**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі — технічні вимоги до предмета закупівлі***

**МЕДИКО - ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**на закупівлю:**

 **Лабораторних реактивів за кодом ДК 021:2015 - 33690000-3 - Лікарські засоби різні (33696500-0 - Лабораторні реактиви)**

**І. Запропонований учасником товар повинен відповідати таким вимогам:**

 1. Усі запропоновані лікарські засоби мають бути належним чином зареєстрованими в МОЗ України (*подаються копії відповідних документів у складі тендерної пропозиції та на кожну партію товару при доставці*).

 2. Якість товару повинна відповідати нормативним актам діючого законодавства та підтверджуватися сертифікатами якості виробника, або іншими документами, передбаченими чинним законодавством (*подаються копії відповідних документів у складі тендерної пропозиції та на кожну партію товару при доставці*).

 3. 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.

 4. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування лікарських засобів (лабораторних реактивів).

 5. Термін придатності товару на момент поставки Покупцю повинен становити не менше 80% від терміну придатності визначеного виробником, а з меншим терміном придатності - за згодою Замовника. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати *лист щодо терміну придатності товару, який становитиме на момент поставки не менше 80% від терміну придатності визначеного виробником, а з меншим терміном придатності - за згодою Замовника*.

 6. Лабораторні реактиви повинні мати інструкції по використанню українською мовою.

 7. Надати у складі тендерної пропозиції гарантійний *лист виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження на території України), або представника, дилера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником*, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією, із зазначенням замовника торгів та номером закупівлі, що оприлюднене на Prozorro.

 8. Поставка товару здійснюється партіями на підставі заявок Замовника. Кількість товару в межах кожної партії визначається замовником в залежності від фактичної потреби, та вказується у заявці на поставку, що надсилається  за допомогою засобів зв’язку (поштою, факсом, телефоном, тощо). Учасник зобов’язаний забезпечити поставку (доставку) товару до дверей складу медичного закладу (за адресою Замовника) за свій рахунок.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Назва** | **Код за НК 024:2023** | **Медико-технічні вимоги** | **Од.****виміру** | **К-ть** |
| 1 | ПК 24.10-06 ГЛЮКОЗА-МОНО-200-Р (Набір реагентів для визначення вмісту глюкози глюкозооксидазним (GOD-PAP) методом з монореагентом)ТУ У 21.2-13433137-056:2013 | 53301Глюкоза IVD (діагностика invitro), набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | СКЛАД НАБОРУ1 Калібрувальний розчин глюкози(10,0 ± 0,1) ммоль/л- 1 ампула з (5,0 ± 0,1) мл2 Монореагент, рН (7,4 ± 0,2)- 2 флакони по (100,0 ± 2,0) млфосфатний буфер (0,1 ± 0,002) моль/л;4-амінофеназон (0,55 ± 0,01) ммоль/лглюкозооксидаза ≤ 18000 Од/л;пероксидаза ≤ 1800 Од/л;фенол (2 ± 0,04) ммоль/л3 Антикоагулянт - 1 пакет з (3,95 ± 0,08) гАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЧутливість - 0,023 ммоль/л; 4,14 мг/л;0,414 мг/100 мл.