7) мкмоль/л — 5 мікропробірок з (1,0 ± 0,1) мл; АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 125 макро-, 250 напівмікро- чи 500 мікрровизначень сечової кислоти (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих концентрацій - від 4 мкмоль/л до 1190 мкмоль/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.	набір	2	
14	55112 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	Філісіт-РФ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення ревматоїдного фактору (РФ) у сироватці крові людини ЛА033.03 (2 мл/ 200макс. Визнач.)	Склад набору 1. Латексна суспензія (з нанесеним гама-глобуліном) - 1 флакон з (2,00 ± 0,03) мл; 2. Контроль Позитив (синтетичний контроль з РФ > 25 МОд/мл) - 1 мікропробірка з (0,2) мл; 3. Контроль Негатив (синтетичний контроль з РФ < 8 МОд/мл) 1 мікропробірка з (0,2) мл; 4. Розбавлювач - 1 флакон з (15,0 ± 0,5) мл; 5. Випробувальна пластина - 1 шт; 6. Палички для змішування - (110 ± 10) шт. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Діапазон визначаємих концентрацій - від 8 МОд/мл до 800 МОд/мл. Набір розрахований на 200 напівмікро - або 40 макрровизначень концентрації РФ	набір	3	
15	63234 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз	Філісіт-СРБ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення С-реактивного білку (СРБ) у сироватці крові людини ЛА033.02 (2 мл/	СКЛАД НАБОРУ - Латексна суспензія (з нанесеним анти- СРБ) - 1 флакон з (2,0±0,03) мл; - Контроль Позитив - 1 мікропробірка з (0,2) мл; (синтетичний контроль з СРБ > 15 мг/л); - Контроль Негатив - 1 мікропробірка з (0,2) мл; (синтетичний контроль з СРБ < 6мг/л); - Розбавлювач - 1 флакон з (15,0±0,5) мл; - Випробувальна пластина - 1 шт; - Палички для змішування - (110±10) шт.	набір	10	



		200 макс. визнач.)	АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 200 напіvmікро- (вимірюваний об'єм 0,01 мл) або 40 макровизначень (вимірюваний об'єм 0,05 мл) концентрації СРБ (з урахуванням контрольних проб). Діапазон визначасмих концентрацій - від 6 мг/л до 1600 мг/л.			
16	63271 Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин О, антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, аглютинація	<b>Філісіт-АСЛ-О-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення анти-стрептолізин О (АСЛ-О) у сироватці крові людини ЛА033.01( 2 мл/ 200 макс. визнач.)</b>	СКЛАД НАБОРУ 1. Латексна суспензія (з нанесеним стрептолізином О)- 1 флакон з (2,00±0,03) мл; 2. Контроль Позитив (синтетичний контроль з АСЛ-О > 200 Мод/мл) - 1 мікропробірка з (0,2) мл; 3. Контроль Негатив (синтетичний контроль з АСЛ-О < 200 Мод/мл) - 1 мікропробірка з (0,2) мл; 4. Розбавлювач - 1 флакон з (15,0±0,5) мл; 5. Випробувальна пластина- 1 шт; 6. Палички для змішування- (110 ±10) шт. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 200 напіvmікро- (вимірюваний об'єм 0,01 мл) або 40 макровизначень (вимірюваний об'єм 0,05 мл) концентрації АСЛ-О (з урахуванням контрольних проб). Діапазон визначасмих концентрацій - від 200 МОд/мл до 1500 МОд/мл.	набір	1	
17	52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла	<b>Діагностичний моноклональний реагент анти-А (10мл)</b>	Діагностичний моноклональний реагент анти-А призначений для визначення групи крові людини за систем АВ0,Resus,Kell та імунних антитіл 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 рідина різних відтінків червоного кольору. Загальний термін придатності 2,5 роки.	шт	50	
18	52538 Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла	<b>Діагностичний моноклональний реагент анти-В (10мл)</b>	Діагностичний моноклональний реагент анти-В призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0,Rhtsus,Kell та імунних антитіл 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. Загальний термін придатності 2,5 роки.	шт	40	
19	52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла	<b>Діагностичний моноклональний реагент анти-D (10мл)</b>	Діагностичний моноклональний реагент анти-D, призначений для виявлення групи крові по системі Resus шляхом ідентифікації антигену D еритроцитів людини (будь-яка група крові за системою АВО)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. Загальний термін придатності 2,5 роки.	шт	30	
20	52688 Групові еритроцитарні варіабельні Rh(D) категорії VI IVD (діагностика in vitro )	<b>Діагностичний моноклональний реагент анти-D/DVI IgM/ IgG (10мл)</b>	Діагностичний моноклональний реагент анти-D IgM/IgG, системи Rhesus, призначений для виявлення широкого спектру D антигену еритроцитів людини (включаючи слабкі його варіанти і категорії), за допомогою прямої реакції аглютинації. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією з	шт	10	

