**Додаток 2**

Форма пропозиції, яка подається Учасником на фірмовому бланку (за наявності).

**ФОРМА**

**тендерної пропозиції**

Уважно вивчивши тендерну документацію щодо закупівлі **Лабораторні реактиви, Код ДК 021-2015 33690000-3 - Лікарські засоби різні,**  яку проводить Комунальне некомерційне підприємство Славської селищної ради «Славська міська лікарня», ми\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*(найменування Учасника)*, надаємо свою тендерну пропозицію згідно технічних та інших вимог Замовника, викладених у тендерній документації.

|  |  |
| --- | --- |
| **Відомості про підприємство** | Повне найменування учасника – суб’єкта господарювання |
| Ідентифікаційний код за ЄДРПОУ або реєстраційний номер облікової картки платника податків |
| Реквізити (адреса - юридична та фактична, телефон, факс, телефон для контактів, e-mail) |
| Вартість пропозиції | Учасник вказує загальну вартість предмету закупівлі в гривнях цифрами та прописом без ПДВ та з урахуванням ПДВ |
| Термін надання послуг | До 31 грудня 2024 року |
| **Відомості про особу (осіб), які уповноважені представляти інтереси Учасника** | (Прізвище, ім’я, по батькові, посада, контактний телефон). |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування** | **НК 024:2023** | **Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі** | **Одиниці виміру** | **Кількість** |
| 1 | Гама-Глютаміл Трансфераза кін. СпЛ (Гама-ГТ-кін.СпЛ) (50 | 53030 - Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент | Вимірювання γ-ГТ активно застосовують при діагностиці та лікуванні таких захворювань як застій жовчі, цироз або пухлини печінки Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 8.6 - 100 mmol/l (ммоль/л); гліцилгліцин -100 mmol/l (ммоль/л).  2. Реагент 2. Субстрат: L-γ-глутаміл-3-карбоксі-4-нітроанілід - 3 mmol/l (ммоль/л).  3. Інструкція з використання. 4. Паспорт або сертифікат. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 3 - 250 U/l (Од/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 5 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.  2. Чутливість не менш 3 U/l (Од/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | паков | 3 |
| 2 | Кальцій СпЛ 100 | 45789-— Кальцій (Ca2 +) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз | Вимірювання вмісту кальцію в пробі ґрунтується на утворенні кольорового комплексу кальцію з  о-крезолфталеїном в лужному середовищі. Інтенсивність кольору пропорційна концентрації кальцію в зразку.  Склад набору  1. Реагент 1. Буфер: етаноламін - 500 mmol/l (ммоль/л).  2. Реагент 2. Хромоген: о-крезолфталеїн – 0.62 mmol/l (ммоль/л); 8-гідрохінолін - 69 mmol/l (ммоль/л).  3. Стандарт. Водний розчин кальцію – 2.5 mmol/l (ммоль/л).  4. Інструкція з використання.  5. Паспорт або сертифікат.  Аналітичні характеристики  1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.125 - 4 mmol/l (ммоль/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 4%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.  2. Чутливість не менш 0.125 mmol/l (ммоль/л).  3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 4%. | паков | 3 |
| 3 | Моноклональний реагент анти- А для визначення груп крові людини за системою АВО (1х10мл) | 52532 - Анти-A групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла | Моноклональний реагент анти-А для визначення груп крові людини за системою АВ0 призначений для визначення груп крові людини шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою реакції прямої гемаглютинації. Аналітичні характеристики Реагенти строго специфічні. 1. Моноклональний реагент анти-А містить моноклональні антитіла анти-А класу Ig M в титрі ≥ 1:32, Моноклональний реагент анти-А не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп В(III) і 0(I). Моноклональний реагент анти-А виявляє А1 і А2 антигени еритроцитів. Аглютинація еритроцитів з більш слабкими варіантами антигену А настає пізніше, ніж з еритроцитами А1 і А2. 2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-А - не пізніше 10 s (с). 3. Відтворюваність результатів складає 100%. Кришка (колір) - синій Етикетка (колір) - блакитна смужка Реагент (колір) - прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків блакитного кольору Термін зберігання повинен становити не менше 24 місяців з дня виготовлення | флак | 8 |
| 4 | Моноклональний реагент анти -В для визначення груп крові людини за системою АВО (1х10мл) | 52538 - Анти-B групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла | Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини за системою АВ0 призначений для визначення груп крові людини шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою реакції прямої гемаглютинації Аналітичні характеристики Реагенти строго специфічні. 1. Моноклональний реагент анти-В містить моноклональні антитіла анти-В класу Ig M в титрі ≥ 1:32, Моноклональний реагент анти-В не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп А(II) і 0(I).  2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-В - не пізніше 10 s (с). 3. Відтворюваність результатів складає 100%.  Кришка (колір) - жовтий Етикетка (колір) - жовта смужка  Реагент (колір) - прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків жовтого кольору Термін зберігання повинен становити не менше 24 місяців з дня виготовлення | флак | 8 |
