



УКРАЇНА
ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я
ХАРКІВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО
«МІСЬКА ПОЛІКЛІНІКА № 10»
ХАРКІВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
(КНП “МП №10” ХМР)

вул. Метробудівників, 19, м. Харків, 61195, тел. (057) 725-18-01, факс (057) 725-18-01
E-mail: polik10@ukr.net, сайт: <http://10pol.city.kharkiv.ua>, код ЄДРПОУ 24341622

**Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру
бюджетного призначення та очікуваної вартості**

Інформація щодо процедур закупівель

на виконання Постанови КМУ від 11.10.2016 №710 (зі змінами)

На порталі Prozorro 10.02.2026 р. розміщено оголошення про проведення відкритих торгів з особливостями відповідно до Закону України «Про публічні закупівлі» (далі - Закон) з урахуванням постанови Кабінету Міністрів України від 12.10.2022 № 1178 “Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування” зі змінами (далі — Особливості) по закупівлі за кодом **ДК 021:2015 - 33690000-3 Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви)** (далі — Закупівля).

Ідентифікатор процедури закупівлі UA-2026-02-10-006247-а

Необхідність проведення закупівлі з метою забезпечення безперебійного проведення лабораторних досліджень у клініко-діагностичній лабораторії у 2026 р. зумовлена потребою у забезпеченні функціонування підприємства та виконання їм своїх основних завдань та обов'язків відповідно до видів діяльності вказаних в Статуті. Медико-технічні та кількісні характеристики предмета закупівлі визначені відповідно до потреб замовника.

№	Найменування	Код НК024-2023	Код НК031-2024	Медико-технічні вимоги	Од. вим.	Кількість
1	Білірубін Загальний (напів-авто) Набір реагентів: Реагент1, 1х500мл + Реагент2, 1х50мл + Калібратор, 2х3мл	53231- Загальнийбілірубін IVD (діагностика invitro),реагент	W0101020 3 -БІЛРУБІ Н	Загальний об'єм реагенту: 550 мл. Складові набору: Реагент1, 1х500мл + Реагент2, 1х50мл + Калібратор, 2х3мл Метод: кінцева точка Довжинахвилі: 500-560 нм	набір	1

2	Прямий Білірубін (напів-авто) Набір реагентів: Реагент1, 1х500мл + Реагент2, 1х50мл + Калібратор, 2х3мл	53231- Загальнийбілірубін IVD (діагностика invitro),реагент	W0101020 3 -БІЛІРУБІ Н	Загальний об'єм реагенту: 550 мл. Складові набору: Реагент1, 1х500мл + Реагент2, 1х50мл + Калібратор, 2х3мл Метод: кінцева точка Довжинахвилі: 500-560 нм	набір	1
3	Набір калібраторів для напівавтоматичного аналізатора електролітів	52858 Множинні аналіти газів крові/гемоксіметрія /електроліти IVD, набір, комбінація методів аналізу	W0101060 608 КАЛІБРА ТОРИ І СТАНДАР ТИ ДЛЯ АНАЛІЗУ ГАЗІВ КРОВІ, ЕЛЕКТРО ДИ АБО КАСЕТА	Блок реактивів сумісний з аналізатором електролітів- Напівавтоматичний аналізатор електролітів плюс Na/K/Cl/Ca/ Li Diestro (Аргентина)	шт	1
4	Na+Кондиціонер	52858 Множинні аналіти газів крові/гемоксіметрія /електроліти IVD, набір, комбінація методів аналізу	W0101060 606 БУФЕРИ І РОЗЧИНИ ДЛЯ АНАЛІЗУ ГАЗІВ КРОВІ – ЕЛЕКТРО ДИ АБО КАСЕТА	Кондиціонер для Na+ для використання з аналізаторами електролітів Diestro (Аргентина)	шт	1
5	Контроль якості досліджень, три рівні	52858 Множинні аналіти газів крові/гемоксіметрія /електроліти IVD, набір, комбінація методів аналізу	W0101060 607 КОНТРОЛ БНІ МАТЕРІА ЛИ ДЛЯ АНАЛІЗУ ГАЗІВ КРОВІ – ЕЛЕКТРО ДИ АБО КАСЕТА	Контрольний матеріал сумісний з аналізаторами електролітів Diestro (Аргентина) для Na, K, Ca, Cl, Li	шт	1