	vitro ), антитіла, реакція аглотинації		рожевим або жовтуватим відтінком рідини. Загальний термін придатності 2 роки.		
21	52695 Набір для визначення групи крові системи ABO IVD (діагностика in vitro ), реакція аглотинації	<b>Діагностичний моноклональний реагент анти-AB (10мл)</b>	Діагностичний моноклональний реагент анти-AB призначений для визначення групи крові людини за системою ABO, Resus.Kell та імунних антитіл шляхом виявлення антигенів A і B 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 безбарвна рідини. Загальний термін придатності 2.5 роки.	шт	5
22	52731 Поліспецифічн і антитіла до глобуліну/ком плементу людини IVD (діагностика in vitro ), антитіла, реакція аглотинації	<b>Діагностичний поліспецифічний антилюдський глобулін анти-C3d IgM/ IgG plus (3мл)</b>	Діагностичний поліспецифічний антилюдський глобулін анти - C3d IgM/IgG plus виявляє неповні антитіла IgG, з'єднані з еритроцитами in vivo або in vitro та C3d фрагмент комплементу у прямій і непрямій пробах Кумбса. Діагностичний поліспецифічний антилюдський глобулін анти - C3d IgM/IgG plus призначений для виявлення неповних антитіл IgG (чотирьох підкласів) та фрагментів C3d, зв'язаних з еритроцитами. Може використовуватись для тестування сироватки людини на наявність імунних антитіл, визначення специфічності імунних антитіл, проведення проб на індивідуальну сумісність донора і реципієнта, визначення антигенів еритроцитів за допомогою реагентів, що містять неповні антитіла, виявлення аутоімунних антитіл або C3d фрагментів комплементу, фіксованих на еритроцитах. Пластиковий флакон з вмістом реагенту. Прозора або з незначною опалесценцією зеленувата рідини. Загальний термін придатності – 2 роки	шт	2
23	52543 Панель еритроцитів для ідентифікуван ня антитіл IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглотинації	<b>Стандартні еритроцити для визначення груп крові за системою ABO набір №1-20</b>	Набір №1-20 призначений для визначення груп крові за системою ABO шляхом виявлення антитіл анти-A і анти-B в сироватці крові людини, для контролю якості (специфічності та активності) діагностичних моноклональних реагентів шляхом виявлення моноклональних антитіл за допомогою реакції прямої аглютинації на площині, в пробірках та мікроплатах; а також для визначення імунних антиеритроцитарних антитіл за системою антигенів ABO та Rhesus з використанням розчину желатину 10% або непрямим антиглобуліновим тестом (НАГТ) в пробірках. Термін придатності - не менше 30 діб.	набір	6
24	51792 Treponema pallidum, антигени IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал	<b>Набір контрольних реагентів для РМП</b>	Набір повинен бути призначений для контролю якості лабораторних досліджень на сифіліс в реакції мікропреципітації (РМП). Контрольні реагенти мають бути охарактеризовані за наявністю антитіл до Treponema pallidum в РМП та ІФА. Фізико-хімічні властивості повинні бути наступними та не гіршими: Світло-жовта з незначною опалесценцією рідини. При використанні позитивних контролів 4+ та 2+ в РМП з кардіоліпіновим антигеном повинна спостерігатися позитивна реакція у вигляді випадіння пластівців різної величини, тобто на 4+ та 2+ відповідно. <b>Набір повинен складатися з:</b> 1) Позитивний контроль 4+ (рідкий, повинен бути готовий до використання) розфасований у пластикові	шт	1