Лінійна область – (0,023-27,75) ммоль/л; (4,14–4995) мг/л; (0,414-500) мг/100 мл.Коефіцієнтваріації – не більше 5 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬНапівмакровизначенням – 100 проб(2 мл реакційного реагенту на 1 пробу). Мікровизначенням – 200 проб(1 мл реакційного реагенту на 1 пробу). | Набір | 10 |
| 2 | БП 004-03 ГЕМОГЛОБІН-2000 мл, Набір реактивів для визначення вмісту загального гемоглобіну ацетонциангідрин.методом(400/800 проб) (2000 мл трансформуючого розчину + калібратор)ТУ У 24.4-13433137-049-2003 | 55872 Загальнийгемоглобін IVD, набір, спектрофотометричнийаналіз | СКЛАД НАБОРУ1 Калібрувальний розчин – 2 ампули по (5,0 ± 0,1) мл гемоглобіну (150,0 ± 2,00) г/л (розведенийтрансформуючимрозчином в 251 раз)2 Окислюючий розчин – 1 флакон з (50,0 ± 1,0) млкалійзалізосиньородистий (10,0 ± 0,2) г/лнатрійдвовуглекислий (50,0 ± 1,0) г/л3 Ацетонциангідрин – 1 ампула з (1,0 ± 0,1) млАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область визначення – (0-200,0) г/л.Коефіцієнтваріації – не більше 2 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМакровизначенням – 400 проб; напівмакровизначенням – 800 проб. | Набір | 8 |
| 3 | ПК 39.1-06 КАЛІБРАТОРИ ГЕМОГЛОБІНУ КГ-1, КГ-2, КГ-3 /60-120-180/ ТУ У 21.2-13433137-056:2013 | 55874 Загальнийгемоглобін IVD, контрольнийматеріал | СКЛАД НАБОРУ1 Калібрувальнийрозчингемоглобіну КГ-1 – 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл(еритроцитарна маса з етиленгліколєм)2 Калібрувальнийрозчингемоглобіну КГ-2 – 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл(еритроцитарнамаса з етиленгліколєм)3 Калібрувальнийрозчингемоглобіну КГ-3 – 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл(еритроцитарнамаса з етиленгліколєм)АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИДіапазонвимірювання по середнімзначеням – (65,82 – 166,81) г/лКоефіцієнтваріації – не більше 2 %. | Набір | 1 |
| 4 | БХ 023-04 СЕЧОВИНА УРЕАЗНА - 400мл/200 проб Набір реактивів для визначення вмісту сечовини за реакцією з саліцилатгіпохлоритом 400 мл/200 проб) ТУ У 24.4-13433137-050:2006 | 53587Сечовина (Urea) IVD(діагностика invitro),набір, ферментнийспектрофотометрич-нийаналіз | СКЛАД НАБОРУ1 Калібрувальнийрозчинсечовини (8,1 ± 0,1) ммоль/л– 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл2 Калібрувальнийрозчинсечовини (16,2 ± 0,2) ммоль/л– 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл3 Калібрувальнийрозчинсечовини (32,4 ± 0,5) ммоль/л– 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл(або один калібрувальнийрозчин(15,0 ± 0,2) ммоль/л– 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл)4 Субстратно-буфернийрозчин,рН (7,0 ± 0,1) од рН– 2 флакони з (100,0 ± 2,0) млфосфатний буфер (120 ± 2,4) ммоль/л; саліцилатнатрію (62,4 ± 1,25) ммоль/л; ЕДТО (1,0 ± 0,1) ммоль/л; нітропрусиднатрію (5,04 ± 0,10) ммоль/л5 Розчинуреази ≥ 2,5 кОд/л – 2 мікропробірки з (0,5 ± 0,01) мл6 Гіпохлоритний реагент – 2 флакони з (100,0 ± 2,0) мл АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область – (1,0 – 32,4) ммоль/л.Коефіцієнтваріації – не більше 5 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬНапівмакровизначенням – 200 проб | Набір | 6 |