| 5 | Моноклональний реагент анти –D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus (1х10мл) | 52647 - Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла | Моноклональний реагент анти-D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus застосовується для встановлення резус належності у осіб будь-якої групової приналежності за системою АВ0. Аналітичні характеристики  Реагент строго специфічен. 1.Моноклональний реагент анти-D Супер містить моноклональні антитіла анти-D класу Ig М в титрі  ≥ 1:32 2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти- D Супер - не пізніше 60 s (с) Моноклональний реагент анти-D Супер має високу гемаглютинуючу активність і надійно виявляє відповідний антиген на еритроцитах як гомо-, так і гетерозиготних фенотипів (в прямій реакції на площині). Моноклональний реагент анти-D Супер специфічен і не дає перехресних реакцій з невідповідними антигенами. Для отримання надійних результатів необхідно дотримання інструкції по призначенню набору. Відтворюваність результатів складає 100%. Кришка (колір) - зелений Етикетка (колір) - зелена смужка Реагент (колір) - прозора або з незначною опалесценцією безбарвна або жовтувата рідина Термін зберігання повинен становити не менше 24 місяців з дня виготовлення | флак | 8 |
| 6 | Аланінамінотрансфераза-кін. СпЛ (АЛТ-кін. СпЛ) 500 | 52923 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Визначення активності АЛТ вважається більш специфічним для діагностики хвороб печінки. Визначення АЛТ в поєднанні з визначенням AСТ використовують для діагностики інфаркту міокарда. Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.8 - 100 mmol/l (ммоль/л), ЛДГ - 1200 U/l (Од/л),  L-аланін – 500 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Субстрат: NADH – 0.18 mmol/l (ммоль/л), α-кетоглуторат - 15 mmol/l (ммоль/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт або сертифікат. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 4 - 260 U/l (Од/л). Відхилення від лінійності не перевищує 7 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:9 (в десять разів) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 10.  2. Чутливість не менш 4 U/l (Од/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%. | паков | 4 |
| 7 | Аспартатамінотрансфераза-кін.СпЛ (АСТ- кін. СпЛ) 500 | 52954 - Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Підвищений рівень АСТ в сироватці крові не є специфічним показником захворювання печінки. Використовується, головним чином, для діагностики та контролю перебігу хвороб печінки поряд з іншими ферментами, такими як AЛТ і лужна фосфатаза. Також визначення АСТ використовується для контролю стану пацієнтів після інфаркту міокарда, при хворобі скелетних м'язів та ін. Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.8 - 80 mmol/l (ммоль/л); ЛДГ - 800 U/l (Од/л); МДГ - 600 U/l (Од/л);  L-аспартат - 200 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Субстрат: NADH – 0.18 mmol/l (ммоль/л); a-кетоглуторат - 15 mmol/l (ммоль/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт або сертифікат. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 4 - 260 U/l (Од/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 7 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:9 NaCl (в десять разів) 9 g/l (г/л) та помножте результат на 10.  2. Чутливість не менш 4 U/l (Од/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%. | паков | 4 |
| 8 | Сечовина-кін. СпЛ 300 | 53587 - Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Підвищений рівень сечовини в крові спостерігається при захворюванні нирок, злоякісних пухлинах сечовивідних шляхів та передміхурової залози, хворобі Аддісона, посиленому розпаду білків, шоці, зневодненні, дієтах з надлишковим рівнем білків.  Зниження сечовини в крові буває фізіологічним при вагітності.  Склад набору  1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.8 - 80 mmol/l (ммоль/л); α-кетоглюторат - 6 mmol/l (ммоль/л); уреаза – 75000 U/l (Од/л).  2. Реагент 2. Ензими: ГДГ - 60000 U/l (Од/л); НАДФ – 0.32 mmol/l (ммоль/л).  3. Стандарт. Водний розчин сечовини – 8.3 mmol/l (ммоль/л).  4. Інструкція з використання.  5. Паспорт або сертифікат.  Аналітичні характеристики  1. Лінійність вимірювального діапазону: 2 - 50 mmol/l (ммоль/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж  межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.  2. Чутливість не менш 2 mmol/l (ммоль/л).  3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | паков | 4 |
| 9 | Холестерин СпЛ 200 | 53359 - Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Загальний холестерин крові, утворює кольоровий комплекс, а ряді складних ферментативних реакцій. Інтенсивність забарвлення прямо пропорційна концентрації холестерину у зразку. Склад набору 1. Реагент 1. PIPES рН 6.9 - 90 mmol/l (ммоль/л); фенол - 26 mmol/l (ммоль/л); ХЕ - 1000 U/l (Од/л);  ХО - 300 U/l (Од/л), пероксидаза - 650 U/l (Од/л); 4-амінофеназон – 0.4 mmol/l (ммоль/л). 2. Стандарт. Розчин холестерину - 5.16 mmol/l (ммоль/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт або сертифікат. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.25 - 20 mmol/l (ммоль/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два. 2. Чутливість не менш 0.25 mmol/l (ммоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | паков | 4 |