			<p>пробірки (1 × 1 мл). Інактивовані імуноглобуліни крові людини, специфічні до антигенів T.pallidum. Титр реакінових антитіл до T.pallidum повинен бути достатнім для отримання позитивного результату 4+ в РМП. Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина. 2) Позитивний контроль 2+ (рідкий, повинен бути готовий до використання) розфасований у пластикові пробірки (1 × 1 мл). Інактивовані імуноглобуліни крові людини, специфічні до антигенів T.pallidum. Титр реакінових антитіл до T.pallidum повинен бути достатнім для отримання позитивного результату 2+ в РМП. Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина.</p>			
25	<p>54872 Антикардіоліпін, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, мультиплексний аналіз</p>	<p><b>Набір реагентів для РМП</b></p>	<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 абсолютному 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. <b>Набір повинен складатися з:</b> 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.) Скарифікатор ампульний (за умов використання ампул з кільцем чи точкою облому наявність скарифікатора не обов'язкова). <b>Форма випуску має бути:</b> Кардіоліпіновий антиген розфасований у скляні ампули (5 × 2 мл), холін-хлорид розфасований у скляні флакони (1 × 5 мл).</p>	шт	8	
26	<p>44946 Фарбування за Романовським, IVD (діагностика in vitro), набір</p>	<p><b>Азур-еозин за Романовським</b></p>	<p><b>Призначення:</b> Призначений для гематологічних досліджень формених елементів крові. <b>Склад набору:</b> Азур-еозин за Романовським: 1 x 1000 мл; Концентрований буферний розчин: 1 x 100 мл</p>	шт	1	
27	<p>42959 Барвник Май-Грюнвальда, IVD (діагностика in vitro)</p>	<p><b>Еозин за Май-Грюнвальдом</b></p>	<p><b>Призначення:</b> Призначений для використання еозину метиленового синього за Май-Грюнвальдом в якості фіксатора-збарвлювача для гематологічних досліджень формених елементів крові. <b>Склад набору:</b> Еозин за Май-Грюнвальдом: 1 x 1000 мл; Концентрований буферний розчин: 1 x 100 мл.</p>	шт	2	
28	<p>43550 Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro)</p>	<p><b>Імерсійна рідина для мікроскопії, 100 мл</b></p>	<p>Для посилення яскравості і розширення меж збільшення зображення досліджуваного зразка під мікроскопом. Фасування флакон 100мл.</p>	шт	2	
29	<p>55986 Протромбінов</p>	<p><b>Тромбопластин</b></p>	<p>Зовнішній вигляд: Ліофільна маса світло коричневого кольору.</p>	шт	10	

	ий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), реагент		Вага: 1г ±0,05г. Активність по Квіку: 14-17с.			
30	42709 Набір для фарбування за Грамом, IVD (діагностика in vitro)	<b>Забарвлення за Грамом-набір для диференціального забарвлення, дослідження структури клітинної стінки і виявлення приналежності бактерій до грамозитивних або до грамнегативних груп з карболовим розчином фуксина Ціля (REF HP030.01) (75 мл/ 500 макс. виз)</b>	СКЛАД НАБОРУ 1. Карболовий розчин генціану фіолетового- 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл; 2. Розчин Люголя- 1 флакон з (25 ± 1) мл; 3. Карболовий розчин фуксину Ціля- 1 ампула з (2,5 ± 0,1) мл. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на проведення 500 аналізів (при витраті кожного з робочих розчинів реагентів 50 мкл на визначення).	набір	1	
31	42694 Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD (діагностика in vitro)	<b>Забарвлення за ЦІЛЕМ-НІЛЬСЕНОМ-набір для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу (REF HP030.03)(4x100мл / 200 макс. визнач.)</b>	СКЛАД НАБОРУ 1. Карболовий розчин фуксину - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 2. Знебарвлюючий розчин 1 - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 3. Знебарвлюючий розчин 2 - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 4. Розчин метиленового синього - 1 флакон з (100 ± 4) мл. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на проведення 200 аналізів (при витраті розчинів реагентів 0,5 мл на визначення).	набір	2	
32	53592 Множинні білки клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз	<b>Білкові фракції-набір для визначення співвідношення білкових фракцій сироватки крові людини (REF HP006.01)(600 мл/ 20 макс. визнач.)</b>	СКЛАД НАБОРУ 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. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 20 макровизначень, при витраті фосфатних буферів по 5 мл кожного на визначення. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 10 %.	набір	2	
33	55862 Підрахунок ретикулоцитів IVD (діагностика in vitro), набір, кількість	<b>Забарвлення ретикулоцитів у крові з брильянтовим крезилловим синім «ретикулофарб» -</b>	<b>Призначення:</b> Призначений для диференціального забарвлення ретикулоцитів у крові в клініко-діагностичних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці <b>Склад набору:</b> Розчин брильянтового крезилового синього (БКС) - 1 флакон з (50 ± 2) мл	набір	3	