| 5 | БХ 018-04 КРЕАТИНІН з ТХО (300 мл; 400/200/100 проб) ТУ У 24.4-13433137-050:2006 | 53251Креатинін IVD(діагностика invitro),набір,спектрофотометрич-нийаналіз | СКЛАД НАБОРУ1 Калібрувальний розчинкреатиніну (176,8 ± 2,6) мкмоль/л– 2 ампули по (5 ± 0,1) мл2 Розчин пікринової кислоти (40,0 ± 0,8) ммоль/л – 1 флакон з (100,0 ± 2,0) мл3 Розчин ТХО (1,22 ± 0,22) моль/л – 1 флакон з (100,0 ± 2,0) мл4 Розчин гідроксиду натрію (4,6 ± 0,1) %– 1 флакон з (100,0 ± 2,0) млАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область – (0 – 800,0) мкмоль/л.Коефіцієнт варіації – не більше 5 %КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМакровизначенням – 100 проб; напівмакровизначенням – 200 проб. | Набір | 5 |
| 6 | АФ 001-01 АлАТ -Набір реактивів для визначення активності аланінамінотрансферази методом Райтмана-Френкеля (два калібратора + 600 мл робочого розчину): ТУ У 24.4-13433137-047-2003 | 52924Аланінаміно –трансфераза (ALT) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз методом Райтмана-Френкеля | СКЛАД НАБОРУ1 Калібрувальнийрозчин(1,00 ± 0,02) ммоль/л - 1 ампулаз (5,0 ± 0,1) мл2 Калібрувальнийрозчин(2,00 ± 0,03) ммоль/л - 1 ампулаз (5,0 ± 0,1) мл3 Субстратно-буфернийрозчин,рН (7,4 ± 0,2) - 1 флакон з (50,0 ± 1,0) млфосфатний буфер (100,0±2,0) ммоль/л;DL-аланін (200,0 ± 4,0) ммоль/л,α-кетоглутарова кислота –(2,0 ± 0,04) ммоль/л4 Розчин 2,4-ДНФГ (1 ± 0,02) ммоль/л в підкислювачі - 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл5 Розчингідроксидунатрію(4,0 ± 0,08) N - 1 флакон з (50,0 ± 1,0) млАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область:(0 - 2,5) кмоль/(год х мл);(0 - 0,7) мккат/л; (0 - 41,67) Од/л.Коефіцієнтваріації – не бiльше 6 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМакровизначенням № 1 – 100 проб; макро № 2 – 120 проб; напівмакровизначенням – 200 проб; мікровизначенням – 500 проб. | Набір | 6 |
| 7 | АФ 002-01 АсАТ -Набір реактивів для визначення активності аспартатамінотрансферази методом Райтмана-Френкеля (два калібратора + 600 мл робочого розчину)ТУ У 24.4-13433137-047-2003 | 52953Аспартатаміно –трансфераза (AST) IVD, Набір, спектрофотометричнийаналіз методом Райтмана-Френкеля | СКЛАД НАБОРУ1 Калібрувальнийрозчин(1,00 ± 0,02) ммоль/л - 1 ампулаз (5,0 ± 0,1) мл2 Калібрувальнийрозчин(2,00 ± 0,03) ммоль/л - 1 ампулаз (5,0 ± 0,1) мл3 Субстратно-буфернийрозчин,рН (7,4 ± 0,2) - 1 флакон з (50,0 ± 1,0) млфосфатний буфер (100,0±2,0) ммоль/л;DL-аланін (200,0 ± 4,0) ммоль/л,α-кетоглутарова кислота –(2,0 ± 0,04) ммоль/л4 Розчин 2,4-ДНФГ (1±0,02) ммоль/л в підкислювачі - 1 флакон з (50,0 ± 1,0)мл5 Розчингідроксидунатрію(4,0 ± 0,08) N - 1 флакон з (50,0±1,0) млАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область:(0 - 2,5) кмоль/(год х мл);(0 - 0,7) мккат/л; (0 - 41,67) Од/л.Коефіцієнтваріації – не бiльше 6 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМакровизначенням № 1 – 100 проб; макро № 2 – 120 проб; напівмакровизначенням – 200 проб; мікровизначенням – 500 проб. | Набір | 6 |
