**Додаток № 3 До тендерної документації**

**Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики**

**предмета закупівлі, у тому числі відповідну технічну специфікацію**

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ:**

І.ЗАГАЛЬНІ, КІЛЬКІСНІ ТА ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ (опис предмета закупівлі):

1. Товар має бути належним чином зареєстровані в Україні у передбаченому законодавством порядку та відповідати національним та/або міжнародним стандартам. На підтвердження, у складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати:

а) декларацію(-ії) або сертифікат (-и) відповідності, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту, або інші документи що передбачені законодавством на даний вид товару, у чинному виданні (редакції) з додатками (у разі наявності), на кожне найменування, або

б) гарантійний лист від Учасника, що на запропонований ним товар документи визначені п. п. (а) п.1 загальних вимог цього Додатку, будуть надані при постачанні товару;

в)якщо товар не підлягає обов’язковій реєстрації, надати у складі тендерної пропозиції лист пояснення (довідку) з посиланням на нормативно-правові акти.

г) з метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, якщо Учасник не є виробником товару, надати гарантійного листа від виробника або офіційного представника на території України, якими підтверджується, що Учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб Замовника у відповідній до вимог цієї документації кількості, якості, уповноваженими виробником або офіційним представником виробника, в якому повинно бути посилання на повну назву учасника, номер оголошення в електронній системі, а також назву предмету закупівлі згідно з оголошенням та який має бути виданим не раніше дати оприлюднення оголошення про проведення торгів або більш пізню дату.

*\* Підтвердження відповідності технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку, надається Учасником у формі заповненої таблиці. Учасник повинен зазначити назву товару, яка вказана у реєстраційних документах та буде зазначатися у специфікації до договору про закупівлю та у видаткових накладних Учасника.*

*\*\* У разі, якщо у медико-технічних вимогах наявні посилання на конкретні торгові марки чи виробників або патенти, конструкцію або тип товару, вживаються у значенні «або еквівалент».*