	клітин	набір для диференціального забарвлення ретикулоцитів у крові(REF HP030.05)(50мл/1000 макс. визнач.)			
34	52940 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro ), набір. ферментний спектрофотометричний аналіз	<b>а-Амілаза КІН-набір для визначення активності альфа-амілази у біологічних рідинах (кінетичний метод)(REF HP003.03)(100 мл/100 макс. визнач.)</b>	СКЛАД НАБОРУ Реагент на а-амілазу рН (6,0 ± 0,1) - 2 флакон по (50 ± 2) мл; - MES – 50 ммоль/л; - CaCl <sub>2</sub> – 2 ммоль/л; - NaCl – 100 ммоль/л. - CNP-G3 – 5 ммоль/л; АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 25 макро-, 50 напівмікро- чи 100 мікрровизначень активності α-амілази. Діапазон визначаємих активностей - від 7 МОд/л до 2000 МОд/л. Коефіцієнт варіації у серії - не більше 5 %.	набір	1
35	55874 Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал	<b>Калібратори гемоглобіну-набір для використання контрольних розчинів гемоглобінів ГН,ГС,ГВ для калібрування і контролю якості визначення гемоглобіну у крові гемоглобініанідним методом (REF НК008.04) (3 фл х 1,5 мл)</b>	СКЛАД НАБОРУ 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. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Діапазон калібрувальних концентрацій - від 40 г/л до 260 г/л. Коефіцієнт варіації калібрувальних концентрацій - не більше 2 %.	набір	1
36	41830 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro ), калібратор	<b>Білірубін-калібратор-набір для використання калібрувальних розчинів білірубину для калібрування і контролю якості визначення білірубину у сироватці крові (REF НК005.02)(24 мл)</b>	СКЛАД НАБОРУ 1. Ліофілізований альбумін для приготування 8 мл калібрувального розчину (20 ± 1) г/л або розчин альбуміну (20 ± 1) г/л - 2 флакони; 2. Ліофілізований білірубін з альбуміном для приготування 4 мл калібрувального розчину - 2 флакони. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на приготування 10 калібрувальних розчинів об'ємом по 2 мл. Діапазон калібрувальних концентрацій від 15 мкмоль/л до 240 мкмоль/л. Коефіцієнт варіації концентрації - не більше 5 %.	набір	1
37	56225 Лейкоцити, підрахунок клітин IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал	<b>Набір суспензій «СпЛ W BC контроль Н+П»</b>	Призначений для контролю правильності і відтворюваності підрахунку лейкоцитів в лічильній камері Горяєва Суспензія являє собою контрольний матеріал, який складається з фіксованих часток в розчині з консервантами. Склад набору 1. Реагент 1. Нормальна концентрація клітин. 2. Реагент 2. Патологічна концентрація клітин.	набір	1