| 8 | ПК 40.12-06 ХОЛЕСТЕРИН-МОНО-200-Р Загальний холестерин ферментативним методом(CHOD-PAP)Монореагент:(4\*50)мл :ТУ У 21.2-13433137-056:2013 | 53359Загальний холестерин IVD (діагностикаinvitro),набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | СКЛАД НАБОРУ1 Калібрувальнийрозчин – 2 мікропробірки по (1,60 ± 0,1) млхолестерину (5,20 ± 0,08) ммоль/л2 Монореагент, рН (7,0 ± 0,2) од рН – 4 флаконии по (50,0 ± 1,0) млфосфатний буфер (0,100 ± 0,002) моль/л; 4-амінофеназон (0,3 ± 0,01) ммоль/лфенол (30 ± 0,6) ммоль/л; холестеролестераза (200 ± 4,0) Од/лпероксидаза (1,5 ± 0,1) КОд/л; холестеролоксидаза (100 ± 2,0) Од/лАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область визначення– (0 – 18,9) ммоль/л або (0 – 7,29) г/л.Коефіцієнтваріації – не більше 5 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬНапівмакровизначенням – 100 проб; мікровизначенням – 200 проб | Набір | 3 |
| 9 | БП 002-03 БІЛІРУБІН-діазо-йендрашика 250 мл ТУ У 24.4-13433137-049-2003 | 63410Загальний /прямий білірубін IVD, спектрофотометрія, метод Йендрашика-Грофа | СКЛАД НАБОРУ1 Концентрованийкофеїновий реактив- 2 флакона по (50,0 ± 1.0) млбензоат натрію (0,50 ± 0,01) моль/л; ацетат натрію (1,50 ± 0,03) моль/лкофеїн (50,0 ± 1,0) г/л2 Розчинсульфаніловоїкислоти - 1 флакон з (50,0±1,0) мл(25,0 ± 0,5) ммоль/л в підкислювачі3 Розчиннітритунатрію - 1 ампула з (5,0 ± 0,1) млАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область визначення –(0–240,0) мкмоль/л; (0 – 140 мг/л).Коефіцієнтваріації – не більше 5 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬНапівмакровизначенням – 110 проб | Набір | 5 |
| 10 | ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК 440 // TP 440-Erba | 61900Загальнийбілок,набір IVD, спектрофотометричнийаналіз | Принцип методу визначеннявмістузагальногобілку за біуретовоюреакцією. Набіррозрахованийна 200макровизначень, 400 напівмакровизначення, або 1000 мікровизначень.Лінійна область визначення – від 10,0 г/л до 120,0 г/л.Коефіцієнтваріаціївизначення- не більше3%.Склад набору:1.Калібрувальний розчинбілку (60,0±1,0) г/л:- 1 флакон з (5,0±0,1)мл;- 2 флакона по (50,0±1,0) мл.2.Концентрований біуретовийрозчин:- Каліюнатрію тартрат (310,0±6,2) ммоль/л;- Йодид калію (300,0±6,0) ммоль/л;- Сулфатміді (120,0±2,4) ммоль/л;- Гідроокиснатрію (2,00±0,04) ммоль/лГарантійнийтермінпридатності реагента з моменту виготовлення - 12 місяців при температурівід (2-8) ⁰С. | Набір | 2 |