6	Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2,5 мл (1 Норма)	55866 — Підрахунок клітин крові IVD (діагностика <i>in vitro</i>), контрольний матеріал	W0103010 599 КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ ДЛЯ ГЕМАТОЛОГІЇ – ІНШЕ	Призначення :Для оцінки точності та достовірності результатів, отриманих на гематологічних аналізаторах. Об'єм фасування, мл-2,5 Температура зберігання, С-2-10 Термін придатності після відкриття, днів – 30	шт	4
7	Розчин ізотонічний , фасування (20 л/уп)	42651 — Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD	W0103010 105- ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИН И ДЛЯ ОЧИСТКИ / РОЗВЕДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/ПР ОТОЧНІ РІДИНИ)	Призначення: Для розведення при підрахунку числа та розміру клітин у гематологічних аналізаторах Загальний термін придатності, місяців: 24 Термін стабільності після відкриття, днів 90 Температура зберігання, С: 4-35 Передбачуване використання: гематологічний аналізатор MicroCC-20 (закрита система):	шт	9
8	Лізуючий розчин, фасування (1 л/уп)	61165 — Реагент для лізису клітин крові ІВД	W0103010 105- ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИН И ДЛЯ ОЧИСТКИ / РОЗВЕДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/ПР	Призначення : Для руйнування еритроцитів крові при підрахунку лейкоцитів Загальний термін придатності, місяців: 24 Термін стабільності після відкриття, днів: 90 Температура зберігання,С: 4-35 Передбачуване використання: гематологічний аналізатор MicroCC-20 (закрита система)	шт	13

			ОТОЧНІ РІДИНИ)			
9	Розчин для промивання, фасування (1 л/уп)	58236 — Буферний промивання та розчин ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи	W0103010 105- ПІДРАХУ НОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС- РЕАКТИВ И (РОЗЧИН И ДЛЯ ОЧИСТКИ / РОЗВЕДЕ ННЯ/ ЛІЗУВАН НЯ/ПР ОТОЧНІ РІДИНИ	Призначення : Для очищення рідинно-провідних магістралей у гематологічних аналізаторах Температура зберігання,С: 4-35 Загальний термін придатності, місяців: 36 Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів: 90 Продукт повинен бути адаптований для застосування на гематологічному аналізаторі MicroCC-20 (закрита система)	шт	20
10	СпЛ Мультикалібратор	47868- Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор	W0101050 399- ВОДНІ СТАНДАР ТИ (КХ) КАЛІБРА ТОРИ І СТАНДАР ТИ (КЛІНІЧН А ХІМІЯ) – ІНШЕ	Склад Людська сироватка з нормальним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків. Консервована. Ліофілізована. Зберігання і стабільність: Гарантійний термін зберігання становить не менше 24 mth (міс) з дня виготовлення набору. Розведений: Стабільний 8 h (год) при 15-25 °С; 2 d (доб) при 2-8 °С; 4 wk (тижд) при -20 °С (одноразове заморожування)	флак	1
11	СпЛ Контроль Норма	47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro),	W0101050 101- АТЕСТОВ АНІ МУЛЬТИ КОМ- ПОНЕНТ	Склад Людська сироватка з нормальним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків. Консервована. Ліофілізована.	флак	4

		контрольний матеріал	НІ КОНТРОЛ БНІ МАТЕРІА ЛИ (КХ)	Зберігання і стабільність: Гарантійний термін зберігання становить не менше 24 mth (міс) з дня виготовлення набору. Розведений Стабільний 12 h (год) при 15-25 °С; 5 d (доб) при 2-8 °С; wk (тижд) при -20 °С (одноразове заморожування)		
12	Спл Контроль Патологія	47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	W010105 0101- АТЕСТОВ АНІ МУЛЬТИ КОМ- ПОНЕНТ НІ КОНТРОЛ БНІ МАТЕРІА ЛИ (КХ)	Склад Людська сироватка з патологічним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків. Консервована. Ліофілізована. Зберігання і стабільність: Гарантійний термін зберігання становить не менше 24 mth (міс) з дня виготовлення набору. Розведений: Стабільний 12 h (год) при 15-25 °С; 5 d (доб) при 2-8 °С; 4 wk (тижд) при -20 °С (одноразове заморожування)	флак	4
13	Спл Контроль сечі - ССК з калібраторами	30219-Множинні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	W0101060 20601- КОНТРОЛ БНІ МАТЕРІА ЛИ ДЛЯ АНАЛІЗУ СЕЧІ	Склад набору 1. Реагент 1. Контроль 1 рівня. Точне значення концентрації білка, глюкози та рН вказано в сертифікаті якості 2. Реагент 2. Контроль 2 рівня. Точне значення концентрації білка, глюкози та рН вказано в сертифікаті якості 3. Реагент 3. Калібратор 1 з концентрацією білку 0.1 g/l (г/л). 4. Реагент 4. Калібратор 2 з концентрацією білку 0.2 g/l (г/л).	паков	1

