

КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО  
«ДНІПРОВСЬКИЙ ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ  
МЕДИКО-САНИТАРНОЇ ДОПОМОГИ № 9»  
ДНІПРОВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ  
І.к. 37899715  
49130, м. Дніпро, пров. Фестивальний, буд. 1



310290,00

ДНІПРОВСЬКА МІСЬКА РАДА  
ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я НАСЕЛЕННЯ  
КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО  
«ДНІПРОВСЬКИЙ ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ МЕДИКО-САНИТАРНОЇ  
ДОПОМОГИ № 9»  
ДНІПРОВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ  
(КНП «ДЦПМСД № 9» ДМР)  
49130, м. Дніпро, пров. Фестивальний, 1, тел. 066-765-60-63,  
e-mail: [medcentr9@ukr.net](mailto:medcentr9@ukr.net)

**ЗАЯВКА на 2023 рік по КНП «ДЦПМСД № 9» ДМР.**

**№ 9» ДМР.**

**Лабораторні реактиви.**

№ з/п	Найменування товару*	Одиниці виміру	Кількість	Ціна	Сума
1	Буфер фосфатний для аналізатора " Ексан". (НК 024:2019 53303 - Глюкоза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз.)	флак	260	75,0	19500,0
2	Калібратори глюкози: 5 x 5 мл. (НК 024:2019 41818 - Глюкоза IVD, калібратор.)	набір	2	215,0	430,0
3	Калібратор глюкози 10 ммоль/л-5мл. (НК 024:2019 41818 - Глюкоза IVD, калібратор.)	ампул	120	40,0	4800,0
4	Контрольний матеріал «Філонорм» (НК 024:2019 41823 - Багатокомпонентний контроль клінічної хімії, аналізований.	флак	10	116	1160,0

	нормальний)				
5	Набір реагентів для визначення холестерину. (НК 024:2019 53359 - Загальний холестерин IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз.)	набір	15	320,0	4800,0
6	Набір «ПК АЗОПРАМ СКРИН»- (REF HP 038.01) НК 024:2019 54547-Скринінг біологічних рідин на приховану кров ІВД, набір, хромогенний аналіз, експрес-аналіз	набір	7	250,0	1750,0
7	Фенолфталеїн НК 024:2019 33354 Добавка для культурного середовища	грам	0,050	150,0	150,0

✓ Загальна сума закупівлі складає 32590,00 грн. ( тридцять дві тисячі п'ятсот дев'яносто грн. 00коп.)

#### Медико-технічні вимоги

№	Найменування товару	Медико-технічні вимоги
1	Буфер фосфатний для аналізатора " Ексан". (НК 024:2019 53303 - Глюкоза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз.)	<p>Буфер на ЕКСАН- набір для використання буферного розчину на ЕКСАН для кількісного визначення глюкози у біологічних рідинах(REF HP009.04)(50мл/ 100 макс.визнач.)</p> <p><b>СКЛАД НАБОРУ</b> 1 Фосфатний буфер (рН розчину 7,2 - 7,4) - 1 флакон з (12,0 ± 0,6) г або флакон з (50 ± 2) мл</p> <p><b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b> Набір розрахований 58 макро-, 76 напівмікро- чи 100 мікрровизначень (сумарний об'єм робочого розчину 1000 мл).</p> <p>технічним вимогам учасник повинен надати у складі пропозиції декларацію відповідності, сертифікат якості, інструкцію з використання.</p> <p>З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа від виробника, яким</p>