| 10 | Креатинін-кін. СпЛ 500 | 53251 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | В сироватці підвищений рівень креатиніну може вказувати не тільки на ниркову недостатність і прогресуючі захворювання нирок, але і на кишкову непроходимість, важкий діабет, декомпенсації серця, механічну жовтільницю, вагітність, голодування. Зниження рівня – при анеміях, після назначення АКТГ.  В сечі підвищення залежить від харчування, при посиленой роботі м'язів, лихоманних станах, недостатності функцій печінки, пневмонії. Зниження – при м'язовій атрофії, голодуванні, дегенерації нирок, лейкемії, амілоїдозі нирок.  Склад набору  1. Реагент 1. Пікриновий реагент: пікринова кислота – 17.5 mmol/l (ммоль/л).  2. Реагент 2. Лужний реагент: гідроксид натрію - 0.29 mmol/l (ммоль/л).  3. Стандарт. Водний розчин креатиніну - 167 µmol/l (мкмоль/л).  4. Інструкція з використання.  5. Паспорт або сертифікат.  Аналітичні характеристики  1. Лінійність вимірювального діапазону: 26 - 1000 µmol/l (мкмоль/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 2.  2. Чутливість не менш 26 µmol/l (мкмоль/л).  3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | паков | 4 |
| 11 | Лужна фосфатаза –кін. СпЛ (ЛФ-кін. СпЛ)80 | 52928 - Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Збільшення активністі ЛФ головним чином зустрічається при захворюваннях кісток (хворобі Педжета, остеомаляціі, рахіті) або захворюваннях печінки (холестаз, обструктивне захворювання печінки, гепатит, саркоїдоз, гепатотоксичні випадки,механічній жовтільниці), метастазування в кістки та печінку. Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: діетаноламін рН 10.4 - 1 mmol/l (ммоль/л); магнію хлорид - 0.5 mmol/l (ммоль/л).  2. Реагент 2. Субстрат: п-нітрофенілфосфат - 10 mmol/l (ммоль/л).  3. Інструкція з використання. 4. Паспорт або сертифікат. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 20 - 1200 U/l (Од/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 5 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:9 (в 10 разів) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 10.  2. Чутливість не менш 20 U/l (Од/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | паков | 3 |
| 12 | СпЛ Мультикалібратор | 47868 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор | СпЛ Мультикалібратор - це ліофілізована людська сироватка, яка призначена для побудови калібрувальної кривої при визначенні концентрації електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, білків в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях.  Склад:Людська сироватка з нормальним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків 1 фл для  3 ml (мл). Консервована. Ліофілізована.  Зберігання і стабільність: Гарантійний термін зберігання становить 24 mth (міс) з дня виготовлення набору. Розведений: Стабільний 8 h (год) при 15-25ºC ; 2 d (доб) при 2-8ºC ; 4 wk (тижд) при -20ºC (одноразове заморожування) | флак | 4 |
| 13 | Альфа –Амілаза –кін СпЛ 50 | 52940 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Визначення проводиться для діагностики та контролю захворювань підшлункової залози, як гострого так і хронічного панкреатиту. Активність α-амілази також може характеризувати жовчні або шлунково-кишкові захворювання та інші порушення. Склад набору 1. Реагент 1. CNPG3 - 2.25 mmol/l (ммоль/л), MES рН 6.2, натрію хлорид -350 mmol/l (ммоль/л), кальцію ацетат - 6 mmol/l (ммоль/л), калію тіоціонат - 900 mmol/l (ммоль/л), натрію азід - 0.95 g/l (г/л). 2. Інструкція з використання. 3. Паспорт або сертифікат. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 20 - 2000 U/l (Од/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 5 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 2. 2. Чутливість не менш 20 U/l (Од/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5 %. | паков | 2 |
| 14 | Сечова кислота СпЛ 100 | 53583 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Підвищення рівня сечової кислоти може свідчити про ниркову недостатність, але в основному пов'язано з подагрою.  Склад набору  1. Реагент 1. Буфер: фосфат рН 7.4 - 50 mmol/l (ммоль/л); ДХФС - 4 mmol/l (ммоль/л).  2. Реагент 2. Ензими: уріказа - 60 U/l (Од/л); пероксидаза - 660 U/l (Од/л);  аскорбат оксидаза - 200 U/l (Од/л); 4-амінофеназон - 1 mmol/l (ммоль/л).  3. Стандарт. Водний розчин сечової кислоти - 357 µmol/l (мкмоль/л).  4. Інструкція з використання.  5. Паспорт або сертифікат.  Аналітичні характеристики  1. Лінійність вимірювального діапазону: 12 - 1200 µmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1(в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.  2. Чутливість не менш 12 µmol/l (мкмоль/л).  3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | паков | 2 |