				<p>5. Реагент 5. Калібратор 3 з концентрацією білку 0.4 g/l (г/л).</p> <p>6. Реагент 6. Калібратор 4 з концентрацією білку 0.8 g/l (г/л).</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Коефіцієнт варіації для Білка 10%.</p> <p>2. Коефіцієнт варіації для Глюкози 5%.</p> <p>Контрольний матеріал готовий до використання.</p> <p>Усі компоненти набору стабільні до закінчення терміну придатності, не менше 12 міс.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 2 x 10 ml (мл)</p> <p>P2: 2 x 10 ml (мл)</p> <p>P3: 1 x 10 ml (мл)</p> <p>P4: 1 x 10 ml (мл)</p> <p>P5: 1 x 10 ml (мл)</p> <p>P6: 1 x 10 ml (мл)</p>		
14	Плазма-контроль Клот Н, 4 параметри	30590 Набір реагентів для вимірювання множинних чинників згортання IVD (діагностика in vitro)	W0103020 702- КОНТРОЛ БНА ПЛАЗМА ДЛЯ ГЕМОСТА ЗУ	<p>Склад набору</p> <p>1. Плазма-контроль Клот П, 4 параметри, на 1 ml (мл) – 1 фл.</p> <p>Гарантійний термін зберігання становить 15 mth (міс) з дня виготовлення набору. Наявна можливість заморожування</p>	флак	2
15	RPR-carbon-тест 500	51819 -Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція	W0105010 304- АНТИТІЛ А IGM ДО СИФІЛІС У	<p>Склад набору</p> <p>1. Вугільна суспензія: частинки вугілля, покриті сумішшю ліпідів, кардіоліпіну, лецитину і холестеринув фосфатному буфері.</p> <p>2. Позитивний контроль,</p>	паков	8

		аглютинації		<p>який містить реагів в титрі $\geq 1/4$.</p> <p>3.Негативний контроль.</p> <p>4.Палички для перемішування.</p> <p>5.Тестовий слайд.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>Ефект прозони: не спостерігається до титру $\geq 1/128$.</p> <p>Діагностична чутливість: 100 %.</p> <p>Діагностична специфічність: 100%</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 фл. x 5 ml (мл)</p> <p>P2: 1 фл. x 0.5 ml (мл)</p> <p>P3: 1 фл. x 0.5 ml (мл)</p> <p>Палички для перемішування 260 шт.</p> <p>Тестовий слайд: 5 шт.</p>		
16	Гемоглобін - ГХ Спл 400	55872 Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	W0103010 601 - ГЕМОГЛО БІН (НВ)	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Трансформуючий розчин, концентрат.</p> <p>2. Стандарт. Розчин гемоглобіну. Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p> <p>.Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 10 - 200 g/l (г/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 2%. .</p> <p>2. Чутливість – не менш 10 g/l (г/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не</p>	паков	1

				<p>більш 2%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 x 20 ml (мл)</p> <p>Стандарт: 1 x 1 ml (мл)</p>		
17	РФ - латекс-тест	<p>55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглотинації</p>	<p>W0102111 0 - РЕВМАТО ЇДНІ ФАКТОРИ</p>	<p>Склад набору</p> <p>1.Латексна суспензія.</p> <p>2.Розчинник.</p> <p>3.Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 IU/ml (МОд/мл).</p> <p>4.Негативний контроль.</p> <p>5.Палички для перемішування.</p> <p>6.Тестовий слайд.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>Чутливість тесту становить 6-16 IU/ml (МОд/мл).</p> <p>Ефект прозони не спостерігається до 1500 IU/ml (МОд/мл).</p> <p>Діагностична чутливість: 100 %.</p> <p>Діагностична специфічність: 100%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 фл. x 2 ml (мл)</p> <p>P2: 1 фл. x 14 ml (мл)</p> <p>P3: 1 фл. x 0.2 ml (мл)</p> <p>P4: 1 фл. x 0.2 ml (мл)</p> <p>Палички для перемішування: 100 шт.</p> <p>Тестовий слайд: 2 шт.</p>	паков	7
18	СРБ - латекс-тест	<p>63234 - С- реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in</p>	<p>W0102110 9-С- РЕАКТИВ НИЙ</p>	<p>Склад набору</p> <p>1.Латексна суспензія.</p>	паков	8

		<p>vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз</p>	<p>БЛОК</p>	<p>2.Розчинник. 3.Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 mg/l (мг/л). 4.Негативний контроль. 5.Палички для перемішування. 6.Тестовий слайд. Аналітичні характеристики Аналітична чутливість тесту становить 5-10 mg/l (мг/л). Ефект прозони не спостерігається до 1600 mg/l (мг/л). Діагностична чутливість: 95 %. Діагностична специфічність: 96%. Фасування: P1: 1 фл. x 2 ml (мл) P2: 1 фл. x 14 ml (мл) P3: 1 фл. x 0.2 ml (мл) P4: 1 фл. x 0.2 ml (мл) Палички для перемішування: 100 шт. Тестовий слайд: 2 шт</p>		
19	АСЛ-О - латекс-тест	<p>63271 - Бета- гемолітична численна група стрептококів стрептолізин О, антитіла IVD (діагностика in vitro) набір, аглютинація</p>	<p>W0102110 5- ЧАС РЕАКЦІЇ / ТИТР АНТИСТР ЕПТОЛІЗ ИНУ О (ЯКІСНЕ ВИЗНАЧЕ ННЯ)</p>	<p>Склад набору 1.Латексна суспензія. 2.Розчинник. 3.Позитивний контроль, який містить АСЛ-О більш 200 IU/ml (МОд/мл). 4.Негативний контроль. 5.Палички для перемішування. 6.Тестовий слайд. Аналітичні характеристики</p>	паков	6