| 11 | БХ 014-04 БІЛКОВІ ФРАКЦІЇ Набір реактивів для визначення вмісту білкових фракцій турбідиметричним методом, 600мл/20/50проб: ТУ У 24.4-13433137-050:2006 | 53592Множинні білки клінічної хімії IVD (діагностика invitro), набір,нефелометричний/турбідиметричнийаналіз | СКЛАД НАБОРУ1 Основний буферний розчин “0” - 1 флакон з (100,0±2,0) мл(3,35±0,07) моль/л, рН (6,50±0,05) од рН2 Фосфатний буферний розчин № 1 - 1 флакон з (100,0±2,0) мл(3,08±0,06) моль/л, рН (6,50±0,05) од рН3 Фосфатний буферний розчин № 2 - 1 флакон з (100,0±2,0) мл (2,50±0,05) моль/л, рН (6,50±0,05) од рН4 Фосфатний буферний розчин № 3 - 1 флакон з (100,0±2,0) мл(2,36±0,05) моль/л, рН (6,50±0,05) од рН5 Фосфатний буферний розчин № 4 - 1 флакон з (100,0±2,0) мл(1,96±0,04) моль/л, рН (6,50±0,05) од рН6 Фосфатний буферний розчин № 5, рН (6,50±0,05) - 1 флакон з (100,0±2,0) млАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИКоефіцієнт варіації – не більше 8%. КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМакровизначенням – 20 проб; напівмакровизначенням – 50 проб. | Набір | 2 |
| 12 | Амілаза 110 // AMY 110 (Eрба) | 52940Загальнаамілаза,IVD, набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | Реагент призначений для invitro визначення альфа-амілази у сироватці і плазмі крові людини .Склад реагентів:MES-буфер -50 ммоль/лКальцію хлорид 3,81 ммоль/лНатрію хлорид 300 ммоль/лКальцію тіоцинат 450 ммоль/лCNP-G -0,91 ммоль/лНатрію азид -13,85 ммоль/лГарантійнийтермінпридатності реагента з моменту виготовлення - 12 місяців при температурівід (2-8) ⁰С | Набір | 6 |
| 13 | БП 007-03 СЕЧОВА КИСЛОТА-ФОЛІНА-400 мл Наб. реактивів для визн. вмісту сечової к-ти методом Фоліна за реакцією з фосфорновольфрам. к-тою(400 мл роб. розч.+ калібратор,100/200проб)ТУ У 24.4-13433137-049-2003 | 53586Сечова кислота IVD(діагностика invitro),набір, ферментнийспектрофотометрич-нийаналіз | СКЛАД НАБОРУ1 Концентрованийкалібрувальнийрозчин – 1 ампула з (3,0 ± 0,1) млсечовоїкислоти (6,00 ± 0,09) ммоль/л2 Реактив Фоліна– 1 флакон з (50,0±1,0) млвольфраматнатрію (0,24 ± 0,01) моль/л; сульфат літію (0,58 ± 0,01) моль/лортофосфорна кислота (0,94 ±0,02) моль/л3 Вольфраматнатрію (0,3 ± 0,01) моль/л – 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл4 Розчинпідкислювачу(0,70 ± 0,02) моль/л– 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл5 Карбонат натрію – 1 флакон з (20,5 ± 0,4) гАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область визначення – (0,06-1,2) ммоль/л; (60,0-1200,0) мкмоль/л.Коефіцієнтваріації - не більше 5 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМакровизначенням – 100 проб, напівмакро – 200 проб, мікро – 500 проб. | Набір | 2 |
| 14 | БХ 001-04 ЗАЛІЗО Набір реактивів д/визнач. заліза за реакцією з феррозином без депротеінізації 100мл/25/50визн: ТУ У 24.4-13433137-050:2006 | 54758Залізо IVD(діагностика invitro), набір,спектрофотометричнийаналіз | СКЛАД НАБОРУ1 Калібрувальний розчин заліза(20,0 ± 0,3) мкмоль/л– 1 флакон з (20,0 ± 0,4) мл2 Буферний розчин, рН (4,8 ± 0,1) од рН – 1 флакон з (100,0 ± 2,0) мл3 Кольоровий реагент (20,0 ± 0,4) ммоль/л – 1 флакон з (6,0 ± 0,1) мл4 Деіонізована вода – 1 флакон з (50,0 ± 1,0) млАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область визначення – (0-20,0) г/л.Коефіцієнт варіації – не більше 5 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМакровизначенням – 25 проб;напівмакро – 50 проб; мікро – 100 проб. | Набір | 1 |