		<p>виробник підтверджує можливість постачання предмету закупівлі цих електронних торгів зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів. Гарантійний лист повинен включати повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення з обов'язковим зазначенням ID про проведення закупівлі.</p> <p>Термін придатності на момент доставки повинен бути не менше 80% від строку виготовлення. Для підтвердження надати гарантійний лист виробника, що на момент доставки термін придатності буде не менше 80% від строку виготовлення.</p>
2	<p>Калібратори глюкози: 5 x 5 мл. (НК 024:2019 41818 - Глюкоза IVD, калібратор.)</p>	<p>Калібратори глюкози-набір для використання калібрувальних розчинів глюкози для контролю кількісного визначення глюкози у біологічних рідинах (REF НК009.03)(5 ампл x 5мл)</p> <p><b>СКЛАД НАБОРУ</b> Калібрувальні розчини глюкози з концентраціями (2,0 ± 0,1) ммоль/л; (5,00 ± 0,25) ммоль/л; (10,0 ± 0,5) ммоль/л; (20 ± 1) ммоль/л; (30,0 ± 1,5) ммоль/л - 5 ампул по (5,0 ± 0,5) мл</p> <p><b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b> Діапазон калібрувальних концентрацій - від 2 ммоль/л до 30 ммоль/л. Коефіцієнт варіації калібрувальних концентрацій – не більше 5 %.</p> <p>технічним вимогам учасник повинен надати у складі пропозиції декларацію відповідності, сертифікат якості, інструкцію з використання.</p> <p>З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа від виробника, яким виробник підтверджує можливість поставки предмету закупівлі цих електронних торгів зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення з обов'язковим зазначенням ID про проведення закупівлі.</p> <p>Термін придатності на момент доставки повинен бути не менше 80% від строку виготовлення. Для підтвердження надати гарантійний лист виробника, що на момент доставки термін придатності буде не менше 80% від строку виготовлення.</p>
3	<p>Калібратор глюкози 10 ммоль/л-5мл. (НК 024:2019 41818 - Глюкоза IVD,</p>	<p>Калібрувальний розчин глюкози HP 009.02.04</p> <p><b>СКЛАД НАБОРУ</b> Калібрувальний розчин глюкози (10,0 ± 0,5) ммоль/л</p>

	калібратор.)	<p>або <math>(1802 \pm 90)</math> мг/л - 1 ампула з <math>(5,0 \pm 0,5)</math> мл</p> <p><b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <p>Діапазон калібрувальних концентрацій - від 9,5 ммоль/л до 10,5 ммоль/л. Коефіцієнт варіації калібрувальних концентрацій – не більше 5 %.</p> <p>технічним вимогам учасник повинен надати у складі пропозиції декларацію відповідності, сертифікат якості, інструкцію з використання.</p> <p>З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа від виробника, яким виробник підтверджує можливість поставки предмету закупівлі цих електронних торгів зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення з обов'язковим зазначенням ID про проведення закупівлі.</p> <p>Термін придатності на момент доставки повинен бути не менше 80% від строку виготовлення. Для підтвердження надати гарантійний лист виробника, що на момент доставки термін придатності буде не менше 80% від строку виготовлення</p>
4	Контрольний матеріал «Філонорм» (НК 024:2019 41823 - Багатокомпонентний контроль клінічної хімії, аналізований, нормальний)	<p>ФілоНорм-набір для перевірки відтворюваності та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів, атестовані показники (нормальний рівень) КС028.02 (1 фл x 3 мл)</p> <p><b>СКЛАД НАБОРУ</b></p> <p>ФілоНорм (ліофілізат або розчин) - 1 флакон з <math>(3,0 \pm 0,1)</math> мл</p> <p>Срватка призначена для контролю відтворюваності виконання біохімічних аналізів у клініко-діагностичних лабораторіях.</p> <p>технічним вимогам учасник повинен надати у складі пропозиції декларацію відповідності, сертифікат якості, інструкцію з використання.</p> <p>З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа від виробника, яким виробник підтверджує можливість поставки предмету закупівлі цих електронних торгів зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення з обов'язковим</p>