				<p>Чутливість тесту становить 150-250 IU/ml (МОд/мл).</p> <p>Ефект прозони не спостерігається до 1500 IU/ml (МОд/мл).</p> <p>Діагностична чутливість: 98 %.</p> <p>Діагностична специфічність: 97%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 фл. x 2 ml (мл)</p> <p>P2: 1 фл. x 14 ml (мл)</p> <p>P3: 1 фл. x 0.2 ml (мл)</p> <p>P4: 1 фл. x 0.2 ml (мл)</p> <p>Палички для перемішування: 100 шт.</p> <p>Тестовий слайд: 2 шт</p>		
20	Сечова кислота СпЛІ 500	53583 -Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	W0101023 2 - СЕЧОВА КИСЛОТА	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: фосфат рН 7.4 - 50 mmol/l (ммоль/л); ДХФС - 4 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Ензими: урікази - 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).</p> <p>3. Стандарт. Водний розчин сечової кислоти. Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 12 - 1200 μmol/l (мкмоль/л).</p> <p>2. Відхилення від лінійності не перевищує 5%.</p> <p>2. Чутливість не менш 12</p>	паков	4

				<p>μmol/l (мкмоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%</p> <p>Фасування</p> <p>P1: 1 x 250 ml (мл)</p> <p>P2: 1 x 250 ml (мл)</p> <p>Стандарт: 1 x 10 ml (мл):</p>		
21	Загальний білок СпЛ 250	<p>61900 - Загальний білок IVD</p> <p>(діагностика in vitro),</p> <p>набір, спектрофотометричний аналіз</p>	<p>W0101023</p> <p>0-ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК</p>	<p>Склад набору</p> <p>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).</p> <p>2. Стандарт. Розчин альбуміну . Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 5 - 150 g/l (г/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 3% .</p> <p>2. Чутливість не менш 5 g/l (г/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 x 250 ml (мл)</p> <p>Стандарт: 1 x 5 ml (мл)</p>	паков	5
22	Сечовина-кін.СпЛ 300	<p>53587- Сечовина (Urea) IVD</p> <p>(діагностика in vitro),</p> <p>набір, ферментний спектрофотометричний</p>	<p>W0101020</p> <p>4-СЕЧОВИНА/АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ</p>	<p>Склад набору</p> <p>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).</p> <p>2. Реагент 2. Ензими: ГДГ - 60000 U/l (Од/л); НАДФ –</p>	паков	10

		аналіз		<p>0.32 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Стандарт. Водний розчин сечовини. Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 2-50 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5%. .</p> <p>2. Чутливість не менш 2 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 x 240 ml (мл)</p> <p>P2: 1 x 60 ml (мл)</p> <p>Стандарт: 1 x 5 ml (мл)</p>		
23	Креатинін-кін.СпЛ 200	<p>53251-Креатинін IVD</p> <p>(діагностика in vitro),</p> <p>набір, спектрофотометричний аналіз</p>	W0101020 7- КРЕАТИН ІН	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Пікриновий реагент: пікринова кислота – 17.5 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Лужний реагент: гідроксид натрію - 0.29 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Стандарт. Водний розчин креатиніну. Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 26 - 1000 μmol/l (мкмоль/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5%. .</p> <p>2. Чутливість не менш 26 μmol/l (мкмоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не</p>	паков	12

				<p>більш 5%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 x 100 ml (мл)</p> <p>P2 :1 x 100 ml (мл)</p> <p>Стандарт: 1 x 3 ml (мл)</p>		
24	Альфа-Амілаза-кін.СпЛ 100	<p>52941 - Загальна амілаза IVD</p> <p>(діагностика in vitro),</p> <p>реагент</p>	<p>W0101010</p> <p>7 - АМІЛАЗА - ЗАГАЛЬНА</p>	<p>Склад набору</p> <p>Реагент 1. CNPG3 - 2.25 mmol/l (ммоль/л), MES pH 6.2, натрію хлорид -350 mmol/l (ммоль/л), кальцію ацетат - 6 mmol/l (ммоль/л), калію тіоціонат - 900 mmol/l (ммоль/л), натрію азид - 0.95 g/l (г/л).</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 20 - 2000 U/l (Од/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5 % .</p> <p>2. Чутливість не менш 20 U/l (Од/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5 %.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1 1 фл. x 100 ml (мл)</p>	паков	12
25	Аланінамінотрансфераза-кін.СпЛ (АЛТ-кін.СпЛ) 500	<p>52923 - Аланінамінотрансфераза</p> <p>(ALT) IVD</p> <p>(діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз</p>	<p>W0101010</p> <p>3 - АЛАНІНА МІНОТРАНСФЕРАЗ</p>	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: трис pH 7.8 - 100 mmol/l (ммоль/л), ЛДГ - 1200 U/l (Од/л), L-аланін – 500 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Субстрат: NADH – 0.18 mmol/l (ммоль/л), α-кетоглутонат - 15 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону:</p>	паков	5

