**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 | 53301  Глюкоза IVD (діагностика invitro), набір, ферментний  спектрофотометричний  аналіз | СКЛАД НАБОРУ  1 Калібрувальний розчин глюкози  (10,0 ± 0,1) ммоль/л  - 1 ампула з (5,0 ± 0,1) мл  2 Монореагент, рН (7,4 ± 0,2)  - 2 флакони по (100,0 ± 2,0) мл  фосфатний буфер (0,1 ± 0,002) моль/л;  4-амінофеназон (0,55 ± 0,01) ммоль/л  глюкозооксидаза ≤ 18000 Од/л;  пероксидаза ≤ 1800 Од/л;  фенол (2 ± 0,04) ммоль/л  3 Антикоагулянт - 1 пакет з (3,95 ± 0,08) г  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Чутливість - 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 ВИЗНАЧЕНЬ  Напівмакровизначенням – 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 НАБОРУ  1 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) мл  калійзалізосиньородистий (10,0 ± 0,2) г/л  натрійдвовуглекислий (50,0 ± 1,0) г/л  3 Ацетонциангідрин – 1 ампула з (1,0 ± 0,1) мл  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область визначення – (0-200,0) г/л.  Коефіцієнтваріації – не більше 2 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Макровизначенням – 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 НАБОРУ  1 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 ПОКАЗНИКИ  Діапазонвимірювання по середнімзначеням – (65,82 – 166,81) г/л  Коефіцієнтваріації – 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 | 53587  Сечовина (Urea) IVD  (діагностика invitro),  набір, ферментний  спектрофотометрич-нийаналіз | СКЛАД НАБОРУ  1 Калібрувальнийрозчин  сечовини (8,1 ± 0,1) ммоль/л  – 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл  2 Калібрувальнийрозчин  сечовини (16,2 ± 0,2) ммоль/л  – 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл  3 Калібрувальнийрозчин  сечовини (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) мл  фосфатний 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/л  5 Розчинуреази ≥ 2,5 кОд/л – 2 мікропробірки з (0,5 ± 0,01) мл  6 Гіпохлоритний реагент – 2 флакони з (100,0 ± 2,0) мл АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область – (1,0 – 32,4) ммоль/л.  Коефіцієнтваріації – не більше 5 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Напівмакровизначенням – 200 проб | Набір | 6 |
| 5 | БХ 018-04 КРЕАТИНІН з ТХО (300 мл; 400/200/100 проб) ТУ У 24.4-13433137-050:2006 | 53251  Креатинін IVD  (діагностика invitro),  набір,  спектрофотометрич-  нийаналіз | СКЛАД НАБОРУ  1 Калібрувальний розчин  креатиніну (176,8 ± 2,6) мкмоль/л  – 2 ампули по (5 ± 0,1) мл  2 Розчин пікринової кислоти (40,0 ± 0,8) ммоль/л – 1 флакон з (100,0 ± 2,0) мл  3 Розчин ТХО (1,22 ± 0,22) моль/л – 1 флакон з (100,0 ± 2,0) мл  4 Розчин гідроксиду натрію (4,6 ± 0,1) %  – 1 флакон з (100,0 ± 2,0) мл  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область – (0 – 800,0) мкмоль/л.  Коефіцієнт варіації – не більше 5 %  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Макровизначенням – 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 | 52924  Аланінаміно –  трансфераза (ALT) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз методом Райтмана-Френкеля | СКЛАД НАБОРУ  1 Калібрувальнийрозчин  (1,00 ± 0,02) ммоль/л - 1 ампула  з (5,0 ± 0,1) мл  2 Калібрувальнийрозчин  (2,00 ± 0,03) ммоль/л - 1 ампула  з (5,0 ± 0,1) мл  3 Субстратно-буфернийрозчин,  рН (7,4 ± 0,2) - 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл  фосфатний буфер (100,0±2,0) ммоль/л;  DL-аланін (200,0 ± 4,0) ммоль/л,  α-кетоглутарова кислота –  (2,0 ± 0,04) ммоль/л  4 Розчин 2,4-ДНФГ (1 ± 0,02) ммоль/л в підкислювачі - 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл  5 Розчингідроксидунатрію  (4,0 ± 0,08) N - 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область:  (0 - 2,5) кмоль/(год х мл);  (0 - 0,7) мккат/л; (0 - 41,67) Од/л.  