**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**CPVза ЄЗС ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні(Лабораторні реактиви)**

1. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування реактивів: (надати гарантійний лист про те що учасником будуть забезпечені умови зберігання товару що є предметом закупівлі ,з дотриманням «холодового ланцюга»)
2. Термін придатності вказаних засобів повинен становити не менше 70 % основного терміну придатності товару на дату завезення їх на склад Замовника. Надати гарантійний лист.

 Постачальник зобов’язаний забезпечити поставку (доставку) реактивів на склад Замовника (35100,Рівненська область, смт.Млинів, вул.Степана Бандери,18.). Надати гарантійний лист.

1. Надати довідку про технічні, якісні та інші характеристики складену у довільній формі (за власним підписом і печаткою), що повинна містити вичерпні відомості щодо технічних, якісних та іншим вимог до предмета закупівлі, встановленим замовником, із зазначенням документів, які підтверджують ці вимоги.
2. Ціни за одиницю товару запропоновані учасником повинні формуватись, згідно норм чинного законодавства. Вартість одиниці товару з включенням ПДВ, держмита, інших загальнообов’язкових платежів та витрат, пов’язаних з поставкою товару на склад замовника. Надати гарантійний лист.
3. Маркування на упаковці повинно включати в себе назву та інформацію про склад, дату виготовлення та термін придатності, номер партії, адресу виробника, інформацію про умови зберігання. Постачальник повинен бути спроможній забезпечити поставку в термін до 3 робочих днів з дати отримання заявки. Про виконання даної вимоги формується пояснювальний лист з описом про забезпечення виконання даної вимоги.
4. Надати копії декларації відповідності технічному регламенту та/або документи що підтверджують відсутність необхідності декларування відповідно технічному регламенту.
5. Запропонований учасником товар повинен бути зареєстрованим та дозволеним до застосування в Україні у встановленому законодавством порядку. Учасник повинен надати у складі своєї пропозиції документи, що підтверджують проведення оцінки відповідності запропонованого товару вимогам технічного регламенту (копія сертифікату, або свідоцтва, або декларації відповідності) на товар, що закуповується та/або іншого документу, який підтверджує, що якість товару відповідає встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства (державним стандартам (технічним умовам) ДСТУ.
6. Довідка у довільній формі за підписом учасника (уповноваженого представника), яка містить загальні відомості про учасника.

**Медико-технічні вимоги**

**код ДК 021:2015 - 33690000-3 Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування товару або еквівалент** | **Характеристики** | **К-ть** | **Одиниці виміру** |
| **1** | Розчин ізотонічний,фасування 20 л | **Реагент діагностичний для гематологічного аналізатора MicroCC 20+**Призначення: Для розведення при підрахунку числа та розміру клітин у гематологічних аналізаторахХарактеристика: Буферний водний розчин з фіксованими параметрами рН, електропровідності (мікроСіменс на см) та осмолярності (міліОсмоль на кг). Безбарвна рідина. Об’єм фасування, л: 20 л. Упаковка: М’який пластиковий контейнер, поміщений у картонну коробкуРозмір зовнішньої картонної упаковкиВнутрішній діаметр горловини контейнеру, мм: 32 Склад продукту: Сульфат натрію <2.0% Хлорид натрію <0.025% Лимонна кислота <0.2% Буфери <0.2% Солі ЄДТА <0.1% Запобіжні речовини <0.15% Протимікробні речовини <0.2% Стабілізатори <0.04% Загальний термін придатності, місяців: 24 Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, до повного використанняТемпература зберігання,С: 4-35Продукт повинен мати відповідне маркування із обов’язковим зазначенням наступної інформації: : назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування, наявність на **упаковці QR-коду.***Для забезпечення належного функціонування апаратуякий відкалібрований під дані реактиви; та перевірений контрольними матеріалами що відповідають акредитаційним вимогам та стандартам якості, з метою запобігання закупівлі, фальсифікатів учасник повинен надати оригінал гарантійного листа від виробника або офіційного представника, яким виробник або офіційний представник підтверджує можливість поставки даного товару в кількості , якості зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів у тендерній документації. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення про проведення закупівлі.* | 10 | шт |