				<p>4 - 260 U/l (Од/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 7 %.</p> <p>2. Чутливість не менш 4 U/l (Од/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 фл. x 400 ml (мл) P2: 1 фл. x 100 ml (мл)</p>		
26	Аспаратамінотрансфераза-кін.СпЛ (АСТ-кін СпЛ) 500	52954-Загальна аспаратамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	W01010110 - АСПАРТАТАМІНОТРАНСФЕРАЗА	<p>Склад набору</p> <p>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-аспарат - 200 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Субстрат: NADH – 0.18 mmol/l (ммоль/л); а-кетоглуторат - 15 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>.Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 4 - 260 U/l (Од/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 7 %.</p> <p>2. Чутливість не менш 4 U/l (Од/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 фл. x 400 ml (мл) P2: 1 фл. x 100 ml (мл)</p>	паков	5
27	Гама-ГлутамілТрансфераза-кін.СпЛ (Гамма-ГТ-кін.СпЛ) 500	53027 -Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro),	W01010116 - ГАММА ГЛУТАМІЛТРАНСФЕРАЗА	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: трис рН 8.6 - 100 mmol/l (ммоль/л); гліцилгліцин -100 mmol/l (ммоль/л).</p>	паков	4

		набір, ферментний спектрофотометричний аналіз		<p>2. Реагент 2. Субстрат: L-γ-глутаміл-3-карбокси-4-нітроанлід - 3 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 3 - 250 U/l (Од/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5%.</p> <p>2. Чутливість не менш 3 U/l (Од/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 фл. x 400 ml (мл)</p> <p>P2: 1 фл. x 100 ml (мл)</p>		
28	Лужна фосфатаза-кін.СпЛ (ЛФ-кін.СпЛ) 415	<p>52928-Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD</p> <p>(діагностика in vitro),</p> <p>набір, ферментний спектрофотометричний аналіз</p>	W01010105 - ЛУЖНА ФОСФАТ АЗА – ЗАГАЛЬНА	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: діетаноламін рН 10.4 - 1 mmol/l (ммоль/л); магнію хлорид - 0.5 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Субстрат: п-нітрофенілфосфат - 10 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 20 - 1200 U/l (Од/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5%.</p> <p>2. Чутливість не менш 20 U/l (Од/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 фл. x 400 ml (мл)</p> <p>P2: 1 фл. x 100 ml (мл)</p>	паков	4

29	Білкові фракції СпЛ	53592 - Множинні білки клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз	W0102010 399- ТРАНСПО РТНІ БІЛКИ – ІНШЕ	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Основний фосфатний буфер 3.35 mol/l (моль/л), рН 6.5</p> <p>2. Реагент 2. Фосфатний буфер 3.08 mol/l (моль/л), рН 6.5</p> <p>3. Реагент 3. Фосфатний буфер 2.50 mol/l (моль/л), рН 6.5</p> <p>4. Реагент 4. Фосфатний буфер 2.36 mol/l (моль/л), рН 6.5</p> <p>5. Реагент 5. Фосфатний буфер 1.96 mol/l (моль/л), рН 6.5</p> <p>6. Реагент 6. Фосфатний буфер 1.62 mol/l (моль/л), рН 6.5</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 1-100 %.</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 10%.</p> <p>2. Чутливість не менш 1%.</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 x 100 ml (мл)</p> <p>P2: 1 x 100 ml (мл)</p> <p>P3: 1 x 100 ml (мл)</p> <p>P4: 1 x 100 ml (мл)</p> <p>P5: 1 x 100 ml (мл)</p> <p>P6: 1 x 100 ml (мл)</p>	паков	2
30	Холестерин СпЛ 500	53359-Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro),	W0101020 5 - ХОЛЕСТЕ РИН	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер:PIPES рН 6.9 - 90 mmol/l (ммоль/л); фенол - 26 mmol/l (ммоль/л);</p>	паков	20

