|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | **Код за НК 024:2019** | **Найменування предмету закупівлі** | **Найменування товару (заповнюється учасником)** | **Медико-технічні вимоги** | **Од. виміру** | **К-ть** |
|  | 53251  Креатинін IVD, набір, спектрофото-метричний аналіз | Діагностичний набір для визначення концентрації креатиніну |  | Фасування:R1: 5x48 мл,R2: 1x60 мл.  Креатинін має визначатись на біохімічному аналізаторі модифікованим методом Яффе (Jaffe) без депротеїнізації взаємодією з пікратом у лужному середовищі.  LoB (Межа бланку):не гірше як 0.01 мг/дл  LoD (Межа виявлення):не гірше як 0.04 мг/дл  Лінійність: не менше як до 17,5 мг/дл.  LoQ (Кількісна межа виявлення):не гірше 0.6 мг/дл  Гемоглобін до 2.5 г/дл, тригліцериди до 500 мг/дл, аскорбінова кислота до 62 мг/л та білірубін до 20 мг/дл не повинні впливати на результати вимірювань. | набір | 2 |
|  | 52954  Загальна аспартат-амінотрансфераз  а (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Діагностичний набір для визначення активності аспартат-амінотрансферази |  | Фасування: R1: 5x48 мл, R2: 1x60 мл.  Аспартатамінотрансфераза має визначатись на біохімічному аналізаторі оптимізованим і модифікованим методом, розроблений з урахуванням рекомендацій Міжнародної Федерації Клінічної Хімії (IFCC), без піридоксальфосфату.  Межа кількісного визначення: не вище як 7 Од/л.  Лінійність: не нижче як 650 Од/л.  Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 12 тижнів.  Гемоглобін до 0.63 г/дл, аскорбінова кислота до 62 мг/л, білірубін до 20 мг/дл, тригліцериди до 1000 мг/дл не повинні впливати на результати вимірювань. | набір | 2 |
|  | 52923  Аланін-амінотрансфераза (ALT) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Діагностичний набір для визначення активності аланін-амінотрансферази |  | Фасування: R1: 5x48 мл,R2: 1x60 мл.  Аланінамінотрансфераза має визначатись на біохімічному аналізаторі оптимізованим і модифікованим методом, розроблений з урахуванням рекомендацій Міжнародної Федерації Клінічної Хімії (IFCC), без піридоксальфосфату.  Межа кількісного визначення: не гірше як 8 Од/л.  Лінійність: не нижче як до 600 Од/л.  Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі  2 - 10°C стабільними не менше 8 тижнів.  Гемоглобін до 0.31 г/дл, аскорбінова кислота до 62 мг/л, білірубін до 20 мг/дл, тригліцериди до 1000 мг/дл не повинні впливати на результати вимірювань. | набір | 2 |
|  | Протромбіновий час, рідкий | 30591  Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD |  | Фасування:12х4 мл.  Набір повинен бути рідким, готовим до використання, призначеним для визначення протромбінового часу, а також факторів II, V, VII і X.  Кількість реагенту на 1 дослідження: не більш як 100 мкл.  Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 12 днів за температури 2-8°С.  Доступні межі інтерференцій: гепарин ≤ 0,75 МО/мл, гемоглобін ≤ 6,8 г/л, тригліцериди ≤ 8 ммоль/л, білірубін ≤ 270 мкмоль/л.  Точність у межах аналізу: CV<0,6%. | набір | 3 |
|  | АЧТЧ, рідкий | 55981  Активований частковий тромбопластиновий час ІВД, набір, аналіз утворення згустку |  | Фасування: 12х2 мл.  Набір повинен бути рідким, готовим до використання, призначеним для визначення активованого часткового тромбопластинового часу, а також факторів I, II, V, VIII, IX, X, XI та XI.  Кількість реагенту на 1 дослідження: не більш як 50 мкл.  Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 14 днів за температури 2-8°С.  Доступні межі інтерференцій: гемоглобін ≤ 3,4 г/л, тригліцериди ≤ 10 ммоль/л, білірубін ≤ 240 мкмоль/л.  Точність у межах аналізу: CV<0,5%. | набір | 3 |
|  | 30593  Кальцію хлорид. Реагент для аналізу утворення згустку IVD | Розчин кальцію хлориду |  | Фасування: 12х4 мл.  0,025М буферний розчин кальцію хлориду із консервантом.  Готовий до використання. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 8 тижнів за температури 2-8°С. | набір | 2 |
|  | 61032  Кювета для лабораторного аналізатора ІВД, одноразового використання | Кювети для коагулометра |  | Фасування: 1000 штук в упаковці.  Повинні бути придатними для використання з коагулометрами виробника Diagon (серія Coag). | Уп. | 1 |
|  | 63377  Засіб очищення приладу/аналізатора ІВД | Очищуючий розчин |  | Фасування: 5 л.  Повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований розчин детергенту для регулярного автоматизованого очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на гематологічних аналізаторах Diatron.  Склад повинен відповідати: детергенти < 1%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%.  Загальний термін придатності - не менше 48 місяців.  Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів. | набір | 1 |
|  | 61165  Реагент для лізису клітин крові ІВД | Лізуючий реагент з апаратним ключем |  | Фасування: 1 л.  Повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований лізуючий реагент для стромолізу еритроцитів (RBC), кількісного визначення лейкоцитів (WBC), 3-складової диференціації лейкоцитів (LYM, MID, GRAN) і визначення концентрації гемоглобіну (HGB) в зразках крові людини на гематологічних аналізаторах Diatron.  Склад повинен відповідати: ПАР < 3,5%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%.  Загальний термін придатності - не менше 48 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів. | набір | 3 |
|  | 46623  Розріджувач крові | Ділюент |  | Фасування: 20 л.  Повинен являти собою буферизований, стабілізований і мікрофільтрований електролітний розчин для автоматичного розведення зразків крові людини, якісного і кількісного визначення еритроцитів (RBC), лейкоцитів (WBC) і субпопуляцій лейкоцитів, тромбоцитів (PLT) і вимірювання концентрації гемоглобіну (HGB) на гематологічних аналізаторах Diatron. Склад повинен відповідати: хлорид натрію < 1,5%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%.  Загальний термін придатності - не менше 36 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів. | набір | 1 |
|  | 55866  Підрахунок клітин крові IVD, контрольний матеріал | Контроль гематологічний норма |  | Фасування: 6х3 мл.  Контроль, призначений для моніторингу значень на автоматичних та напівавтоматичних гематологічних аналізаторах імпедансного типу. Він також може бути використаний для ручного методу. In vitro діагностичний реагент, що складається з еритроцитів людини, змодельованих лейкоцитів і тромбоцитів ссавців, затриманих у плазмо-подібній рідині з консервантами.  Відкриті пробірки повинні бути стабільні протягом не менш як 14 днів. | флак | 1 |