| **2** | Розчин для промивання ,фасування 1л | **Реагент діагностичний для гематологічного аналізатора MicroCC 20+** **Призначення :** Для очищення рідинно-провідних магістралей у гематологічних аналізаторах**ХАРАКТЕРИСТИКА:** Буферний водний розчин з фіксованими параметрами рН, електропровідності (мікроСіменс на см) та осмолярності (міліОсмоль на кг) . Рідина синього кольору**Об’єм фасування, л: 1****Пакування:** Пластиковий флакон**Внутрішній діаметр горловини флакону,мм : 25** **Склад продукту** Протеолітичний фермент <1% , Хлорид натрію <0.6% Буфера та стабілізатори <1.0% ,Консерватори та сурфактанти<0.4% **Продукт повинен мати відповідне маркування із обов’язковим зазначенням наступної інформації::** назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування, **наявність на упаковці QR-коду.** **Температура зберігання,С:** 4-35**Загальний термін придатності,місяців: 36***Для забезпечення належного функціонування апаратуякий відкалібрований під дані реактиви; та перевірений контрольними матеріалами що відповідають акредитаційним вимогам та стандартам якості, з метою запобігання закупівлі, фальсифікатів учасник повинен надати оригінал гарантійного листа від виробника або офіційного представника, яким виробник або офіційний представник підтверджує можливість поставки даного товару в кількості , якості зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів у тендерній документації. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення про проведення закупівлі.* | 27 | шт |
| **3** | Концентрований розчин для промивання,фасування 50 мл | **Реагент для гематологічного аналізатора MicroCC 20+** Високоактивний розчин для видалення забруднень для обслуговування аналізатора.Характеристика: Прозора безбарвна рідинаОб’єм фасування, л : 0,05. Пакування: Пластиковий флаконЗагальний термін придатності, місяців: 24 Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, до повного використання Температура зберігання,С: 4-35Продукт повинен мати відповідне маркування із обов’язковим зазначенням наступної інформації: назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування.*Для забезпечення належного функціонування апаратуякий відкалібрований під дані реактиви; та перевірений контрольними матеріалами що відповідають акредитаційним вимогам та стандартам якості, з метою запобігання закупівлі, фальсифікатів учасник повинен надати оригінал гарантійного листа від виробника або офіційного представника, яким виробник або офіційний представник підтверджує можливість поставки даного товару в кількості , якості зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів у тендерній документації. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення про проведення закупівлі.* | 12 | шт |
| **4** | Лізуючий розчин ,фасування 1 л | **Реагент діагностичний для гемолітичного аналізатору аналізатора MicroCC 20+****Призначення :** Для руйнування еритроцитів крові при підрахунку лейкоцитів **ХАРАКТЕРИСТИКА:**Водний розчин з фіксованими параметрами рН. Безбарвна рідина **Об’єм фасування, л:** 1 **Пакування:** Пластиковий флакон**Внутрішній діаметр горловини флакону,мм : 25** **Кришка:** З контролем першого вскриття **Склад продукту:** Тетродецілтріметіламоніябромід 23 г/л; Буфери та стабилізатори< 0.2% Солі ЄДТА < 0.1% Запобіжні речовини < 0.2% рН 7.2;**Температура зберігання,С:** 4-35**Продукт повинен мати відповідне маркування із обов’язковим зазначенням наступної інформації:** назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування, наявність на упаковці QR-коду. **Загальний термін придатності, місяців:** 24*Для забезпечення належного функціонування апаратуякий відкалібрований під дані реактиви; та перевірений контрольними матеріалами що відповідають акредитаційним вимогам та стандартам якості, з метою запобігання закупівлі, фальсифікатів учасник повинен надати оригінал гарантійного листа від виробника або офіційного представника, яким виробник або офіційний представник підтверджує можливість поставки даного товару в кількості , якості зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів у тендерній документації. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення про проведення закупівлі.* | 8 | шт |