		набір, ферментний спектрофотометричний аналіз		<p>холестеринестераза - 1000 U/l (Од/л); холестериноксидаза - 300 U/l (Од/л), пероксидаза - 650 U/l (Од/л); 4-амінофеназон – 0.4 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Стандарт. Розчин холестерину. Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.25 - 20 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5%.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.25 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p> <p>Фасування: P1: 1 x 500 ml (мл) Стандарт: 1 x 5 ml (мл)</p>		
31	Тригліцериди СпЛ 500	53460-Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	W0101023 1 - ТРИГЛІЦЕРИДИ	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер:GOOD pH 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).</p> <p>2. Стандарт. Розчин тригліцеридів. Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.11 - 11 mmol/l (ммоль/л).</p>	паков	10

				<p>Відхилення від лінійності не перевищує 5% .</p> <p>2. Чутливість не менш 0.11 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p> <p>Фасування: P1: 1 x 500 ml (мл) Стандарт: 1 x 5 ml (мл)</p>		
32	ЛПВЩ-Холестерин СпЛ. Осаджуючий реагент (200 мл)	53393-Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент	W0101021 5-ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНІВ ВИСОКОЇ ЦІЛЬНОСТІ	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Осаджуючий реагент: фосфорновольфрамова кислота – 0.56 mmol/l (ммоль/л), магнію хлорид - 30 mmol/l (ммоль/л). Додаткові реагенти Набір для визначення холестерину Холестерин СпЛ постачається окремо. Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.5-5.0 mmol/l (ммоль/л) Відхилення від лінійності не перевищує 5 %.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.5 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5 %.</p> <p>Фасування: P1: 1 x 200 ml (мл)</p>	паков	5
33	Глюкоза СпЛ 1000	53301-Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	W0101021 3-ГЛЮКОЗА А	<p>Склад набору</p> <p>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).</p> <p>2. Стандарт. Водний розчин глюкози. Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p> <p>3. Антикоагулянт 25х:</p>	паков	15

				<p>Натрій хлористий -4.2 g/l(г/л), натрій фтористий – 0.11 g/l(г/л), ЄДТА – 0.2 g/l (г/л)</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 1 - 30 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. .</p> <p>2. Чутливість не менш 1 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 2 x 500 ml (мл)</p> <p>Стандарт: 1 x 12 ml (мл)</p> <p>Антикоагулянт: 1 x 40 ml (мл)</p>		
34	Кальцій-А СпЛ 200	45789 -Кальцій (Ca ²⁺) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	W0101030 3 - КАЛЬЦІЙ	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: Імідазольний буфер рН 6.5 - 100 mmol/l (ммоль/л), Arsenazo III - 120 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Стандарт. Водний розчин кальцію. Точна концентрація вказана в сертифікаті якості..</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.01 - 6.5 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 3%. .</p> <p>2. Чутливість не менш 0.01 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 x 200 ml (мл)</p> <p>Стандарт: 1 x 3 ml (мл)</p>	паков	2
35	Моноклональний реагент анти-А для	52532-Анти-А групове типування	W0103030 102-	Аналітичні характеристики	флак	8

	визначення груп крові людини за системою АВ0 (1x10 мл)	еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла.	АНАЛІЗИ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ГРУПИ КРОВІ – ІНШЕ	Реагенти строго специфічні. 1. Моноклональний реагент анти-А містить моноклональні антитіла анти-А класу Ig M 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 10s(c) 3. Відтворюваність результатів складає 100%. Реагент (колір) - прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків блакитного кольору Термін зберігання повинен становити не менше 30 місяців з дня виготовлення		
36	Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1x10 мл)	52538-Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	W0103030 102- АНАЛІЗИ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ГРУПИ КРОВІ – ІНШЕ	Аналітичні характеристики Реагенти строго специфічні. 1. Моноклональний реагент анти-В містить моноклональні антитіла анти-В класу Ig M. Моноклональний реагент анти-В не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп А(II) і 0(I). 2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту	флак	8

				<p>анти-В - не пізніше 10s(c).</p> <p>3. Відтворюваність результатів складає 100%.</p> <p>Реагент (колір) - прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків жовтого кольору</p> <p>Термін зберігання повинен становити не менше 30 місяців з дня виготовлення</p>		
37	<p>Моноклональний реагент анти-D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus (1x10 мл)</p>	<p>52647-Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, (діагностика in vitro), антитіла</p>	<p>W0103030 201- РЕЗУС D</p>	<p>Аналітичні характеристики</p> <p>Реагент строго специфічен.</p> <p>1. Моноклональний реагент анти-D Супер містить моноклональні антитіла анти-D класу Ig M .</p> <p>2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти- D Супер - не пізніше 120 s(c). 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).</p> <p>Моноклональний реагент анти-D Супер специфічен і не дає перехресних реакцій з невідповідними антигенами.</p> <p>Для отримання надійних результатів необхідно дотримання інструкції по призначенню набору.</p> <p>Відтворюваність результатів складає 100%.</p> <p>Реагент (колір) - прозора або з незначною опалесценцією безбарвна або жовтувата рідина</p> <p>Термін зберігання повинен</p>	флак	8