Коефіцієнтваріації – не бiльше 6 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Макровизначенням № 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 | 52953  Аспартатаміно –  трансфераза (AST) IVD, Набір, спектрофотометричнийаналіз методом Райтмана-Френкеля | СКЛАД НАБОРУ  1 Калібрувальнийрозчин  (1,00 ± 0,02) ммоль/л - 1 ампула  з (5,0 ± 0,1) мл  2 Калібрувальнийрозчин  (2,00 ± 0,03) ммоль/л - 1 ампула  з (5,0 ± 0,1) мл  3 Субстратно-буфернийрозчин,  рН (7,4 ± 0,2) - 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл  фосфатний буфер (100,0±2,0) ммоль/л;  DL-аланін (200,0 ± 4,0) ммоль/л,  α-кетоглутарова кислота –  (2,0 ± 0,04) ммоль/л  4 Розчин 2,4-ДНФГ (1±0,02) ммоль/л в підкислювачі - 1 флакон з (50,0 ± 1,0)мл  5 Розчингідроксидунатрію  (4,0 ± 0,08) N - 1 флакон з (50,0±1,0) мл  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область:  (0 - 2,5) кмоль/(год х мл);  (0 - 0,7) мккат/л; (0 - 41,67) Од/л.  Коефіцієнтваріації – не бiльше 6 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Макровизначенням № 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 | 53359  Загальний холестерин IVD (діагностикаinvitro),  набір, ферментний  спектрофотометричний  аналіз | СКЛАД НАБОРУ  1 Калібрувальнийрозчин – 2 мікропробірки по (1,60 ± 0,1) мл  холестерину (5,20 ± 0,08) ммоль/л  2 Монореагент, рН (7,0 ± 0,2) од рН – 4 флаконии по (50,0 ± 1,0) мл  фосфатний буфер (0,100 ± 0,002) моль/л; 4-амінофеназон (0,3 ± 0,01) ммоль/л  фенол (30 ± 0,6) ммоль/л; холестеролестераза (200 ± 4,0) Од/л  пероксидаза (1,5 ± 0,1) КОд/л; холестеролоксидаза (100 ± 2,0) Од/л  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область визначення  – (0 – 18,9) ммоль/л або (0 – 7,29) г/л.  Коефіцієнтваріації – не більше 5 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Напівмакровизначенням – 100 проб; мікровизначенням – 200 проб | Набір | 3 |
| 9 | БП 002-03 БІЛІРУБІН-діазо-йендрашика 250 мл ТУ У 24.4-13433137-049-2003 | 63410  Загальний /прямий білірубін IVD, спектрофотометрія, метод Йендрашика-Грофа | СКЛАД НАБОРУ  1 Концентрованийкофеїновий реактив  - 2 флакона по (50,0 ± 1.0) мл  бензоат натрію (0,50 ± 0,01) моль/л; ацетат натрію (1,50 ± 0,03) моль/л  кофеїн (50,0 ± 1,0) г/л  2 Розчинсульфаніловоїкислоти - 1 флакон з (50,0±1,0) мл  (25,0 ± 0,5) ммоль/л в підкислювачі  3 Розчиннітритунатрію - 1 ампула з (5,0 ± 0,1) мл  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область визначення –  (0–240,0) мкмоль/л; (0 – 140 мг/л).  Коефіцієнтваріації – не більше 5 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Напівмакровизначенням – 110 проб | Набір | 5 |
| 10 | ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК 440 // TP 440-Erba | 61900  Загальнийбілок,  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/л  Гарантійнийтермінпридатності 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 | 53592  Множинні білки клінічної хімії IVD (діагностика in  vitro), набір,  нефелометричний/  турбідиметричнийаналіз | СКЛАД НАБОРУ  1 Основний буферний розчин “0” - 1 флакон з (100,0±2,0) мл  (3,35±0,07) моль/л, рН (6,50±0,05) од рН  2 Фосфатний буферний розчин № 1 - 1 флакон з (100,0±2,0) мл  (3,08±0,06) моль/л, рН (6,50±0,05) од рН  3 Фосфатний буферний розчин № 2 - 1 флакон з (100,0±2,0) мл (2,50±0,05) моль/л, рН (6,50±0,05) од рН  4 Фосфатний буферний розчин № 3 - 1 флакон з (100,0±2,0) мл  (2,36±0,05) моль/л, рН (6,50±0,05) од рН  5 Фосфатний буферний розчин № 4 - 1 флакон з (100,0±2,0) мл  (1,96±0,04) моль/л, рН (6,50±0,05) од рН  6 Фосфатний буферний розчин № 5, рН (6,50±0,05) - 1 флакон з (100,0±2,0) мл  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Коефіцієнт варіації – не більше 8%. КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Макровизначенням – 20 проб; напівмакровизначенням – 50 проб. | Набір | 2 |