		<p>зазначенням ID про проведення закупівлі.</p> <p>Термін придатності на момент доставки повинен бути не менше 80% від строку виготовлення. Для підтвердження надати гарантійний лист виробника, що на момент доставки термін придатності буде не менше 80% від строку виготовлення.</p>
5	<p>Набір реагентів для визначення холестерину. (НК 024:2019 53359 - Загальний холестерин IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз.)</p>	<p>Холестерин-Ф-набір для визначення концентрації загального холестерину та його ефірів у сироватці крові людини HP026.08 (100 мл/ 100 макс. визнач.)</p> <p><b>СКЛАД НАБОРУ</b></p> <p>1. Ензимний реагент - 1 флакон по (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- холестеринестераза (150 ± 15) Е/л;</li> <li>- холестериноксидаза (100 ± 10) Е/л;</li> <li>- пероксидаза (5,0 ± 0,5) КЕ/л;</li> <li>- 4-амінофеназон (0,300 ± 0,015) ммоль/л;</li> <li>- фенол (30,0 ± 1,5) ммоль/л;</li> <li>- ТРІС (30,0 ± 1,5) ммоль/л;</li> <li>- стабілізатори, активатори.</li> </ul> <p>2. Калібрувальний розчин холестерину з концентрацією (5,17 ± 0,10) ммоль/л - 1 ампула або флакон з (1,5 ± 0,1) мл.</p> <p><b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <p>Набір розрахований на 100 мікро-, 50 напівмікро- або 25 макровизначень холестерину (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих концентрацій — від 0,5 ммоль/л до 19,4 ммоль/л. Коефіцієнт варіації визначення — не більше 5 %.</p> <p>технічним вимогам учасник повинен надати у складі пропозиції декларацію відповідності, сертифікат якості, інструкцію з використання.</p> <p>З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа від виробника, яким виробник підтверджує можливість поставки предмету закупівлі цих електронних торгів зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення з обов'язковим зазначенням ID про проведення закупівлі.</p> <p>Термін придатності на момент доставки повинен бути не менше 80% від строку виготовлення. Для підтвердження надати гарантійний лист виробника, що на момент доставки термін придатності буде не менше 80% від строку виготовлення.</p>
6	<p>Набір «ПК АЗОПІРАМ СКРИН»- (REF HP 038.01) НК 024:2019 54547-</p>	<p>контроль якості передстерилізаційного очищення та виявлення прихованої крові у біологічному матеріалі</p> <p><b>СКЛАД НАБОРУ</b></p>

	Скринінг біологічних рідин на приховану кров ІВД, набір, хромогенний аналіз, експрес- аналіз	1. Амідропін – 1 пакет з (10,0±0,1) г 2. Анілін солянокислий – 1 флакон (150±10) мг <b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b> Набір розрахований 2000 визначень. Чутливість позитивний результат можливий при розведенні крові не менше ніж в 100 000 разів, що відповідає наявності близько 50 еритроцитів в 1 мл.
7	Фенолфталеїн НК 024:2019 33354 Добавка для культурного середовища	Є білою кристалічною речовиною без запаху і смаку, погано розчинною у воді, але добре розчинною в етанолі, диетиловому етері та інших органічних розчинниках.

Медичний директор

Головна медична сестра

Сестра медична ЗПСМ

З обов'язками фармацевта



Юлія ТКАЧЕНКО

Вікторія АЛЕКСЕНКО

Олена ЛОНСЬКА



ДНІПРОВСЬКА МІСЬКА РАДА  
ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я НАСЕЛЕННЯ  
КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО  
«ДНІПРОВСЬКИЙ ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ МЕДИКО-САНІТАРНОЇ  
ДОПОМОГИ № 9»  
ДНІПРОВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ  
(КНП «ДЦПМСД № 9» ДМР)  
49130, м. Дніпро, пров. Фестивальний, 1, тел. 066-765-60-63,  
e-mail: [medcentr9@ukr.net](mailto:medcentr9@ukr.net)

Специфікація на закупівлю

№ з/п	Найменування товару*	Одиниці виміру	Кількість	Ціна	Сума
1	Тест-смужки для загального аналізу сечі UrineRS для аналізаторів Dirui H – 100 (100 шт/уп). (НК 024:2019 - 54514- Численні аналіти сечі IVD, набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз.)	уп	50	650,00	32500,0

√ Загальна сума закупівлі складає 32500,00 грн. ( тридцять дві тисячі п'ятсот грн.00коп.)

Медико-технічні вимоги

№ з/п	Найменування товару	Медико-технічні вимоги*
4	Тест-смужки для загального аналізу сечі UrineRS для аналізаторів Dirui H – 100 (100 шт/уп). (НК 024:2019 - 54514- Численні аналіти сечі IVD, набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз.)	Смужки повинні бути: <ul style="list-style-type: none"><li>- Діагностичні,</li><li>- Типу UrineRS,</li><li>- Модель H10,</li><li>- Виробництва США,</li></ul>



- В одній упаковці не менше - 100 штук

Тест-смужки для загального аналізу сечі Dirui H-100,50 на 10 параметрів.. Глюкоза, білірубін, кетони, питома вага, прихована кров, рН, білок, уробіліноген, нітрити, лейкоцити.