| 15 | ПК 57.1-06 КАЛЬЦІЙ-О-КФК-240-Р ( колориметричний метод з о-КФК: Реагент 1: 1 х 120 мл; Реагент 2: 1 х 120 мл; Калібратор: 1 x 2 мл )ТУ У 21.2-13433137-056:2013 | 45789Набір реагентів та супутніх матеріалів, якими кількісновизначають кальцій (calcium, Ca2+) у клінічному зразкуметодом спектрофотометричного аналізу | СКЛАД НАБОРУ1 Калібратор кальцію (2,50 ± 0,04) моль/л – флакон з (2,0 ± 0,2) мл2 Реагент 1 – флакон з (120 ± 2) млБоратний буферний розчинрН = 10,55 ± 0,05, (200 ± 10) ммоль/л3 Реагент 2 – флакон з (120 ± 2) мло-КФК (160 ± 8) мкмоль/л;8-Оксихінолін (8,0 ± 0,4) ммоль/л;Стабілізатор < 0.2 %АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЧутливість: 0,068 ммоль/л.Лінійність: (0,1 - 5,0) ммоль/л.Коефіцієнт варіації: не більше 3 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬНапівмакровизначенням – 120 проб; мікровизначенням – 240 проб. | Набір | 1 |
| 16 | БП 009.1-03 ТИМОЛОВА ПРОБА-1000 мл Наб.реактивів для проведення тимолової проби турбідиметр. методом Хуерго-Поппера, 165/330 проб (1000 мл робочого тимол. розчину + 2 калібратора)ТУ У 24.4-13433137-049-2003 | 43203Набір для проведеннятимолової проби | СКЛАД НАБОРУ1 Робочийтимоловийрозчин:рН (7,55-7,60) од рН,малеїнова кислота – 0,02 %,спиртово-альдегіднафракція – 0,82 %, тимол – 0,11 %, тріс-(гідроксіметил)-амінометан – 0,06 %– 1 флакон з (1000 ± 10) мл2 Концентрованийкалібрувальнийрозчин № 1 – 1 флакон з (20,0 ± 0,4) млсульфат йонів (0,50 ± 0,01) моль/л, стабілізатор3 Концентрованийрозчин хлориду барія – 1 ампула з (3,0 ± 0,1) млхлорид барія (48,0 ± 0,7) ммоль/лАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область – (0-20,0) од S-H.Коефіцієнтваріації – не більше 8 %КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМакровизначенням – 165 проб; напівмакро – 330 проб. | Набір | 1 |
| 17 | ПК 58.2-06 КАЛІЙ ТЕТРОФЕНІЛБОРАТНИЙ-100-Р", тетрофенілборатнимтурбідиметричним методом": Монореагент: 2 х 50 мл; Калібратор: 2 x 4 мл ТУ У 21.2-13433137-056:2013 | 63357Калій (K+) IVD(діагностика invitro),набір, спектрофотометріяферментів | СКЛАД НАБОРУ1 Монореагент – (500,0 ± 2,5) ммоль/лгідроксид натрію, тетрафенілборатдетергенти – 2 х 50 мл2 Калібратор – (5,0 ± 0,1) ммоль/лкалію хлорид, стабілізатори – 2 х 4 млАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область визначення –(1,0–10,0) ммоль/л.Коефіцієнт варіації – не більше 5 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМікровизначенням – 100 проб | Набір | 1 |
| 18 | Натрій СпЛ 50 | 52899 Натрій (Na+) IVD, реагент) | Набір розрахований 25 макро-50напівмакро та 100 мікровизначень.Коофецієнт варіації визначення не більше 7%.Склад набору:1. фосфоназний реагент фосфоназо ІІІ (0,20) ммоль/л 20 флаконів по 20 мл2. калібрувальний розчин натрію 1 мікропробірка 1,0 млГарантійнийтермінпридатності реагента з моменту виготовлення - 12 місяців при температурівід (2-8) ⁰С | Набір | 1 |