| 15 | Калій СпЛ 100 | 63357 - Калій (K+) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометрія ферментів | Іони калію в безбілковому лужному середовищі реагують з тетрафенілборатом натрію (ТРВ-Na) і утворюють каламутну, дрібнодисперсну суспензію тетрафенілборат калія. Каламутність прямо пропорційна концентрації калію.  Склад набору 1. Реагент 1. Тетрафенилборат натрію - 0.2 mol/l (моль/л).  2. Реагент 2. Гідроксид натрію - 2.0 mol/l (моль/л). 3. Реагент 3. Осаджувач: трихлороцтова кислота - 0.3 mol/l (моль/л). 4. Стандарт. Розчин калію - 5.5 mmol/l (ммоль/л). 5. Інструкція з використання. 6. Паспорт або сертифікат. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 2 - 20 mmol/l (ммоль/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 4%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два. 2. Чутливість не менш 2 mmol/l (ммоль/л). 3 .Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 4%. | паков | 2 |
| 16 | Натрій СпЛ 100 | 52899 - Натрій (Na+) IVD (діагностика in vitro), реагент | Натрій випадає в осад з Mg-ураніл ацетатом. Іони уранілу, знаходяться в суспензії у формі жовто-коричневого комплексу з тіогліколевою кислотою. Різниця між холостим зразком (без осаду натрію) і дослідним зразком пропорційна концентрації натрію.  Склад набору  1. Реагент 1. Осаджувач: ацетат сечовини - 19 mmol/l (ммоль/л); ацетат магнію - 140 mmol/l (ммоль/л).  2. Реагент 2. Тіогліколат амонію - 550 mmol/l (ммоль/л); аміак – 550 mmol/l (ммоль/л).  3.Стандарт. Водний розчин натрію - 160 mmol/l (ммоль/л).  4. Інструкція з використання.  5. Паспорт або сертифікат.  Аналітичні характеристики  1. Лінійність вимірювального діапазону: 40 - 400 mmol/l (ммоль/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.  2. Чутливість не менш 40 mmol/l (ммоль/л).  3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. | паков | 2 |
| 17 | Магній СпЛ 100 | 46795 - Магній (Mg2 +) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | Магній утворює пурпурний забарвлений комплекс, коли вступає в реакцію з магон сульфонатом в лужному середовищі. Інтенсивність кольору пропорційна концентрації магнію в зразку.  Склад набору  1. Реагент 1. Барвник: ксиліділовий блакитний - 0.1 mmol/l (ммоль/л);  тіогліколева кислота - 0.7 mmol/l (ммоль/л); ДМСО - 3000 mmol/l (ммоль/л).  2. Стандарт. Водний розчин магнію - 0.824 mmol/l (ммоль/л).  3. Інструкція з використання.  4. Паспорт або сертифікат.  Аналітичні характеристики  1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.2 - 2.1 mmol/l (ммоль/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.  2. Чутливість не менш 0.2 mmol/l (ммоль/л).  3 .Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. | паков | 2 |
| 18 | Хлориди СпЛ 120 | НК 024:2023: 60037 — Хлорид (Cl-) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | Хлорид-іони формують розчинний неіонізований комплекс з іонами ртуті і переносять роданід- іони з неіонізованого роданіду ртуті. Роданід-іони, що виділяються, реагують з іонами заліза, формуючи забарвлений комплекс. Інтенсивність кольору пропорційна концентрації іонів хлору в зразку.  Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: гідраргіума роданід - 4 mmol/l (ммоль/л); залізо азотнокисле - 40 mmol/l (ммоль/л); гідраргіум азотнокислий - 2 mmol/l (ммоль/л); азотна кислота - 45 mmol/l (ммоль/л). 2. Стандарт. Водний розчин хлориду - 125 mmol/l (ммоль/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт або сертифікат. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 10 - 160 mmol/l (ммоль/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть 1:1 (в два рази) дистильованою водою та помножте результат на 2. 2. Чутливість не менш 10 mmol/l (ммоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. | паков | 1 |
| 19 | Загальний білок СпЛ 250 | 61900 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | В організмі загальний білок виконує наступні функції: бере участь в згортанні крові підтримує постійність рН крові, здійснює транспортну функцію (перенесення жирів, білірубіну, стероїдних гормонів в тканини і органи), бере участь в імунних реакціях та ін. Склад набору 1. Реагент 1. Натрій калію тартрат - 15 mmol/l (ммоль/л); натрій йодид - 100 mmol/l (ммоль/л); калію йодид - 5 mmol/l (ммоль/л); сульфат міді (II) - 19 mmol/l (ммоль/л). 2. Стандарт. Розчин альбуміну - 70 g/l (г/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт або сертифікат. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 5 - 150 g/l (г/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два. 2. Чутливість не менш 5 g/l (г/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. | паков | 3 |
| 20 | Матеріал контролю гематологічний атестований багатопараметричний | 55866 Підрахунок клітин  крові IVD, контрольний  матеріал | Para 12 Plus  3х3,0мл (1 Низький, 1 Норма, 1 Високий) | шт | 2 |
| 21 | Розчин ізотонічний 5 –Diff, 20л | 42651 - Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro) | Призначення: для підрахунку і виміру клітин крові в гематологічних аналізаторах;  Зовнішній вигляд: Прозора рідина, без осаду, частинок або флокулів.  Хімічний склад: Хлористий натрій, Борат;  Загальний термін придатності, місяців: 24  Температура зберігання,С: 4-35  Застосування: Гематологічний аналізатор HTI MicroCC-25 Plus. | шт | 12 |