| **5** | Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2.5 мл (1 Норма) | **Призначення :**Для оцінки точності та достовірності результатів, отриманих на гематологічних аналізаторах.**Об’єм фасування, мл**-2,5**Температура зберігання,С**– 2-8**Наявність у паспорті атестованих значень:** для MicroCC 20+ **Загальний термін придатності, місяців** : 6**Гарантований термін придатності після вскриття, днів** – 30**Кількість атестованих показників** -12*Для забезпечення належного функціонування апаратуякий відкалібрований під дані реактиви; та перевірений контрольними матеріалами що відповідають акредитаційним вимогам та стандартам якості, з метою запобігання закупівлі, фальсифікатів учасник повинен надати оригінал гарантійного листа від виробника або офіційного представника, яким виробник або офіційний представник підтверджує можливість поставки даного товару в кількості , якості зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів у тендерній документації. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення про проведення закупівлі.* | 12 | шт |
| **6** | ФілоНорм-набір для перевірки відтворюваності та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів, атестовані показники (нормальний рівень) (1 фл х 3 мл) | СКЛАД НАБОРУФілоНорм (ліофілізат або розчин) - 1 флакон з (3,0 ± 0,1) мл Сироватка призначена для контролю відтворюваності виконання біохімічних аналізів у клініко-діагностичних лабораторіях. | 12 | шт |
| **7** | ФілоПат-набір для перевірки відтворюваності та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів, атестовані показники (патологічний рівень) (1 фл х 3 мл) | Сроватка призначена для контролю відтворюваності виконання біохімічних аналізів у клініко-діагностичних лабораторіях.СКЛАД НАБОРУФілоПат (ліофілізат або розчин) - 1 флакон з (3,0 ± 0,1) мл | 12 | шт |
| **8** | СРБ-латекс-тест | **Склад набору** 1. **Реагент 1.** Латексна суспензія, 2 ml (мл) (1 шт.) 2. **Реагент 2.** Розчинник, 14 ml (мл) (1 шт.) 3. **Реагент 3.** Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 mg/l (мг/л), 0.2 ml (мл) (1 шт.) 4. **Реагент 4.** Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 mg/l (мг/л), 0.2 ml (мл) (1 шт.) 5. Палички для розмішування сироваток (100 шт.) 6. Тестовий слайд (2 шт.) 7. Інструкція з використання 8. Паспорт **Аналітичні характеристики** Чутливість тесту становить 6 mg/l (мг/л) (аглютинація на 2+). Стандартизація виконана по референсному матеріалу ERM-DA 474/IFCC. | 8 | шт |
| **9** | Холестерин-Ф-набір для визначення концентрації загального холестерину та його ефірів у сироватці крові людини | СКЛАД НАБОРУ1. Ензимний реагент - 2 флакони по (100 ± 2) мл або 4 флакони по (50 ± 2) мл:- холестеринестераза (150 ± 15) Е/л;- холестериноксидаза (100 ± 10) Е/л;- пероксидаза (5,0 ± 0,5) КЕ/л;- 4-амінофеназон (0,300 ± 0,015) ммоль/л; - фенол (30,0 ± 1,5) ммоль/л;- ТРІС (30,0 ± 1,5) ммоль/л;- стабілізатори, активатори.2. Калібрувальний розчин холестерину з концентрацєй (5,17 ± 0,10) ммоль/л - 1 ампула або флакон з (1,5 ± 0,1) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 200 мікро-, 100 напівмікро- або 50 макровизначень холестерину (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих концентрацій — від 0,5 ммоль/л до 19,4 ммоль/л. Коефіцієнт варіації визначення — не більше 5 %. | 10 | набір |
| **10** | Глюкоза Спл | **Склад набору** 1. **Реагент 1.** Буфер: трисрН 7.4 – 92 mmol/l (ммоль/л); фенол – 0.3 mmol/l (ммоль/л); глюкозооксидаза – 1500 U/l (Од/л); пероксидаза – 1000 U/l (Од/л); 4-амінофеназон – 2.6 mmol/l (ммоль/л). 2. **Стандарт.** Водний розчин глюкози – 10.0 mmol/l (ммоль/л). 3. **Антикоагулянт.** Концентрат 25х: натрій хлористий – 4.2 g(г), натрій фтористий – 0.11 g(г), ЄДТА – 0.2 g(г). 4. Інструкція з використання. 5. Паспорт. **Аналітичні характеристики** 1. Лінійність вимірювального діапазону: 1 – 30 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразк и 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 2. 2. Чутливість не менш 0.5 mmol/l (ммоль/л). ГГг3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. 500 визначень | 10 | шт |