| 19 | ПК 62.3-06 ХЛОРИДИ-ФОТО-240-Р (Набір реагентів для визначення вмісту хлоридів фотометричним методом. Монореагент: 2 х 120 мл; Калібратор: 1 x 5 мл ) : ТУ У 21.2-13433137-056:2013 | 60037Хлорид (Cl-) IVD(діагностика invitro),набір,спектрофотометричнийаналіз | СКЛАД НАБОРУ1 Калібрувальний розчин – 1 ампула з (5,0 ± 0,1) млхлориду натрію (100,0 ± 1,5) ммоль/л2 Монореагент– 2 флакона по (120,0 ± 2,0) млтіоцианат ртуті (2,00 ± 0,04) ммоль/лазотна кислота (29,00 ± 0,58) ммоль/лнітрат залізу (20,0 ± 0,4) ммоль/лАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область – (1,0 – 130,0) ммоль/л.Коефіцієнт варіації – не більше 3 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМікровизначенням – 240 проб, напівмакро – 120, макро – 48. | Набір | 1 |
| 20 | ПК 64.3-06 МАГНІЙ-50-Р", "Магній колориметричним методом з ксилидил синім": Монореагент: 1 х 50 мл; Калібратор: 1 x 2 мл ТУ У 21.2-13433137-056:2013 | 46795Магній (Mg2+) IVD(діагностика invitro),набір,спектрофотометрич-нийаналіз | СКЛАД НАБОРУ1 Монореагент – 1 флакон з (50,0±1,0) млКсилидил синій – (0,2 ± 0,01) ммоль/л;EGTA – (0,1 ± 0,01) ммоль/л;Етаноламін – (0,75 ± 0,01) ммоль/л;Детергент2 Калібратор – 1 флакон з (2,00 ± 0,04) млАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЧутливість: 0,0205 ммоль/л.Лінійність: до 2,05 ммоль/л.Коефіцієнт варіації: не більше 5 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМакровизначенням – 12 проб; напівмакровизначенням – 25 проб;мікро – 50 проб. | Набір | 1 |
| 21 | АФ 003.1-01 ГГТП-ФОРМУЛА Набір реактивів для визнач. активності гамма-глутамілтранспептидази(розрахунок за формулою, методика - кінцева точка,1200мл/160/320 визн,: ТУ У 24.4-13433137-047-2003 | 53027Гама –глутамілтрансфераза(ГГТ) IVD (діагностика invitro), набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | СКЛАД НАБОРУ1 Калібрувальний розчин – 1 флакон з (5,0 ± 0,1) мл п-нітроаніліну (5,4 ± 0,06) ммоль/л2 Буферний розчин, рН 8,2 ± 0,1 – 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл3 Субстрат L-γ-глутаміл-п-нітроанілід– 4 мікропробірки по (60 ± 1) мг4 Льодяна оцтова кислота – 2 флакони по (50,0 ± 1,0) млАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область визначення– (0,05 - 5,0) мккат/л; (3,0 - 300,0) Од/л; (0,18 – 18,00) ммоль/(годл);(0,18 – 18,00) мкмоль/(годмл).Коефіцієнт варіації – не бiльше 5 %КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ Макровизначенням - 160 проб;напівмакро – 320. | Набір | 1 |
| 22 | Набір реагентів для РМП -01 | 51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD, набір, реакція аглютинації | Набір розрахований на проведення 500 досліджень .Склад набору :Кардіоліпіновий антиген – розчин , що містить кардіоліпін (0,03 %) ,лецитин (0,27%) , холестерин (0,9%) в абсолютному етиловому спирті – 10ампул по 2 мл;Холін –хлорид 70% -холін-хлорид в 0,9 % розчині натрію хлорид .2 флакони по 5 мл:Ніж ампельнийГарантійнийтермінпридатності реагента з моменту виготовлення - 12 місяців при температурівід (2-8) ⁰С | Набір | 20 |