Компонент	Чисельність	Діапазон вимірювання (інструментальний метод)	Діапазон вимірювання (візуальний метод)
Глюкоза (ммоль/л)	2,8 - 5,6		Негат. - 50
Білок (г/л)	0,15 - 0,3	Негат. - 3,0	Негат. - 20,0
Кетони/ацетоацетова кислота (ммоль/л)	0,5 - 1,0	Негат. - 7,8	Негат. - 16
Кров(Зрн/мкл)	5 - 15		Негат. - 200
Білірубін (мкмоль/л)	8,6 - 17		Негат. - 103
Нітрит (мкмоль/л)	13 - 22		Негат. - Pos.
Лейкоцити (мкл/мкл)	5 - 15		Негат. - 500
Уробіліноген (мкмоль/л)	3,4 - 17		3,4 - 135
рН	-	5,0 - 9,0	5,0 - 8,5
Питома вага	-	1,005 - 1,030	1,000 - 1,030

Для підтвердження відповідності медико - технічним вимогам учасник повинен надати у складі пропозиції декларацію відповідності, сертифікат якості та/або сертифікат відповідності, інструкцію з використання.

Медичний директор

Юлія ТКАЧЕНКО

Головна медична сестра

Вікторія АЛЕКСЕНКО

Сестра медична ЗПСМ

З обов'язками фармацевта

Олена ЛОНСЬКА







ДНІПРОВСЬКА МІСЬКА РАДА

ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я НАСЕЛЕННЯ

КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО  
«ДНІПРОВСЬКИЙ ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ МЕДИКО-САНІТАРНОЇ  
ДОПОМОГИ № 9»

ДНІПРОВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ  
(КНП «ДЦПМСД № 9» ДМР)

49130, м. Дніпро, пров. Фестивальний, 1

Специфікація на закупівлю

№ з/п	Найменування товару*	Одиниці виміру	Кількість	Ціна	Сума
1	Гепатит В Тест для діагностики вірусного гепатиту В (1 шт/уп). (НК 024:2019 - 30830 Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg)	уп	1000	30,0	30000,0
2	Тест-смужка для визначення вагітності (1 шт/уп). (НК 024:2019 – 30329 Набір реагентів для вимірювання Естріолу	уп	500	13,0	6500,0
3	Гепатит С Тест для діагностики вірусного гепатиту С (1 шт/уп). (НК 024:2019 - 30829 Набір для якісного та / або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експрес-аналіз	уп	1000	35,00	35000,0
4	Тест-система для визначення	уп	200		

	тропоніну Т (цільна кров, сироватка, плазма) (Ішт/уп). (НК 024:2019 -53998 - Тропонін Т / Тропонін І IVD, набір, імунохроматографічний аналіз (ІХА), експрес-тест , набір, імунохроматографічний аналіз, експрес-аналіз)			85,00	17000,0
5	Швидкий тест на ВІЛ 1-2.0 Код НК 024:2019- 30833- Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації вірусу 1,2 імунодефіциту людини	шт	100	62,00	6200,0
6	Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації вірусу 1/2 імунодефіциту людини Код НК 024:2019- 30833 - Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації вірусу 1,2 імунодефіциту людини	шт	25	30,0	750,0
7	Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації вірусу 1/2 імунодефіциту людини Код НК 024:2019- 30833- Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації вірусу 1,2 імунодефіциту людини	шт	25	36,00	900,0

✓ Загальна сума закупівлі складає 96350,00грн.( дев'яносто шість тисяч триста п'ятдесят грн. 00коп.)