| 12 | Амілаза 110 // AMY 110 (Eрба) | 52940  Загальнаамілаза,  IVD, набір, ферментний  спектрофотометричний  аналіз | Реагент призначений для invitro визначення альфа-амілази у сироватці і плазмі крові людини .  Склад реагентів:  MES-буфер -50 ммоль/л  Кальцію хлорид 3,81 ммоль/л  Натрію хлорид 300 ммоль/л  Кальцію тіоцинат 450 ммоль/л  CNP-G -0,91 ммоль/л  Натрію азид -13,85 ммоль/л  Гарантійнийтермінпридатності 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 | 53586  Сечова кислота IVD  (діагностика invitro),  набір, ферментний  спектрофотометрич-нийаналіз | СКЛАД НАБОРУ  1 Концентрованийкалібрувальнийрозчин – 1 ампула з (3,0 ± 0,1) мл  сечовоїкислоти (6,00 ± 0,09) ммоль/л  2 Реактив Фоліна  – 1 флакон з (50,0±1,0) мл  вольфраматнатрію (0,24 ± 0,01) моль/л; сульфат літію (0,58 ± 0,01) моль/л  ортофосфорна кислота (0,94 ±0,02) моль/л  3 Вольфраматнатрію (0,3 ± 0,01) моль/л – 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл  4 Розчинпідкислювачу  (0,70 ± 0,02) моль/л  – 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл  5 Карбонат натрію – 1 флакон з (20,5 ± 0,4) г  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область визначення – (0,06-1,2) ммоль/л; (60,0-1200,0) мкмоль/л.  Коефіцієнтваріації - не більше 5 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Макровизначенням – 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 | 54758  Залізо IVD  (діагностика invitro), набір,  спектрофотометричний  аналіз | СКЛАД НАБОРУ  1 Калібрувальний розчин заліза  (20,0 ± 0,3) мкмоль/л  – 1 флакон з (20,0 ± 0,4) мл  2 Буферний розчин, рН (4,8 ± 0,1) од рН – 1 флакон з (100,0 ± 2,0) мл  3 Кольоровий реагент (20,0 ± 0,4) ммоль/л – 1 флакон з (6,0 ± 0,1) мл  4 Деіонізована вода – 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область визначення – (0-20,0) г/л.  Коефіцієнт варіації – не більше 5 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Макровизначенням – 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 | 45789  Набір реагентів та супутніх матеріалів, якими кількісно  визначають кальцій (calcium, Ca2+) у клінічному зразку  методом спектрофотометричного аналізу | СКЛАД НАБОРУ  1 Калібратор кальцію (2,50 ± 0,04) моль/л – флакон з (2,0 ± 0,2) мл  2 Реагент 1 – флакон з (120 ± 2) мл  Боратний буферний розчин  рН = 10,55 ± 0,05, (200 ± 10) ммоль/л  3 Реагент 2 – флакон з (120 ± 2) мл  о-КФК (160 ± 8) мкмоль/л;  8-Оксихінолін (8,0 ± 0,4) ммоль/л;  Стабілізатор < 0.2 %  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Чутливість: 0,068 ммоль/л.  Лінійність: (0,1 - 5,0) ммоль/л.  Коефіцієнт варіації: не більше 3 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Напівмакровизначенням – 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 | 43203  Набір для проведення  тимолової проби | СКЛАД НАБОРУ  1 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) мл  2 Концентрованийкалібрувальнийрозчин № 1 – 1 флакон з (20,0 ± 0,4) мл  сульфат йонів (0,50 ± 0,01) моль/л, стабілізатор  3 Концентрованийрозчин хлориду барія – 1 ампула з (3,0 ± 0,1) мл  хлорид барія (48,0 ± 0,7) ммоль/л  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область – (0-20,0) од S-H.  Коефіцієнтваріації – не більше 8 %  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Макровизначенням – 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 | 63357  Калій (K+) IVD  (діагностика invitro),  набір, спектрофотометрія  ферментів | СКЛАД НАБОРУ  1 Монореагент – (500,0 ± 2,5) ммоль/л  гідроксид натрію, тетрафенілборат  детергенти – 2 х 50 мл  2 Калібратор – (5,0 ± 0,1) ммоль/л  калію хлорид, стабілізатори – 2 х 4 мл  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область визначення –  (1,0–10,0) ммоль/л.  