| 22 | НТІ Розчин лізуючий WBC 1л | 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro) | Призначення : для лізування еритроцитів, щоб забезпечити точну кількісну оцінку лейкоцитів і для перетворення виділеного гемоглобіну для кількісного вимірювання в автоматизованих гематологічних аналізаторах;  Хімічний склад: Хлористий натрій,  Четвертинна амонієва сіль;  Загальний термін придатності, місяців: 24;  Температура зберігання,С: 4-35  Застосування: Гематологічний аналізатор HTI MicroCC-25 Plus. | шт | 12 |
| 23 | НТІ Розчин лізуючий HGB 0.5л | НК 024:2023: 61165 — Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro) | Призначення : для лізування еритроцитів, щоб забезпечити точну кількісну оцінку лейкоцитів і для перетворення виділеного гемоглобіну для кількісного вимірювання в автоматизованих гематологічних аналізаторах;  Хімічний склад: Хлористий натрій,  Четвертинна амонієва сіль;  Загальний термін придатності, місяців: 24;  Температура зберігання,С: 4-35  Застосування: Гематологічний аналізатор HTI MicroCC-25 Plus. | шт | 12 |
| 24 | Концентрований розчин для промивання,  фасування: 50 мл | 58236 - Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи | Призначення: Концентрований розчин для промивання це стабілізований і мікро-відфільтрований концентрований протеолітичний ферментативний розчин для постійного автоматичного очищення, промивки капілярів, трубок і камер гематологічних аналізаторів. Знімає залишок крові і опади ліпопротеїдів на гематологічних аналізаторах. Об’єм фасування, л : 0,05. Загальний термін придатності, місяців: 2. Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів 90. 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. | шт | 5 |
| 25 | Розчин для очистки, фасування 50 мл | 63377 - Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro) | Призначення: стабілізований і мікро-відфільтрований концентрований розчин гіпохлориду призначений для інтенсивного очищення, полоскання і промивки капілярів, трубок і камер гематологічних аналізаторів. MicroCC20 Plus. Об’єм фасування: 50мл .Знімає залишок крові і опади ліпопротеїдів на гематологічних аналізаторах Термін зберігання 24 місяці з дати виготовлення, при зберіганні в заданому діапазоні температур 4 - 35°C.Відкритий реагент повинен бути стабільний протягом 90 днів. | шт | 5 |
| 26 | Фарбник по Романовському, 1000 мл | 44946 - Фарбування за Романовським, IVD (діагностика in vitro), набір | Набір призначений для застосування , як забарвлював формених елементів крові при забарвленні препаратів перефиричної крові, кісткового мозку, інших біопрепаратів.  Зберігання набору при температурі від +2 С֯ до +25 С֯ в захищеному від світла місці. Склад набору: розчин Азур –еозину за Романовським 1 флакон з (1000±40)мл. | шт | 3 |
| 27 | Натрій гідроксид ХЧ | 52898 - Натрій (Na+) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Вміст основної речовини 99 %  Натрій вуглекислий ≤ 0,4 % | кг | 1 |
| 28 | Натрій лимоннокислий (1кг) | 57915 - Цитрат IVD (діагностика in vitro), реагент | Кристалічний порошок білого кольору без запаху. Легко розчиняється у воді. | кг | 1 |
| 29 | Оцтова кислота крижана (1кг) | 43584 - Кислотно-спиртовий розчин, IVD (діагностика in vitro) | Кваліфікація хч Зовнішній вигляд: безбарвна прозора рідина без механічних домішок Колір, Pt-Co (норматив ≤ 10 / випробування 5) Вода, % (норматив ≤ 0,15 / випробування 0,077) Густина, г/мл (норматив 1,048-1,053 / випробування 1,0513) Вміст основної речовини, % (норматив ≥ 99,8 / випробування 99,88 Мурашина кислота, % (норматив ≤ 0,06 / випробування < 0,006) Альдегіди, % (норматив ≤ 0,03 / випробування < 0,002) Залізо (Fe), % (норматив ≤ 0,4 / випробування 0,20) Нелеткий залишок, мг/кг (норматив ≤ 100 / випробування 9) | кг | 1 |
| 30 | Пікринова кислота чда (1кг) | 44957 - Розчин пікринової кислоти й ацетону, IVD (діагностика in vitro) | Пікринова кислота, кваліфікація чда Вміст основної речовини – не менше 99,7 % | кг | 1 |
| 31 | Набір реагентів дл РМП 01-2/500 | 51819 - Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації | Призначений для лабораторної діагностики сифілісу нетрепонемним методом у реакції мікропреципітації (РМП).  Кардіоліпіновий антиген, Холін-хлорид 70% | шт | 2 |
| 32 | Сульфосаліцилова кислота чда | 62707 - Базовий компонент живильного середовища IVD (діагностика in vitro) | Сульфосаліцилова кислота являє собою кристали, що не мають кольору, напірпрозорі,голкоподібної форми. Сульфосаліцилова кислота має властивості гігроскопічності. Легко розчиняється у воді, етанолі, ацетоні, діетиловому ефірі | кг | 1 |
| 33 | RPR-carbon- тест 500 | 51819 - Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації | RPR-carbon-тест - нетрепонемний аглютинаційний тест для якісного та напівкількісного виявлення плазмових реагінів в сироватці людини. Метод заснований на реакції преципітації між стабілізованою суспензією вугільних часток, оброблених ліпідним комплексом, та антитілами присутніми в сироватці чи в плазмі хворих на сифіліс, які в результаті аглютинації утворюють комплекс «антиген-антитіло» у вигляді преципітату, що спостерігається візуально. Інтенсивність аглютинації прямо пропорційна кількості реагінів.  Склад набору 1. Реагент 1. Вугільна суспензія: частинки вугілля, покриті сумішшю ліпідів, кардіоліпіну, лецитину і холестерину в фосфатному буфері, 5 ml (мл) (1 фл.) 2. Реагент 2. Позитивний контроль, який дає реакцію на 3+ або 4+, 0.5 ml (мл) (1 фл.) 3. Реагент 3. Негативний контроль, 0.5 ml (мл) (1 фл.) 4. Палички для перемішування (250 шт.) 5. Тестовий слайд (5 шт.) 6. Інструкція з використання 7. Паспорт або сертифікат Аналітичні характеристики Ефект прозони: ефект прозони не спостерігається до титру ≥1/128 | уп | 5 |