			4. Інструкція з використання. 5. Паспорт. Значення концентрацій P1: 3,77-5,66 x 10 <sup>9</sup> /л (норма) P2: 1,75-2,63 x 10 <sup>9</sup> /л (патологія) Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10%.			
38	55868 Підрахунок еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал	<b>Набір суспензій «СпЛ R ВС-контроль Н+П»</b>	Призначений для контролю правильності і відтворюваності підрахунку еритроцитів в лічильній камері Горяєва. Суспензія являє собою контрольний матеріал, який складається з фіксованих часток в розчині з консервантами. Склад набору 1. Реагент 1. Нормальна концентрація клітин. 2. Реагент 2. Патологічна концентрація клітин. 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт. Значення концентрацій P1: 3,25-4,87 x10 <sup>12</sup> /л (норма) P2: 1,85-2,77 x10 <sup>12</sup> /л (патологія) Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10%.	набір	1	
39	61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) одноразового використання	<b>Кювета для спектрофотометра 4,0 мл одинарна (в штативі, PS), 100шт</b>	Використовуються для дослідження рідких зразків у видимій області спектру. Мають матове поле для записів; Виготовлені з оптичного полістиролу; Дві оптичні поверхні проникні для випромінювання діапазоном від 340 до 800 нм. Об'єм: 4,0 мкл. Габаритні розміри: 12,5 x 12,5 x 45 мм. Внутрішні розміри :10 x 10 x 45 мм. Упаковка: 100шт в уп.	уп	1	
40	61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) одноразового використання	<b>Кювети (для коагулометрів SC20/SC40)</b>	Призначені для коагулометрів Steellex SC-40, SC-20, LG-Paber-2CH, LG-Paber-I. Фасування 288шт/пак.	пак	1	
41	30591 Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD (діагностика in vitro )	<b>Вимірювальні кульки (для коагулометрів SC20/SC40)</b>	Призначені для коагулометрів Steellex SC-40, SC-20, LG-Paber-2CH, LG-Paber-I. Фасування 300 шт/фл.	уп	2	

## ЛОТ 2

**Загальні вимоги:**

- Гарантійний лист від учасника щодо строків придатності товарів на момент постачання замовнику (не менше 80% від загального терміну зберігання);

- Якщо учасник пропонує інший товар (еквівалент) ніж передбачений цією Документацією, даний товар за своїми властивостями повинен повністю відповідати товару, що є предметом закупівлі за всіма показниками. **Учасник має надати порівняльну таблицю із зазначенням найменування товару, його характеристик, та запропонованого Учасником еквіваленту. До кожного еквівалента додається копія паспорту якості, інструкції (методичних вказівок) або іншого документа, що містить технічні характеристики товару.**

- Постачальник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування товару. Тара та упаковка повинна відповідати вимогам, встановленим до даного виду товару і захищати товар від пошкоджень, псування під час перевезення (Учасник надає гарантійний лист у довільній формі);

- Товар повинен передаватися Замовнику в тарі підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою (Учасник надає гарантійний лист у довільній формі);

- Поставка здійснюється за рахунок Учасника, та транспортом учасника, згідно заявки замовника (Учасник надає гарантійний лист у довільній формі).

- З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа від виробника або офіційного представника виробника, яким виробник або офіційний представник підтверджує можливість поставки предмету закупівлі цих електронних торгів зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення про проведення закупівлі. Гарантійний лист повинен бути виданий на кожну позицію предмета закупівлі.

- Товари, що постачаються повинні мати необхідні копії сертифікатів якості заводу-виробника, декларацію відповідності, або інший подібний документ, що підтверджує відповідність товару вимогам, встановленим до нього загальнообов'язковими на території України нормами і правилами, повинен бути оформлений відповідно до вимог законодавства України та повинні бути надані при поставці. Для підтвердження надати гарантійний лист у складі пропозиції.

№ п/п	Товар	Кількість	Одиниці виміру	НК 024:2023	<u>ВКАЗАТ</u> <u>И</u> <u>ВІДПОВІ</u> <u>ДНІСТЬ</u> <u>ТАК/НІ</u>
1	Reagent Pack (Calibrant A, Calibrant B), набір реагентів (Калібрант А, Калібрант В), ELTP-2002- Mg-UA Для аналізатора електролітів НТІ E-Lyte Plus Аналізатор електролітів Тип С (закрита система)	4	шт	Набір реагентів (Калібрант А, Калібрант В) 30210- Множинні аналіти газів крові IVD (діагностика in vitro), реагент	
2	Lineariti Control Material, Контрольний матеріал, ELT5-1012B-UA Для аналізатора електролітів	1	шт	Контрольний матеріал 52868- Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro),	