				становити не менше 30 місяців з дня виготовлення		
38	Сіроглікоїди СпЛ 40	59074 -Визначення хромогену IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	W0102050 208- ГЛІКОПР ОТЕЇН ГЛІКОПР ОТЕЇН 3 АЛЬФА- СУБОДИН ИЦЕЮ	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Хлорна кислота, 3.6 mol/l (моль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Фосфорновольфрамова кислота, 5%</p> <p>3. Реагент 3. Барію хлорид – 48 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>4. Реагент 4. Розчин порівняння – 2.5 mol/l (моль/л).</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 1-15 од. S-H. Відхилення від лінійності не перевищує 10 %.</p> <p>2. Чутливість не менш 1 од. S-H.</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10 %.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 x 50 ml (мл)</p> <p>P2: 1 x 40 ml (мл)</p> <p>P3: 1 x 5 ml (мл)</p> <p>P4: 1 x 11 ml (мл)</p>	паков	1
39	АПТЧ-тест рідкий (100 визн)	55981- Активованій частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	W0103020 102- АКТИВОВАНИЙ ЧАСТКОВИЙ ТРОМБОПЛАСТИНОВИЙ ЧАС	<p>Склад набору</p> <p>1. АПТЧ -реагент (розчин, що містить фосфоліпіди мозку кролика, елагову кислоту, буфер і стабілізатори), 10 ml (мл) - 1 фл.</p> <p>2. Кальцію хлорид 0.02 M, 10 ml (мл) - 1 фл.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>Тривалість АПТЧ в контрольній плазмі з атестованим значенням в нормальній області на коагулометрі, s (с), в межах 24.8-37.2.</p>	паков	1

				<p>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.</p> <p>Гарантійний термін зберігання становить 18 mth (міс) з дня виготовлення набору. У розкритому флаконі АПТЧ-реагент повинен знаходитися протягом робочого дня при кімнатній температурі 18-25°C, по закінченні якого реагент слід зберігати при температурі 2-8°C. Таке чергування температурного режиму допускається до повного витрачання обсягу АПТЧ-реагенту протягом 1 mth (міс).</p> <p>Фасування: АПТЧ-реагент, (рідкий розчин, що містить фосфоліпіди мозку кролика, елагову кислоту, буфер і стабілізатори): 1 фл. x 10 ml (мл) Кальцію хлорид 0.02 M: 1 фл. x 10 ml (мл)</p>		
40	ПЧ-тест (400 визн)	55983-Протромбіновий час (ПВ) IVD, (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	W0103020 202-ФАКТОР ЗСІДАНН Я II (ПРОТРОМБІН)	<p>Склад набору</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Тромбопластин-кальцієвий реагент, 10 ml (мл) - 1 фл. Міжнародний індекс чутливості (МІЧ) 0,8-1,2. 2. Інструкція з використання. 3. Ссертифікат якості. <p>Аналітичні</p>	паков	1

				<p>характеристики</p> <p>Протромбіновий час в контрольній плазмі з атестованим значенням в нормальній області, s (с) 8-15</p> <p>Коефіцієнт варіації результатів визначення протромбінового часу не перевищує 10%.</p> <p>Допустимий розкид результатів визначення протромбінового часу в одній пробі плазми крові різними наборами однієї серії не перевищує 10%.</p> <p>Гарантійний термін зберігання становить 18 mth (міс.) з дня виготовлення набору.</p> <p>Після відкриття флакону рідкий тромбопластин-кальцієвий реагент може використовуватись при температурі 37 °С не більше 1 d (доб), при кімнатній температурі 18-25 °С не більше 7 d (доб) або не більше 30 d (доб) при температурі 2-8 °С.</p> <p>Фасування:</p> <p>Тромбопластин-кальцієвий реагент, рідкий,</p> <p>10 ml (мл): 1 фл. x 10 ml (мл)</p>		
41	Тромбо-тест (100 визн)	55987-Тромбіновий час IVD, (діагностика in vitro),набір, аналіз утворення згустку	W0103020 203 - ФАКТОР ЗСІДАНН Я П А (ТРОМБІН)	<p>Склад набору</p> <p>1. Тромбін (58-72 од. НІН у фл.) - 1 фл. 4,5 ml (мл).</p> <p>2. Контрольна плазма (нормальна ліофільно висушена) на 1 ml (мл) - 1 фл.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>Тромбіновий час в контрольній плазмі з атестованим значенням в нормальній області, s (с)</p>	паков	1