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Найменування | Медико-технічні вимоги | Од. вим. | КІЛЬКІСТЬ |
| 1. | Гемоглобін HP008.01 ( 400 визначень) | Набір застосовують для визначення концентрації гемоглобіну у крові людини в клінікодіагностичних і біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований (з урахуванням холостих проб) на відповідну кількість визначень гемоглобіну 400 визначень  Діапазон визначаємих концентрацій - від 30 г/л до 200 г/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 2 %. Чутливість 10 на 0,001 од. оптичної щільності – не більше 0,4 г/л (540 нм). Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °С до плюс 8 °С. Гарантійний термін придатності набору - 24 місяця від дня виготовлення  СКЛАД НАБОРУ  1. Окислювальний реагент НР008.01 - 1 флакон з (50 ± 2) мл;  2. Калібрувальний розчин геміглобінцiаніду (відповідає пробі крові з концентрацією гемоглобіну (150 ± 3) г/л),  3. Ацетонцiангідрин - 1 ампула з (0,50 ± 0,03) мл; | уп | 20 |
| 2. | Набір реагентів для РМП RPR-01 500 визн | Для лабораторної діагностики сифілісу в сироватці та плазмі крові людини в реакції мікропреципітації (РМП).  Реагент Кількість  Кардіоліпіновий антиген  Розчин, що містить кардіоліпін (0,03%), лецитин (0,27%), холестерин (0,9%) в абсолютному етиловому спирті. Прозорий безбарвний розчин з характерним запахом спирту. Допускається утворення кристалів холестерину на холоді, які розчиняються при температурі (37±1)°С 5 × 2 мл  Холін-хлорид 70%  Холін-хлорид в 0,9% розчині натрію хлориду.Прозорий безбарвний розчин з характерним запахом 1 × 5 мл  Позитивний контроль 4+ (рідкий, готовий до використання) F  Інактивована сироватка крові хворих на сифіліс пацієнтів, яка містить імуноглобуліни,специфічні до антигенів T.pallidum.Титр реагінових антитіл до T.pallidum є достатнім для отримання позитивного результату 4+ в РМП. Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина.1 × 1 мл  Скарифікатор ампульний (при використанні ампул з кільцем чи точкою облому скарифікатор не вкладають) 1 шт.  Інструкція з використання 1 шт. | уп | 3 |
| 3. | СРБ-латекс-тест Визначення С-реактивного білка методом латексної аглютинації | Набір розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб при витраті робочого розчину відповідно цієї методики  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 | уп | 4 |
| 4. | АСЛ-О-латекс-тест Визначення  антистрептолизина -О методом латексної аглютинації | Набір розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб при витраті робочого розчину відповідно цієї методики  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 АСЛО більш 200 IU/ml (МОд/(мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.) 4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить АСЛО менш 200 IU/ml (МОд/мл), 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 200 IU/ml (МОд/мл) (аглютинація на 2+). Стандартизація виконана по міжнародному стандарту NIBSC ASO | уп | 3 |
| 5. | РФ-латекс-тест Визначення ревматоїдного  фактора методом латексної аглютинації | Набір розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб при витраті робочого розчину відповідно цієї методики  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 РФ більш 12 IU/ml (МОд/мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.) 4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить РФ менш 12 IU/ml (МОд/мл), 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 12 IU/ml (МОд/мл) (аглютинація на 2+). Стандартизація виконана по міжнародному стандарту РФ NIBSC 64/002. | уп | 4 |
| 6. | Тимолова проба HP021.01 | Набір призначений для проведення тимолової проби з сироваткою крові людини в клінікодіагностичних та біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований на 228 макро-, 457 напівмікро- або 915 мікровизначень  Діапазон визначаємого помутніння – від 0 од. S-H до 20 од. S-H (Shank та Hoagland). Коефіцієнт варіації визначення - не більше 10 %. Чутливість 7 на 0,001 од. оптичної щільності – не більше 0,03 од. S-H (630 нм). Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °С до плюс 16 °С. Гарантійний термін придатності набору - 24 місяця від дня виготовлення  СКЛАД НАБОРУ 1. Тимоловий реагент -1 флакон з (16,5 ± 1,5) мл; - тимол (7,89 ± 0,50) %; - спирто-альдегідна фракція (55,05 ± 2,50) %; - малеїнова кислота (1,43 ± 0,10) %; - тріс-(гідроксиметил)-амінометан (4,05 ± 0,20) %. 2. Розчин хлориду барію (48 ± 2) ммоль/л - 1 ампула з (5,0 ± 0,3) мл; 3. Концентрат розчину порівняння 1 - 1 флакон з (11,0 ± 0,5) мл. | уп | 5 |