| **11** | АлАТ-набір для визначення активності аланін-амінотрансферази у сироватці крові (REF НР001.01)(600 мл/ 250 макс. визнач.) | СКЛАД НАБОРУ1. Субстратно-буферний розчин АлАТ– 1 флакон з (50 ± 2) мл;- фосфатний буфер (0,100 ± 0,005) моль/л;- D,L-альфа-аланін (0,20 ± 0,01) моль/л;- 2-оксоглутарова кислота (2,0 ± 0,1)ммоль/л.2. Стоп-реагент– 1 флакон з (50 ± 2) мл;- 2,4-дінітрофенілгідразин (1,00 ± 0,05) ммоль/л3. Калібрувальний розчин – 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл;- піровинограднокислого натрію (2,0 ± 0,1) ммоль/л, (220 ± 11) мкг/мл, (що відповідає 176 мкг/мл піровиноградної кислоти);4. Гідроокис натрію розчин (4,0 ± 0,2) моль/л чи сухий – 1 флакон з (50 ± 2) мл або з (8,00 ± 0,32) г.АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ1. Набір розрахований на 60 макровизначень або 250 мікровизначень (з урахуванням холостих проб).2. Лінійність повинна забезпечуватись в діапазоні від 0,1 мкмоль/(год/мл) до 2,5 мкмоль/(год/мл) (від 0,028 мккат/л до 0,7 мккат/л).3. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 6 %, | 16 | набір |
| **12** | АсАТ-набір для визначенняактивностіаспартатамінотрансферази у сироватцікрові (REF НР004.01)(600 мл/ 250 макс. визнач.) | СКЛАД НАБОРУ1. Субстратно-буферний розчин АсАТ – 1 флакон з (50 ± 2) мл;- фосфатний буфер (0,100 ± 0,005) моль/л,- L- аспарагінова кислота (0,100 ± 0,005) моль/л,- 2-оксоглутарова кислота (2,0 ± 0,1) ммоль/л2. Стоп – реагент – 1 флакон з (50 ± 2) мл;2,4-дінітрофенілгідразин (2,4 ДНФГ) (1,00 ± 0,05) ммоль/л;3. Калібрувальний розчин – 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл;- піровинограднокислого натрію (2,0 ± 0,1) ммоль/л, (220 ± 11) мкг/мл, (що відповідає 176 мкг/мл піровиноградної кислоти);4. Гідроокис натрію розчин (4,0 ± 0,2) моль/л з (50 ± 2) мл або з (8,00 ± 0,32) г – 1 флакон.АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 60 макровизначень або 250 мікровизначень (з урахуванням холостих проб). Лінійність калібрування повинна забезпечуватись в діапазоні від 0,1 мкмоль/(год x мл) до 2,5 мкмоль/(год x мл) (від 0,028 мккат/л до 0,7 мккат/л).Коефіцієнт варіації визначення не більше 6 %. | 16 | набір |
| **13** | Загальний білок-набір для визначення концентрації загального білку у сироватці крові людини (REF НР010.01)(1000 мл/ 1000 макс. визнач.) | СКЛАД НАБОРУ1. Ліофілізований альбумін для приготування 5 мл калібрувального розчину (50 ± 2) г/л або 5 мл готового розчину альбуміну (50 ± 2) г/л - 1 флакон;2. Біуретовий реагент (концентрований розчин) - 2 флакони по (100 ± 2) мл.АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 250 макро-, 500 напівмікро-, чи 1000 мікровизначень загального білка з урахуванням холостих та калібрувальних проб.Діапазон визначаємих концентрацій - від 5 г/л до 100 г/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %. | 3 | набір |
| **14** | Білірубін-набір для визначення концентрації загального та прямого білірубіну у сироватці крові (REF НР005.01)(250 мл/ 55+ 55 макс. визнач.) | СКЛАД НАБОРУ1. Розчин сульфанілової кислоти - 1 флакон з (50 ± 2) мл;- сульфанілова 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.АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 110 визначень (55 визначень прямого та 55 загального білірубіну) 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 %. | 8 | набір |
| **15** | Сечовина-Д-набір для визначення концентрації сечовини у біологічних рідинах діацетілмонооксимним методом (REF НР018.01)(400 мл/ 200 макс. визнач.) | СКЛАД НАБОРУ1. Реагент діацетилмонооксиму - 2 ампули по (5,0 ± 0,5) мл;2. Реагент тіосемікарбазиду - 2 ампули по (5,0 ± 0,5) мл;3. Калібрувальний розчин сечовини (10,0 ± 0,5) ммоль/л - 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл;4. Розчин трихлороцтової кислоти (50 ± 2) % - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл;5. Концентрат розбавлювача - 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл.АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 200 напівмікро- або 100 макровизначень сечовини. Діапазон визначаємих концентрацій - від 2,5 ммоль/л до 25,0 ммоль/л.Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %. | 5 | набір |