| 34 | РФ-латекс-тест | 55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації | У наданому діагностикумі використовується принцип латексної аглютинації. Антиген (людський гамма-глобулін), що адсорбований на нейтральних частинках латексу, вступає в реакцію аглютинації з ревматоїдним фактором (Ig M проти Fc-фрагменту Ig G).  Інтенсивність аглютинації прямо пропорційна кількості РФ.  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 перемішування (100 шт.)  6. Тестовий слайд (2 шт.)  7. Інструкція з використання  8. Паспорт або сертифікат  Аналітичні характеристики  Чутливість тесту становить 12 IU/ml (МОд/мл) (аглютинація на 2+). Ефект прозони не спостерігається до 1500 IU/ml (МОд/мл); Діагностична чутливість - 100%; Діагностична специфічність - 100%. Стандартизація виконана по міжнародному стандарту РФ NIBSC 64/002. | уп | 4 |
| 35 | АСЛО-латекс-тест | 63271 - Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин O, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація | У наданому діагностикумі використовується принцип латексної аглютинації. Антиген (стрептолізин-О), що адсорбований на нейтральних частинках латексу, вступає в реакцію аглютинації з антистрептолізином-О.  Інтенсивність аглютинації прямо пропорційна кількості АСЛ-О.  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 перемішування (100 шт.)  6. Тестовий слайд (2 шт.)  7. Інструкція з використання  8. Паспорт або сертифікат  Аналітичні характеристики  Чутливість тесту становить 200 IU/ml (МОд/мл). Ефект прозони не спостерігається до 1500 IU/ml (МОд/мл); Діагностична чутливість - 98%; Діагностична специфічність - 97% . | уп | 4 |
| 36 | СРБ-латекс-тест | 63234 - C-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз | У наданому діагностикумі використовується принцип латексної аглютинації. Антиген (антитіла проти С-реактивного білку), що адсорбований на нейтральних частинках латексу, вступає в реакцію аглютинації з С-реактивним білком.  Інтенсивність аглютинації прямо пропорційна кількості СРБ.  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 перемішування (100 шт.) 6. Тестовий слайд (2 шт.) 7. Інструкція з використання 8. Паспорт або сертифікат Аналітичні характеристики Чутливість тесту становить 6 mg/l (мг/л) (аглютинація на 2+). Ефект прозони не спостерігається до 1600 mg/l (мг/л); Діагностична чутливість - 95%; Діагностична специфічність - 96% Стандартизація виконана по референсному матеріалу ERM-DA 474/IFCC. | уп | 4 |
| 37 | Ліпіди високої щільності ЛПВЩ  100 визн. | 53393 - Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент | Пряме визначення ліпопротеїдів високої щільності не вимагає будь-якої попередньої обробки або центрифугування. Аналіз проводиться в два етапи: ферментативний гідроліз та окислення (реакція Триндера). Інтенсивність забарвлення пропорційна концентрації холестерину ЛПВЩ у зразку. Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: N, N-біс (2-гідроксиетил)-2-аміноетансульфокислота - 100 mmol/l (ммоль/л); HDAOS - 0.7 mmol/l (ммоль/л); холестеринестераза ≥800 U/l (Од/л); холестериноксидаза ≥500 U/l (Од/л); каталаза ≥8300 KU/l (КОд/л); оксидаза аскорбінової кислоти ≥3000 U/l (Од/л). 2. Реагент 2. Буфер: N, N-біс (2-гідроксиетил) -2-аміноетансульфокислота 100 mmol/l (ммоль/л);  4- аміноантипірін (4-AА) - 4 mmol/l (ммоль/л); пероксидаза ≥ 30500 U/l (Од/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт або сертифікат. Додатковi реагенти Калібратор Холестерину ЛПВЩ/ЛПНЩ постачається окремо Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.1 - 3.87 mmol/l (ммоль/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножьте результат на 2. 2. Чутливість не менш 0.1 mmol/l (ммоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | уп | 1 |
| 38 | Ліпіди низької щільності ЛПНЩ  100 визн. | НК 024:2023: 53412 — Холестерин ліпопротеїнів низької щільності (ЛПНЩ) IVD (діагностика in vitro), реагент | Пряме визначення ліпопротеїдів низької щільності не вимагає будь-якої попередньої обробки або центрифугування. Аналіз проводиться в два етапи: ферментативний гідроліз та окислення (реакція Триндера). Інтенсивність кольору пропорційна концентрації ЛПНЩ у зразку. Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: PIPES - 50 mmol/l (ммоль/л); холестеринестераза ≥600 U/l (Од/л); холестериноксідаза ≥500 U/l (Од/л); каталаза ≥600 U/l (Од/л); N-етил-N-(2-гідрокси-3-сульфопропіл)-3-метилаланін (TOOS) - 2 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Буфер: PIPES - 50 mmol/l (ммоль/л); 4-аміноантипурін (4-AA) - 4 mmol/l (ммоль/л); пероксидаза ≥4000 U/l (Од/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт або сертифікат. Додатковi реагенти Калібратор Холестерину ЛПВЩ/ЛПНЩ постачається окремо Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.25 - 25.8 mmol/l (ммоль/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 2. 2. Чутливість не менш 0.25 mmol/l (ммоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | уп | 1 |