| 7. | Білірубін HP005.01 | Набір призначений для визначення концентрацій загального та прямого білірубіну у сироватці крові людини в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях, науково - дослідницькій практиці. Набір розрахований на 110 напівмікровизначень (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 %. Чутливість 8 на 0,001 од. оптичної щільності – не більше 0,15 мкмоль/л (540 нм). Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °С до плюс 16 °С. Гарантійний термін придатності набору - 24 місяця від дня виготовлення  СКЛАД НАБОРУ 1. Розчин сульфанілової кислоти - 1 флакон з (50 ± 2) мл; - сульфанілова кислота - (25,0 ± 1,2) ммоль/л, 2. Кофеїновий реактив (концентрат) - 2 флакони по (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. | уп | 2 |
| 8. | Глюкоза -Ф HP009.02 | Набір застосовують для визначення концентрації глюкози у цільній крові (плазмі), сироватці крові, сечі та спинномозковій рідині (СМР) людини в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях, науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований на 50 макро-, 100 напівмікро- чи 200 мікровизначень (сумарний об'єм робочого розчину 200 мл) з урахуванням холостих та калібрувальних проб  Діапазон визначаємих концентрацій - від 0,056 ммоль/л до 25 ммоль/л або від 10 мг/л до 4500 мг/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %. Чутливість 5 на 0,001 од. оптичної щільності – не більше 0,02 ммоль/л (510 нм). Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °С до плюс 16 °С. Гарантійний термін придатності набору - 24 місяця від дня виготовлення.  СКЛАД НАБОРУ 1. Ензими (розчин) - 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл; - пероксидаза (2200 ± 220) U/л; - β,D-глюкозооксидаза (18000 ± 1800) U/л; - 4-амінофеназон (110 ± 11) мг/л; - стабілізатори, активатори. 2. Буферний розчин - 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл; - фосфатний буфер (рН 7,2 - 7,4) (0,10 ± 0,01) моль/л, - фенол (190 ± 19) мг/л; - стабілізатори. 3. Антикоагулянт - 1 флакон або пакет; 4. Калібрувальний розчин глюкози ((10,0 ± 0,5) ммоль/л - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл. або (1802 ± 90) мг/л). | уп | 40 |
| 9. | АПТЧ тест рідкий 100  визначень | Набір розрахований на 100 визначень при витраті робочого розчину відповідно цієї методики  Склад набору 1. АПТЧ -реагент (розчин, що містить фосфоліпіди мозку кролика, елагову кислоту, буфер і стабілізатори), 10 ml (мл) - 1 фл. 2. Кальцію хлорид (0.277% розчин), 10 ml (мл) - 1 фл. 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт.  Аналітичні характеристики Коефіцієнт варіації результатів визначення АПТЧ не перевищує 10%. Допустимий розкид результатів визначення АПТЧ в одній пробі плазми крові різними наборами однієї серії не перевищує 10%. Тест чутливий до присутності в крові антикоагулянтів | уп | 2 |
| 10. | Азопірамова проба 600/6 | Набір розрахований на 6000 проб при використанні 0,1 мл робочого розчину на одне дослідження  Склад набору: 1. Амідопірин –6 по 5 гр 2. Анілін солянокислий – 6 по 75 гр | уп | 2 |
| 11. | ПЧ- тест рідкий 400 визн. | Набір розрахований на 400 визначень при витраті робочого розчину відповідно цієї методики.  Склад набору 1. Тромбопластин-кальцієвий реагент, 10 ml (мл) - 4 фл. Міжнародний індекс чутливості (МІЧ) вказано в Паспорті до набору. 2. Контрольна плазма (ліофільно висушена контрольна плазма крові людини), на 1 ml (мл) - 1 фл. 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт  Аналітичні характеристики Коефіцієнт варіації результатів визначення протромбінового часу не перевищує 10%. Допустимий розкид результатів визначення протромбінового часу в одній пробі плазми крові різними наборами однієї серії не перевищує 10% | уп | 5 |
| 12. | Діагностичний моноклональний реагент анти-А | Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами AB0, Rh-, Kell та імунних антитіл.  Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків червоного кольору. Титр моноклональних, специфічних антитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2.  Термі придатності 2,5 роки | фл | 35 |
| 13. | Діагностичний моноклональний реагент анти-В | Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами AB0, Rh-, Kell та імунних антитіл.  Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від блідо-фіолетового до синього кольору. Титр моноклональних, специфічних антитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2.  Термі придатності 2,5 роки | фл | 35 |