| **16** | Креатинін-набір для визначення концентрації креатиніну у сироватці крові та сечі людини (REF НР014.01)(300 мл/ 400 макс. визнач.) | СКЛАД НАБОРУ1. Розчин пікринової кислоти (0,040 ± 0,002) моль/л - 1 флакон з (100 ± 4) мл;2. Розчин трихлороцтової кислоти (1,220± 0,061) моль/л - 1 флакон з (100 ± 4) мл;3. Гідроокис натрію: розчин 2,3 Н - 1 флакон з (50 ± 2) мл чи сухий або з (4,60 ± 0,23) г;4. Ліофілізований креатинін для приготування 8 мл калібрувального розчину (442,5 ± 22,0) мкмоль/л або 8 мл готового розчину креатиніну (442,5 ± 22,0) мкмоль/л - 1 флакон .АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 100 макро-, 200 напівмікро- чи 400 мікровизначень креатиніну (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Лінійність зберігається до 100 мг/л (885 мкмоль/л) креатиніну в аналізуємому розчині.Коефіцієнт варіації визначення - не більше 6 %. | 6 | набір |
| **17** | Сечова кислота Ф-набір для визначення концентрації сечової кислоти у біологічних рідинах ензиматичним колориметричним методом (REF НР017.02)(50 мл/ 50 макс. визнач.) | 1. Буферно-хромогенний розчин - 1 флакон з (40 ± 2) мл;- фосфатний буфер (рН 7,4) - (0,05 ± 0,01) моль/л;- 3,5 -діхлоро-2-фенолсульфонат – (4,00 ± 0,05) ммоль/л;- стабілізатори, активатори..2. Розчин ензимів - 1 флакон з (10,0 ± 0,5) 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 — 1 мікропробірка з (1,0 ± 0,1) мл; АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 12 макро- , 25 напівмікро- чи 50 мікровизначень 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 %. | 6 | набір |
| **18** | Діагностичний моноклональний реагент анти-А 10 мл | Діагностичний моноклональний реагент анти-А призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 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. | 1 | флак |
| **19** | Діагностичний моноклональний реагент анти-В 10 мл | Діагностичний моноклональний реагент анти-В призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 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. | 1 | флак |
| **20** | Діагностичний моноклональний реагент анти-D 10 мл | Діагностичний моноклональний реагент анти-D, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікаці: 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. | 1 | флак |
| **21** | Тромбопластин | Зовнішній вигляд Ліофільна маса світло коричневого кольору Вага 1г ±0,05гАктивність по Квіку 14-17 | 6 | шт |
| **22** | Еозин за Май-Грюн-вальдом-1000 | Фіксатор-забарвлювачеозинметиленовийсиній за Май-Грюнвальдом: Еозин за Май-Грюнвальдом: 1 х 1000мл;Концентрованийбуфернийрозчин: 1 х 100мл | 1 | шт |
| **23** | Азур-еозин за Романовським-1000 | Забарвлювачазур-еозин за Романовським: Азур-еозин за Романовським: 1 х 1000 мл; Концентрований буферний розчин: 1 х 100 мл | 1 | шт |
| **24** | Смужки індикаторні Глюкотест №100 | Тест-смужки індикаторні (одноразові) використовуються для визначення вмісту глюкози в сечі в діапазоні концентрація від 0-15 ммоль/л за допомогою кольорової шкали, яка нанесена на етикетку.Кількість одиниць виробу в упаковці: 100 штук | 50 | уп |
| **25** | Смужки індикаторні Ацетон-тест №50 | Смужки індикаторні призначені для визначення наявності та оцінки рівня кетонових тіл у сечі. Смужки застосовують для InVitro діагностики у лабораторіях лікарень, поліклінік, фельдшерсько-акушерських пунктів, служби швидкої допомоги, у сімейній медицині, а також для самоконтролю в домашніх умовах.Склад: індикаторний шар смужок «Ацетонтест» являє собою смужку фільтрувального паперу, яку просочено хімічними речовинами, до складу яких входить:* лимонна кислота -  0,0001 g (г);
* гідроксиднатрію -  0,00012 g (г);
* нітропрусиднатрію – 0,00022 g (г).

Кількість одиниць виробу в упаковці: 50 штук | 12 | уп |