| 39 | Калібратор ЛВЩ/ЛНЩ | 53356-Множинні ліпідні аналітиIVD (діагностика in vitro ), калібратор | СпЛ ЛВЩ/ЛНЩ Калібратор - ліофілізована людська сироватка. Призначений для побудови калібрувального графіка при визначенні концентрації ХС ЛПВЩ та/або ЛПНЩ ручними методами або на автоматичних аналізаторах. Склад: Людська сироватка. Консервована. Ліофілізована. Гарантійний термін зберігання становить 24 mth (міс) з дня виготовлення набору. Після розведення стабільний при: 15-25°С протягом 30 h (год), 2-8°С протягом 2 wk (тижд), -25…-15°С протягом 3 mth (міс). | уп | 1 |
| 40 | Глюкоза СпЛ 100 | 53301 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Гіперглікемія є показником захворювання на діабет. У пацієнтів хворих на діабет виникають деякі проблеми з синтезом інсуліну. Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 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 або сертифікат. 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 зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 2. 2. Чутливість не менш 1 mmol/l (ммоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | шт | 3 |
| 41 | Сечова кислота СпЛ 50 | 53583 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Підвищення рівня сечової кислоти може свідчити про ниркову недостатність, але в основному пов'язано з подагрою. Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: фосфат рН 7.4 - 50 mmol/l (ммоль/л); ДХФС - 4 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Ензими: уріказа - 60 U/l (Од/л); пероксидаза - 660 U/l (Од/л);  аскорбат оксидаза - 200 U/l (Од/л); 4-амінофеназон - 1 mmol/l (ммоль/л). 3. Стандарт. Водний розчин сечової кислоти - 357 µmol/l (мкмоль/л). 4. Інструкція з використання. 5. Паспорт або сертифікат. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 12 - 1200 µmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1(в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два. 2. Чутливість не менш 12 µmol/l (мкмоль/л).  3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | шт | 3 |
| 42 | Загальний білок СпЛ 250 | 61900 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | В організмі загальний білок виконує наступні функції: бере участь в згортанні крові підтримує постійність рН крові, здійснює транспортну функцію (перенесення жирів, білірубіну, стероїдних гормонів в тканини і органи), бере участь в імунних реакціях та ін. Склад набору 1. Реагент 1. Натрій калію тартрат - 15 mmol/l (ммоль/л); натрій йодид - 100 mmol/l (ммоль/л); калію йодид - 5 mmol/l (ммоль/л); сульфат міді (II) - 19 mmol/l (ммоль/л). 2. Стандарт. Розчин альбуміну - 70 g/l (г/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт або сертифікат. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 5 - 150 g/l (г/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два. 2. Чутливість не менш 5 g/l (г/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. | шт | 3 |
| 43 | Желатину розчин 10%, 10 амп\*10 мл | 62082 - Желатинове живильне середовище IVD (діагностика in vitro) | СКЛАД НАБОРУ Розчин желатину 10 % - 10 ампул або флаконів по (10,0 ± 0,2) мл -желатин медичний (100 ± 1) г/л;  - натрій гідроксид,  - натрій хлорид АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 1000 визначень. | уп | 1 |
| 44 | Масло імерсійне для мікроскопії 100 мл | 43550 - Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro) | Імерсійна рідина для мікроскопії призначена для використання в якості допоміжного компонента для мікроскопічних методів дослідження в клініко-діагностичних лабораторіях. Склад 1. Імерсійна рідина для мікроскопії 1 фл - 100 ml (мл). 2. Інструкція з використання. 3. Паспорт або сертифікат. | фл | 2 |
| 45 | Метиленовий водорозчинний | 45351 - Метиленовий синій розчин IVD (діагностика in vitro) | Формула – C16H18ClN3S. Форма – кристалічний порошок.  Колір – темно-зелений. | кг | 0.4 |
| 46 | Контрольна сироватка Норма | 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | СпЛ Контроль Норма - це ліофілізована людська сироватка, призначена для контролю правильності кількісних біохімічних методів визначення електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях.  Склад:Людська сироватка з нормальним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків 1 фл для 5 ml (мл). Консервована.  Зберігання і стабільність: Гарантійний термін зберігання становить 24 mth (міс) з дня виготовлення набору. Розведений: Стабільний 12 h (год) при 15-25ºC ; 5 d (доб) при 2-8ºC ; 4 wk (тижд) при -20ºC (одноразове заморожування) | шт | 4 |
| 47 | Контрольна сироватка Патологія | 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | СпЛ Контроль Патологія - це ліофілізована людська сироватка, призначена для контролю правильності кількісних біохімічних методів визначення електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях.  Склад:Людська сироватка з патологічним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків 1 фл для 5 ml (мл). Консервована.  Зберігання і стабільність: Гарантійний термін зберігання становить 24 mth (міс) з дня виготовлення набору. Розведений: Стабільний 12 h (год) при 15-25ºC ; 5 d (доб) при 2-8ºC ; 4 wk (тижд) при -20ºC (одноразове заморожування) | шт | 4 |