| 14. | Діагностичний моноклональний реагент анти-С | Діагностичний моноклональний реагент анти-С, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену С еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікроплаті та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією з рожевим або жовтуватим відтінком рідина.  Загальний термін придатності 2 роки. | фл | 1 |
| 15. | Діагностичний моноклональний реагент анти-Е | Діагностичний моноклональний реагент анти-Е, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену Е еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікроплаті та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією з рожевим або жовтуватим відтінком рідина.  Загальний термін придатності 2 роки. | фл | 1 |
| 16. | Діагностичний моноклональний реагент анти-D | Діагностичний моноклональний реагент анти-D для визначення групи крові людини за системою Rhesus (10мл) Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами AB0, Rh-, Kell та імунних антитіл. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина Титр моноклональних, специфічних антитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2.  Термі придатності 2 роки | фл | 30 |
| 17. | Еозин по Май-Грюнвальду-1000 | Набір призначений для використання еозину метиленового синього за Май-Грюнвальдом в якості фіксатора-забарвлювача для гематологічних досліджень формених елементів крові  Склад набору  Еозин за Май-Грюнвальдом - 1 флакон з (1000 ± 10) мл Концентрований буферний розчин - 1 флакон з (100 ± 2) мл | шт | 15 |
| 18. | Азур-Еозин по Романовському-1000 | Забарвлювач «Азур**-**еозин за Романовським» призначений для гематологічних досліджень формених елементів крові. Набір розрахований на, приблизно, 20 000 – 40 000 проб при використанні на одне дослідження 0,5 мл розведеного 1:9 – 1:19 розчину «Азур-еозину за Романовським»  Склад набору  Азур-еозин за Романовським - 1 флакон з (1000 ± 10) мл Концентрований буферний розчин - 1 флакон з (100 ± 2) мл | шт | 5 |
| 19. | Забарвлення за Цілем-Нільсеном | Набір призначений для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу (Mycobacteriacea tuberculosis - М.tuberculosis) в клініко-діагностичних лабораторіях і науководослідницькій практиці. Набір розрахований на проведення 200 аналізів (при витраті розчинів реагентів по 0,5 мл на визначення). Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °С до плюс 16 °С. Гарантійний термін придатності набору - 24 місяці від дня виготовлення.  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 | уп | 1 |
| 20. | Плазма кроляча, цитратна суха 1мл № м10 | ПРИЗНАЧЕННЯ Видова ідентифікація стафілококів в реакції плазмокоагуляції.  СКЛАД Ліофілізована плазма кроляча цитратна, отримана з крові кролів шляхом змішування з 10 % розчином натрію цитрату.  ФОРМА ВИПУСКУ І УПАКОВКА По 10 ампул разом з інструкцією із застосування та ножем ампульним (скарифікатором) у пачці. При пакуванні ампул з кільцем зламу або крапкою зламу скарифікатор не вкладають.  УМОВИ ЗБЕРІГАННЯ І ТРАНСПОРТУВАННЯ У захищеному від світла місці при температурі від 2 °С до 8 °С. Транспортування ‒ всіма видами критого транспорту при температурі від 2 °С до 8 °С. ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ: 2 роки. | уп | 1 |
| 21. | HК 008.04 Калібратори гемоглобіну (рідкий) 3фл х 1,5мл | Набір призначений для калібрування і контролю якості визначення гемоглобіну у крові в клiнiко-дiагностичних i бiохiмiчних лабораторiях та науково-дослiдницькiй практицi.  Діапазон калібрувальних концентрацій - від 40 г/л до 260 г/л. Коефіцієнт варіації калібрувальних концентрацій - не більше 2 %. Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °С до плюс 8 °С. Розраховано на 75 визначень кожної концентрації (при витраті 20 мкл на визначення). Увага! Заморожувати неприпустимо! Гарантійний термін придатності набору - 36 місяців від дня виготовлення  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. | уп | 12 |
| 22. | RBC контроль | Призначення  Набір «RBC-контроль Н+П» призначений для контролю правильності і відтворюваності підрахунку ерітроцитів в лічильнiй камері Горяєва  Склад набору  1. Реагент 1. Нормальна концентрація клітин.  2. Реагент 2. Патологічна концентрація клітин.  3. Інструкція з використання.  4. Паспорт. | уп | 12 |