| 23 | БХ 030-04 СЕРОГЛІКОЇДИ -Набір реактивів для визначення вмісту сероглікоїдів (сульфомукоїдів) турбідиметричним методом Хуерго, 140 мл,40 макро : ТУ У 24.4-13433137-050:2006 | 59074Визначення хромогенуIVD (діагностика invitro), набір,Спектрофотометрич-ний аналіз | СКЛАД НАБОРУ1 Концентрованийрозчинхлорноїкислоти (3,6 ± 0,07) моль/л– 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл2 Фосфорновольфрамова кислота – 1 флакон з (40,0 ± 1,0) мл(5,0 ± 0,1) % в підкислювачі3 Концентрованийкалібрувальнийрозчин № 1 сульфат йонів(0,5 ± 0,01) моль/л, стабілізатор– 1 флакон з (20,0 ± 0,4) мл4 Концентрованийрозчин хлориду барія – 1 ампула з (3,0 ± 0,1) млхлорид барія (48,0 ± 0,7) ммоль/лАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область визначення – (0 - 15,0) од S-H; (0 - 2,0) од екстинції.Коефіцієнтваріації – не більше 6 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМакровизначенням – 40 проб. | Набір | 5 |
| 24 | АФ 005-01 ЛУЖНА ФОСФАТАЗА -наб.реактивів д/визнач.активності лужної фосфатази за реакцією з фенілфосфатом 1000 мл. 165/330/830 визн: ТУ У 24.4-13433137-047-2003 | 52929Загальна лужнафосфатаза (ALP) IVD(діагностика invitro),реагент | СКЛАД НАБОРУ1 Концентрованийкалібрувальнийрозчин фенолу (50,00 ± 0,75) ммоль/л– 1 ампула з (5,0 ± 0,1) мл2 КонцентрованийбуфернийрозчинрН (10 ± 0,1)карбонат натрію (32,00 ± 0,64) г/л,бікарбонатнатрію (16,80 ± 0,34) г/л,4-амінофеназон (10,2 ± 0,2) г/л– 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл3 Субстрат динатрійфенілфосфат – 10 пробірок по (64,0±1,0) мг4 Розчинокислювачаперйодатнатрію (50±1) г/л – 1 флакон з (50±1) млАНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИЛінійна область визначення– (100,0 – 10000,0) нмоль/(с∙л).Коефіцієнтваріації – не більше 7 %.КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬМакровизначенням – 165 проб; напівмакро – 330; мікро – 830 проб. | Набір | 1 |
| 25 | Моноклональний реагент анти-A для визначеннягрупкровілюдини за системою АВ0 (1х10 мл) | 52532- Діагностичниймоноклональний реагент анти-А | Еритротест –н анті-А – 10 флаконів по 10мл, прозора рідинамалинового кольору без осаду,Не повинен даватиаглютинацію з еритроцитамигруп В(ІІІ) і О(І) | Набір | 120 |
| 26 | Моноклональний реагент анти-B для визначеннягрупкровілюдини за системою АВ0 (1х10 мл) | 52538- Діагностичниймоноклональний реагент анти-В | Еритротест –анті-В – 10 флаконів по 10мл, прозора рідинасиньогочиблакитногокольорубез осаду,Не повинен даватиаглютинацію з еритроцитамигруп А(ІІ) і О(І) | Набір | 120 |
| 27 | Моноклональний реагент анти-D Супер для визначеннягрупкровілюдини за системою Rhesus (1х10 мл) | 52647Діагностичниймоноклональний реагент анти-Д | Еритротест –анті- D супер – 10 флаконів по 10мл, прозора злегкаопалесцентнарідинаблідо- рожевогочиблідо-жовтогокольору без осаду,Не повинен аглютинуватиD -негативніеритроцити | Набір | 140 |
| 28 | ПК 74.1-06 ЖЕЛАТИН 10% - 10 х10 мл - Допоміжний реагент для визначення резус-фактора методом конглютинації: ТУ У 21.2-13433137-056:2013 | 62082 Желатинове живильне середовище IVD (діагностика in vitro) | СКЛАД НАБОРУРозчин желатину 10 % - 10 ампулз (10,0 ± 0,2) млАНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИРозчин желатину використовують в якості допоміжного реагенту для визначення резус-фактору методом конглютинації. | Набір | 12 |

*В місцях де технічна специфікація містить посилання на конкретні 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".*