	НТИ E-Lyte Plus Аналізатор електролітів Тип С (закрита система)			контрольний матеріал	
3	Washing Solution (Cleaning). Розчин для промивання (очищаючий), ELTP-2034-UA Для аналізатора електролітів НТИ E-Lyte Plus Аналізатор електролітів Тип С (закрита система)	6	шт	Розчин для промивання (очищаючий) 59058- Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем	
4	Washing Solution (Deproteinizer). Розчин для промивання (депротеїнізуючий), ELTP-2034-UA Для аналізатора електролітів НТИ E-Lyte Plus Аналізатор електролітів Тип С (закрита система)	1	шт	Розчин для промивання (депротеїнізуючий) 59058- Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем	
5	Washing Solution (Activation). Розчин для промивання (активаційний), ELTP-2003-UA Для аналізатора електролітів НТИ E-Lyte Plus Аналізатор електролітів Тип С (закрита система)	1	шт	Розчин для промивання (активаційний) 59058- Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем	
6	Аланінамінотрансфераза (АЛТ) Склад набору Набір реагентів: Реагент1, 1x100мл + Реагент2, 1x20мл Довжина хвилі 340 нм Стабільність реактиву . Робочий реагент стабільний протягом двох тижнів (2-8 ° С) Зберігання в холодильнику при 2-8 ° С. Стабільність : Реагенти стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетках. Реагенти повинні бути прозорими і безбарвними. Набір реагентів можна використовувати як бі- і як моно реагент. Для приготування робочого (моно) реагенту змішати 5 обсягів реагенту R1 і 1 обсяг реагенту R2 в одноразовій ємності.	6	набір	Аланінамінотрансфераза (АЛТ) 52923 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro). набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	
7	Аспартатамінотрансфераза (АСТ) Набір реагентів: Реагент1, 1x120мл	6	набір	Аспартатамінотрансфераза (АСТ) 52954 - Загальна	



	<p>+ Реагент2, 1x30мл  Довжина хвилі 340 нм  Стабільність реактиву . Робочий реагент стабільний протягом 48 годин при кімнатній температурі (15 - 30 ° С) і протягом 14 днів у холодильнику (2 - 8 ° С)  Зберігання в холодильнику при 2-8 ° С. Стабільність : Реагенти стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетках.  Набір реагентів можна використовувати як бі- і як моно реагент. Для приготування робочого (моно) реагенту змішати 5 обсягів реагенту R1 і 1 обсяг реагенту R2 в одноразовій ємності.</p>			аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	
8	<p>Гамма-глутамілтрансфераза (ГГТ) Набір реагентів:  Реагент1, 1x100мл + Реагент2, 1x20мл  Довжина хвилі 405 нм  <b>ПІДГОТОВКА</b>  Буфер і субстрат готові до використання. Для приготування робочого розчину змішайте реагент R1 (буфер) з реагентом R2 (субстрат) в співвідношенні 5: 1 (наприклад, 25 мл буфера з 5мл субстрату).  <b>ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ РЕАГЕНТУ</b>  Всі компоненти набору стабільні протягом всього терміну придатності, зазначеного на етикетці, при дотриманні умов зберігання, зберігати щільно закритими при температурі 2-8°C в захищеному від світла та забруднень місці. Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності.</p>	1	набір	Гамма-глутамілтрансфераза (ГГТ) 53027 - Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	
9	<p>Глюкоза Оксидазна Набір реагентів: Реагент1, 1x500мл + Стандарт, 1x5мл</p>	2	набір	Глюкоза Оксидазна 53301 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro),	

<p>Довжина хвилі 500 нм Склад реактиву: 1. Реагент глюкози (рідкий): глюкозооксидаза - 15 МЕ/мл, пероксидаза (хрону) - 1,2МЕ/мл, 4- аміноантипірину - 0,2 мМ, фенол - 4 мМ, інертні речовини та консерванти. 2. Стандарт глюкози: β-D- глюкози у водному розчині.</p>		<p>набір, ферментний спектрофотометричний аналіз</p>	
---	--	--	--

**Примітка.** У випадку якщо технічна специфікація містить посилання на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз **«або еквівалент»**.

**Обґрунтування:** у разі наявності посилань, вони є необхідними, оскільки за основними характеристиками оптимально відповідають потребам замовника за своїми технічними та якісними характеристиками, наявними процесами та функціями.

Уповноважена особа



Зоріхіна В.В.