				<p>14.2-21.2</p> <p>Коефіцієнт варіації результатів визначення тромбінового часу не перевищує 10%.</p> <p>Допустимий розкид результатів визначення тромбінового часу в одній пробі плазми різними наборами однієї серії не перевищує 10%.</p> <p>Гарантійний термін зберігання становить 18 mth (міс) з дня виготовлення набору.</p> <p>Розпочатий розчин тромбіну можна зберігати при температурі 2-8°C не менше 1 mth (міс.).</p> <p>Фасування:</p> <p>Тромбін (58-72 од. НІН у фл.): 1 фл. x 0,6 ml (мл)</p> <p>Контрольна плазма (нормальна ліофільно висушена): 1 ml (мл) x 1 фл.</p>		
42	Фібриноген-тест (100 визн)	55997-Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	W0103020 201-АНАЛІЗИ НА ФІБРИНОГЕН (ФАКТОР I)	<p>Склад набору</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Тромбін 10 ml (мл) - 1 фл. 2. Буфер, 2 фл. по 20 ml (мл) - 2 фл. 3. Калібратор, на 1 ml (мл) - 1 фл. <p>Аналітичні характеристики</p> <p>Лінійність визначення: 1.3 - 8.0 g/l (г/л).</p> <p>Коефіцієнт варіації результатів визначення концентрації фібриногену не перевищує 10%.</p> <p>Коефіцієнт варіації результатів визначення</p>	паков	1

				<p>концентрації фібриногену не перевищує 10%.</p> <p>Допустимий розкид результатів визначення концентрації фібриногену в одній пробі плазми різними наборами однієї серії не перевищує 10%.</p> <p>Гарантійний термін зберігання становить 12 mth (міс.) з дня виготовлення набору.</p> <p>Тромбін: Після відкриття при 2-8°C: 20 d (доб).</p> <p>Фасування:</p> <p>Тромбін рідкий: 1 фл. x 10 ml (мл)</p> <p>Буфер: 2 фл. x 20 ml (мл)</p> <p>Калібратор: 1 фл. x 1 ml (мл)</p>		
43	Білок в сечі та лікворі СпЛІ 200	59085 -Мікропротеїн IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	W0101060 299 - АНАЛІЗ СЕЧІ – ІНШЕ	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Барвник: пірогалоловий червоний - 50 mmol/l (ммоль/л), молибдат натрію – 0.04 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Стандарт. Водний розчин альбуміну. Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.05 - 3 g/l (г/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 3%.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.05 g/l (г/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 1 x 200 ml (мл)</p> <p>Стандарт: 1 x 3 ml (мл)</p>	паков	1

44	Набір реагентів "Забарвлення за Цілем-Нільсеном"	42694-Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD	W010399 - РЕАКТИВ И ДЛЯ ГЕМАТОЛОГІЇ / ГЕМАТОСТАЗУ / ІМУНОГЕМАТОЛОГІЇ / ГІСТОЛОГІЇ / ЦИСТОЛОГІЇ – ІНШЕ (МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO)	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. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на проведення 200 аналізів (при витраті розчинів реагентів 0,5 мл на визначення).	набір	1
45	Очищуючий засіб 500 ml для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний	63377 -Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)	W0103010 105-ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС-РЕАКТИВ И (РОЗЧИН И ДЛЯ ОЧИСТКИ / РОЗВЕДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/ПР ОТОЧНІ РІДИНИ)	Склад гіпохлорид натрію 2% Експлуатаційні характеристики: 1. Значення рН: $\geq 13,00$ при 25 ± 1 °C. 2. Відмінності в партії: Δ pH значення $\leq 2,0$. Застосовуваність: використовується з Аналізаторами Автоматичними Гематологічними серії LabAnalyt 3-Part-Diff: LabAnalyt-2900Plus, LabAnalyt-3000Plus, LabAnalyt-BH-40P, LabAnalyt-BH-70P. Фасування: Очищуючий засіб 500 ml для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний :0,5 л	паков	2

46	Залізо СпЛ (100)	54758-Залізо IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	W0101021 6-ЗАЛІЗО	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: ацетат рН 4.9 - 100 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Відновник: аскорбінова кислота - 99.7%.</p> <p>3. Реагент 3. Ферозин - 40 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>4. Стандарт. Водний розчин заліза. Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.4 - 180 μmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.4 μmol/l (мкмоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p> <p>Фасування:</p> <p>P1: 2 x 100 ml (мл)</p> <p>P2: 2 x 400 mg (мг)</p> <p>P3: 1 x 10 ml (мл)</p> <p>Стандарт : 1 x 10 ml (мл)</p>	паков	3
----	------------------	---	----------------------	---	-------	---

Метод розрахунку очікуваної вартості товарів/послуг здійснено на підставі аналізу та моніторингу ринкових цін, що відображені в електронній системі закупівель «PROZORRO» та наданих комерційних пропозицій постачальників даного виду товару. Таким чином очікувана вартість закупівлі за КЕКВ 2610 становить 540500,00 гривень з ПДВ.

Фахівець з публічних закупівель



Юлія ЛЕЩУК