Коефіцієнт варіації – не більше 5 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Мікровизначенням – 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 мл  2. калібрувальний розчин натрію 1 мікропробірка 1,0 мл  Гарантійнийтермінпридатності 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 | 60037  Хлорид (Cl-) IVD  (діагностика invitro),  набір,  спектрофотометричний  аналіз | СКЛАД НАБОРУ  1 Калібрувальний розчин – 1 ампула з (5,0 ± 0,1) мл  хлориду натрію (100,0 ± 1,5) ммоль/л  2 Монореагент  – 2 флакона по (120,0 ± 2,0) мл  тіоцианат ртуті (2,00 ± 0,04) ммоль/л  азотна кислота (29,00 ± 0,58) ммоль/л  нітрат залізу (20,0 ± 0,4) ммоль/л  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область – (1,0 – 130,0) ммоль/л.  Коефіцієнт варіації – не більше 3 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Мікровизначенням – 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 | 46795  Магній (Mg2+) IVD  (діагностика invitro),  набір,  спектрофотометрич-нийаналіз | СКЛАД НАБОРУ  1 Монореагент – 1 флакон з (50,0±1,0) мл  Ксилидил синій – (0,2 ± 0,01) ммоль/л;  EGTA – (0,1 ± 0,01) ммоль/л;  Етаноламін – (0,75 ± 0,01) ммоль/л;  Детергент  2 Калібратор – 1 флакон з (2,00 ± 0,04) мл  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Чутливість: 0,0205 ммоль/л.  Лінійність: до 2,05 ммоль/л.  Коефіцієнт варіації: не більше 5 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Макровизначенням – 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 | 53027  Гама –  глутамілтрансфераза(ГГТ) IVD (діагностика invitro), набір, ферментний  спектрофотометричний  аналіз | СКЛАД НАБОРУ  1 Калібрувальний розчин – 1 флакон з (5,0 ± 0,1) мл п-нітроаніліну (5,4 ± 0,06) ммоль/л  2 Буферний розчин, рН 8,2 ± 0,1 – 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл  3 Субстрат L-γ-глутаміл-п-нітроанілід  – 4 мікропробірки по (60 ± 1) мг  4 Льодяна оцтова кислота – 2 флакони по (50,0 ± 1,0) мл  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна 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 ампельний  Гарантійнийтермінпридатності 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 | 59074  Визначення хромогену  IVD (діагностика invitro), набір,  Спектрофотометрич-ний аналіз | СКЛАД НАБОРУ  1 Концентрованийрозчинхлорноїкислоти (3,6 ± 0,07) моль/л  – 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл  2 Фосфорновольфрамова кислота – 1 флакон з (40,0 ± 1,0) мл  (5,0 ± 0,1) % в підкислювачі  3 Концентрованийкалібрувальнийрозчин № 1 сульфат йонів  (0,5 ± 0,01) моль/л, стабілізатор  – 1 флакон з (20,0 ± 0,4) мл  4 Концентрованийрозчин хлориду барія – 1 ампула з (3,0 ± 0,1) мл  хлорид барія (48,0 ± 0,7) ммоль/л  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область визначення – (0 - 15,0) од S-H; (0 - 2,0) од екстинції.  Коефіцієнтваріації – не більше 6 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Макровизначенням – 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 | 52929  Загальна лужна  фосфатаза (ALP) IVD  (діагностика invitro),  реагент | СКЛАД НАБОРУ  1 Концентрованийкалібрувальний  розчин фенолу (50,00 ± 0,75) ммоль/л  – 1 ампула з (5,0 ± 0,1) мл  2 Концентрованийбуфернийрозчин  рН (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) мл  3 Субстрат динатрійфенілфосфат – 10 пробірок по (64,0±1,0) мг  4 Розчинокислювачаперйодатнатрію (50±1) г/л – 1 флакон з (50±1) мл  АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ  Лінійна область визначення  – (100,0 – 10000,0) нмоль/(с∙л).  Коефіцієнтваріації – не більше 7 %.  КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ  Макровизначенням – 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) | 52647  Діагностичниймоноклональний 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 НАБОРУ  Розчин желатину 10 % - 10 ампул  з (10,0 ± 0,2) мл  АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ  Розчин 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".*