| 48 | Тригліцериди СпЛ 100 мл | 53460 - Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | При інкубації зразка тригліцеридів з ліпопротеїнліпазою (ЛПЛ) відбувається реакція з утворенням вільного гліцерину та вільних жирних кислот. Гліцерин та АТФ, в присутності гліцеролкінази проходять ряд ферментативних реакцій з утворенням забарвленого продукту (червоного кольору):  Інтенсивність забарвлення прямо пропорційна концентрації тригліцеридів в пробі.  Склад набору  1. Реагент 1. GOOD рН 6.3 -50 mmol/l (ммоль/л); р-хлорофенол -2 mmol/l (ммоль/л); ЛПЛ -150000 U/l (Од/л); гліцеролкіназа - 500 U/l (Од/л); гліцерол-3-оксидаза - 3500 U/l (Од/л); 4-АФ - 0.1 mmol/l (ммоль/л); АТФ - 0.1 mmol/l (ммоль/л).  2. Стандарт. Розчин тригліцеридів – 2.25 mmol/l (ммоль/л).  3. Інструкція з використання.  4. Паспорт або сертифікат.  Аналітичні характеристики  1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.11 - 11 mmol/l (ммоль/л).  Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.  2. Чутливість не менш 0.11 mmol/l (ммоль/л).  3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | уп | 2 |
| 49 | Білірубін прямий (напів-авто) Набір реагентів: Реагент1, 1x500мл + Реагент2, 1x50мл + Калібратор, 2x3мл | 53236 - Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент | Склад реаентів: Реагент 1 Реагент основний - сульфанілова кислота - 32 ммоль/л, соляна кислота - 165 ммоль/ь Реагент 2 Реагент нітріта білірубіна - нітріт натрію - 60 ммоль/л Калібратор білірубіна - сіль N-1-нафтіл етилендіамін дігідрохлорида - 5 мг/дл (85,5 ммоль/л) | шт | 3 |
| 50 | Білірубін Загальний (напів-авто) Набір реагентів: Реагент1, 1x500мл + Реагент2, 1x50мл + Калібратор, 2x3мл | 53231 - Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент | Склад реагентів: 1. Реагент загального білірубіну. Сульфанілова кислота - 32 ммоль/л, соляна кислота - 165 ммоль/л, ДМСО - 7 моль/л. 2. Нітритний реагент білірубіну. Нітрит натрію - 60 ммоль/л. 3. Калібратор білірубіну. Сіль N-1-Нафтилетилендіамін дигідрохлорид - 5 мг/дл (85,5 мкмоль/л). | шт | 3 |
| 51 | HT-Coag Набір реагентів для визначення активованого часткового тромбопластинового часу: | 30592 Активований частковий тромбопластиновий час IVD | АЧТЧ 5\*2мл+Кальцію хлорид 5\*2мл | шт | 4 |
| 52 | HT-Coag Набір реагентів для визначення Протромбінового часу. | 30591 Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD | 5\*2мл | шт | 4 |
| 53 | HT-Coag Набір реагентів для визначення Тромбінового часу | 55987 Тромбіновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | 5\*2мл | шт | 4 |
| 54 | Набір реагентів для визначення вмісту ФІБРИНОГЕНУ | 55997 - Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | 6фл\*2мл; 2фл\*75мл-буфер,  1 фл-1мл | шт | 4 |
| 55 | HT-Coag Набір контролів 1 | 55985 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Контроль 1,1\*1 мл. | шт | 4 |
| 56 | Кювети реакційні, 1000 шт | 61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro) одноразового використання | Кювети реакційні одноразові призначені для автоматичних аналізаторів і  використовуються для масового завантаження в аналізатор проб та відбору з них аналітичного матеріалу | уп | 2 |
| 57 | Кулі для фіксації часу утворення згустку | 55996 Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | призначені для діагностичних досліджень для коагулометра | шт | 3 |

**Загальна вартість тендерної пропозиції з ПДВ\*\*, грн. (у т.ч. ПДВ):**

Цифрами \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Літерами \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*Примітка*

*\* У разі надання пропозиції учасником - не платником ПДВ, або предмет закупівлі не обкладається ПДВ, то такі пропозиції надаються без врахування ПДВ, із зазначенням відповідної позначки "без ПДВ".*

Ціна пропозиції включає в себе всі витрати, в тому числі на транспортування податки і збори, необхідні платежі, що сплачуються або мають бути сплачені, згідно із законодавством України на загальну суму (з урахуванням ПДВ\*\*).

Не врахована нами вартість окремих послуг не сплачується Вами окремо та вважається врахованою у ціні тендерної пропозиції.

**У разі визнання нас переможцем торгів, ми візьмемо на себе зобов'язання виконати усі умови, передбачені тендерною документацією з ціною, що склалась за результатом електронного аукціону.**

**Ми погоджуємося дотримуватися умов цієї тендерної пропозиції протягом 90 днів з дати кінцевого строку подання тендерних пропозицій. Наша тендерна пропозиція буде обов'язковою для нас і може бути визнана Вами переможцем торгів у будь-який час до закінчення зазначеного терміну.**

**Якщо нас буде визнано переможцем торгів, ми зобов'язуємося підписати Договір із Замовником**, не пізніше ніж через 15 днів з дня прийняття рішення про намір укласти договір відповідно до вимог тендерної документації та тендерної пропозиції переможця процедури закупівлі. У випадку обґрунтованої необхідності строк для укладання договору може бути продовжений до 60 днів.

*Посада, прізвище, ініціали, власноручний підпис уповноваженої особи учасника, завірені печаткою (за наявності).*