| 23. | WBC контроль | Призначення  Набір «WBC-контроль Н+П» призначений для контролю правильності і відтворюваності підрахунку лейкоцитів в лічильній камері Горяєва. Значення концентрації відповідає концентрації лейкоцитів в крові людини. В суспензії частинки імітують розміри лейкоцитів, але не морфологічні ознаки  Склад набору  1. Реагент 1. Нормальна концентрація клітин.  2. Реагент 2. Патологічна концентрація клітин.  4. Інструкція з використання.  5. Паспорт. | уп | 12 |
| 24. | Крохмаль водорозчинний | Крохмаль водорозчинний, (С6Н10О5)n, Кваліфікація чда  Гарантійний термін зберігання: 3 роки з дня виготовлення | г | 500 |
| 25. | Диски для визначення чутливості з Цефотаксимом, 5 мкг №100 | диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів | шт | 3 |
| 26. | Диски для визначення чутливості з Амоксициліном-Клавуланатом , 20/10 мкг  №100 | **диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів** | **шт** | **3** |
| 27. | Диски для визначення чутливості з Ампіциліном, 2 мкг №100 | **диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів** | **шт** | **1** |
| 28. | Диски для визначення чутливості з Бензилпеніциліном, 1 од №100 | **диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів** | **шт** | **3** |
| 29. | Диски для визначення чутливості з Цефуроксимом, 30 мкг №100 | **диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів** | **шт** | **2** |
| 30. | Диски для визначення чутливості з Ванкоміцином, 5 мкг №100 | **диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів** | **шт** | **3** |
| 31. | Диски для визначення чутливості з Тикарциліном-Клавуланатом, 75/10 мкг № 100 | **диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів** | **шт** | **3** |
| 32. | Диски для визначення чутливості з Піперациліном-Тазобактамом, 30/6 мкг№100 | **диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів** | **шт** | **3** |
| 33. | Диски для визначення чутливості з Амікацином, 30 мкг №100 | **диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів** | **шт** | **2** |
| 34. | Диски для визначення чутливості з  Ципрофлоксацином, 5 мкг №100 | **диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів** | **шт** | **2** |
| 35. | Диски для визначення чутливості з Гентаміцином, 10 мкг №100 | **диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів** | **шт** | **2** |
| 36. | Диски для визначення чутливості з Цефтазидимом-Авібактамом, 10/14 мкг  №100 | **диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів** | **шт** | **1** |
| 37. | Реагент контрольних розчинів білка та глюкози в сечі «Філісіт-КГБС» | Контрольні розчини призначені для побудови калібрувального графіка, контролю правильності та відтворюваності вимірювань при визначенні концентрації білка, глюкози та рН в сечі та спиномозковій рідині (СМР), у клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях, науково-дослідницькій практиці. Діапазон концентрацій білка- від 50 мг/л до 1000 мг/л. Діапазон концентрацій глюкози - від 1,5 ммоль/л до 7 ммоль/л. Коефіцієнт варіації концентрації - не більше 5%. Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °С до плюс 8 °С. Гарантійний строк придатності - 12 місяців від дня виготовлення.  СКЛАД НАБОРУ 1. Контрольні розчини А, Б, В, Г - 4 флакони з (10,0 ± 0,5) мл (точне значення концентрації білку, глюкози та рН зазначено на флаконах з контрольними розчинами) | уп | 12 |
| 38. | Забарвлення за Грамом | Набір призначений для диференціального забарвлення, дослідження структури клітинної стінки і виявлення приналежності бактерій до грампозитивних або до грамнегативних груп в клініко-діагностичних лабораторіях і науково - дослідницькій практиці. Набір розрахований на проведення 500 аналізів (при витраті кожного з робочих розчинів реагентів 50 мкл на визначення). Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °С до плюс 16 °С. Гарантійний термін придатності набору - 12 місяців від дня виготовлення  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. | уп | 1 |
| 39. | Телурит калію 2%, розчин (10\*5) | Набір призначений для використання як допоміжного реактиву у якості інгібітору в клiнiко-дiагностичних i бiохiмiчних лабораторіях та науково-дослiдницькiй практиці. Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °С до плюс 16 °С. Гарантійний термін придатності набору - 12 місяців від дня виготовлення  СКЛАД НАБОРУ 1. Розчин телуриту калію (20,0 ± 1,0)г/л - 10 ампул по (5,0 ± 0,5)мл | уп | 2 |