**Медико-технічні вимоги**

№ з/п	Найменування товару	Медико-технічні вимоги*																																																				
1	Тест для діагностики вірусного гепатиту В (1 шт/уп). (НК 024:2019 - 30830 Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg)	<p>1. Тести повинні забезпечувати швидке виявлення HBs антигену вірусу гепатиту В у зразках цільної венозної крові, капілярної крові, сироватки або плазми без спеціального обладнання.</p> <p>2. Діагностична чутливість не менше 99,3%.</p> <p>3. Діагностична специфічність не менше 99,7% .</p> <p>4. Процедура тестування проводиться при температурі 15–30°C.</p> <p>5. Пороговий рівень чутливості – 1 нг/мл.</p> <p>Інтерферуючі речовини. Були випробувані речовини і умови, що можуть впливати на результат аналізу.</p> <p>Перелік компонентів (хімічні та біологічні речовини) та їх концентрації, що потенційно здатні заважати аналізу:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Хімічні речовини</th> <th>Концентрації</th> <th>Хімічні речовини</th> <th>Концентрації</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ацетамінофен</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>метаквалон</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>ацетилсаліцилова кислота</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>фендіметразин</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>амікацин</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>пеніцилін G</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>аскорбінова кислота</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>хінін</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>аспартам</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>ранітидин</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>атропіну сульфат</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>саліцилат натрію</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>бензойна кислота</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>триптофан</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>кофеїн</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>тетрациклін</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>деоксифедрин</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>тетрагідрозолін</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>декстрометорфан</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>етанол</td> <td>1%</td> </tr> <tr> <td>етилендіамінтетраоцтова кислота</td> <td>800 мкг / мл</td> <td>метанол</td> <td>1%</td> </tr> <tr> <td>гентизинова кислота</td> <td>200 мкг /</td> <td>гепарин</td> <td>1%</td> </tr> </tbody> </table>	Хімічні речовини	Концентрації	Хімічні речовини	Концентрації	ацетамінофен	200 мкг / мл	метаквалон	200 мкг / мл	ацетилсаліцилова кислота	200 мкг / мл	фендіметразин	200 мкг / мл	амікацин	200 мкг / мл	пеніцилін G	200 мкг / мл	аскорбінова кислота	200 мкг / мл	хінін	200 мкг / мл	аспартам	200 мкг / мл	ранітидин	200 мкг / мл	атропіну сульфат	200 мкг / мл	саліцилат натрію	200 мкг / мл	бензойна кислота	200 мкг / мл	триптофан	200 мкг / мл	кофеїн	200 мкг / мл	тетрациклін	200 мкг / мл	деоксифедрин	200 мкг / мл	тетрагідрозолін	200 мкг / мл	декстрометорфан	200 мкг / мл	етанол	1%	етилендіамінтетраоцтова кислота	800 мкг / мл	метанол	1%	гентизинова кислота	200 мкг /	гепарин	1%
Хімічні речовини	Концентрації	Хімічні речовини	Концентрації																																																			
ацетамінофен	200 мкг / мл	метаквалон	200 мкг / мл																																																			
ацетилсаліцилова кислота	200 мкг / мл	фендіметразин	200 мкг / мл																																																			
амікацин	200 мкг / мл	пеніцилін G	200 мкг / мл																																																			
аскорбінова кислота	200 мкг / мл	хінін	200 мкг / мл																																																			
аспартам	200 мкг / мл	ранітидин	200 мкг / мл																																																			
атропіну сульфат	200 мкг / мл	саліцилат натрію	200 мкг / мл																																																			
бензойна кислота	200 мкг / мл	триптофан	200 мкг / мл																																																			
кофеїн	200 мкг / мл	тетрациклін	200 мкг / мл																																																			
деоксифедрин	200 мкг / мл	тетрагідрозолін	200 мкг / мл																																																			
декстрометорфан	200 мкг / мл	етанол	1%																																																			
етилендіамінтетраоцтова кислота	800 мкг / мл	метанол	1%																																																			
гентизинова кислота	200 мкг /	гепарин	1%																																																			

		<p>мл</p> <p>гістамін 200 мкг / мл лимонна кислота 3.2 %</p> <p>Біологічні речовини Концентрації Біологічні речовини Концентрації</p> <p>альбумін 2 мг / мл білірубін 2 мг / мл</p> <p>глюкоза 2 мг / мл гемоглобін 2 мг / мл</p> <p>6. Зчитування результатів тестування через 10-15 хвилин після додавання буферу до зразка. Не враховувати результати після 20 хвилин.</p> <p>7. Тести повинні зберігатися як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (температура зберігання від +2 до +30° С).</p> <p>8. Тест – системи повинні мати формат тест – касети, та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером, ланцетом, інструкцією українською мовою.</p> <p>9. Наявність у виробника міжнародного сертифікату ISO 13485:2016.</p>
2	<p>Тест-смужка для визначення вагітності (1 шт/уп). (НК 024:2019 – 33819- Загальний хоріонічний гонадотропін людини (ХГЛ) IVD, набір, імунохроматографічний аналіз, експрес аналіз.)</p>	<p>Принцип тесту полягає у визначенні хоріонічного гонадотропіна людини (ХГЧ) в сечі.</p> <p>Тест-смужка для визначення вагітності повинна бути:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- економ-формату,</li> <li>- для визначення вагітності з першого дня затримки менструації,</li> <li>- з чутливістю 25 мМО/мл і визначати вагітність тільки з першого дня затримки менструації і у ранковій сечі,</li> </ul> <p>Склад набору:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Тест-смужка,</li> <li>- Інструкція українською мовою</li> </ul> <p>Чутливість тесту повинна становити не менше 99%</p> <p>Специфічність тесту повинна становити не менше 99%</p> <p>Точність тесту повинна становити не менше - 99%.</p> <p>Наявність у виробника міжнародного сертифікату ISO 13485:2016</p>
3	<p>Тест для діагностики вірусного гепатиту С (1 шт/уп). (НК 024:2019 - 30829 Набір для якісного та / або кількісного визначення</p>	<p>1. Тести повинні забезпечувати швидке виявлення антитіл до вірусу гепатиту С у зразках цільної венозної крові, капілярної крові, сироватки або плазми без спеціального обладнання</p> <p>2. Діагностична чутливість не менше 99,53% .</p> <p>3. Діагностична специфічність не менше 99,54% .</p> <p>Інтерферуючі речовини. Були випробувані речовини і умови, що можуть впливати на результат аналізу.</p>



загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експрес-аналіз

Перелік компонентів (хімічні та біологічні речовини) та їх концентрації, що потенційно здатні заважати аналізу:

Хімічні речовини	Концентрації	Хімічні речовини	Концентрації
ацетамінофен	200 мкг / мл	метаквалон	200 мкг / мл
ацетилсаліцилова кислота	200 мкг / мл	фендіметразин	200 мкг / мл
амікацин	200 мкг / мл	пеніцилін G	200 мкг / мл
аскорбінова кислота	200 мкг / мл	хінін	200 мкг / мл
аспартам	200 мкг / мл	ранітидин	200 мкг / мл
атропіну сульфат	200 мкг / мл	саліцилат натрію	200 мкг / мл
бензойна кислота	200 мкг / мл	триптофан	200 мкг / мл
кофеїн	200 мкг / мл	тетрациклін	200 мкг / мл
деоксифедрин	200 мкг / мл	тетрагідрозолін	200 мкг / мл
декстрометорфан	200 мкг / мл	етанол	1%
етилендіамінтетраацтова кислота	800 мкг / мл	метанол	1%
гентицинова кислота	200 мкг / мл	гепарин	1%
гістамін	200 мкг / мл	лимонна кислота	3.2 %
Біологічні речовини	Концентрації	Біологічні речовини	Концентрації
альбумін	2 мг / мл	білірубін	2 мг / мл
глюкоза	2 мг / мл	гемоглобін	2 мг / мл

4. Процедура тестування проводиться при температурі 15-30 °С.

5. Зчитування результатів тестування через 10-15 хвилин після

		<p>додавання буферу до зразка. Не враховувати результати після 20 хвилин.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>6. Тести повинні зберігатися як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (температура зберігання від +2 до +30°C).</li> <li>7. Тест – системи повинні мати формат тест – касети, та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером, ланцетом, інструкцією українською мовою.</li> <li>8. Наявність у виробника міжнародного сертифікату ISO 13485:2016.</li> </ol>
4	<p>Тест-система для визначення тропоніну (цільна кров, сироватка, плазма) Тропонін Т (1шт/уп). (НК 024:2019 - 53998 - Тропонін Т / Тропонін I IVD, набір, імунохроматографічний аналіз (ІХА), експрес-тест</p>	<p>Швидкий тест на Тропонін Т, касета (цільна кров/сироватка/плазма) це швидкий тест для діагностики інфаркту міокарда (ІМ), а саме якісного виявлення серцевого тропоніну Т (сТnТ) в цільній крові, сироватці або плазмі крові людини без спеціального обладнання.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Відносна чутливість не менше 98,6 %.</li> <li>2. Відносна специфічність не менше 99,5%.</li> <li>3. Процедура тестування проводиться при температурі 15–30°C.</li> <li>4. Зчитування результатів тестування через 10 хвилин після додавання буферу до зразка. Не враховувати результати після 20 хвилин.</li> <li>5. Тести повинні зберігатися як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (температура зберігання від +2 до +30°C).</li> <li>6. Тест – системи повинні мати формат тест – касети, та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером, інструкцією українською мовою.</li> <li>7. Пороговий рівень Тропоніну Т – 0,5 нг/мл.</li> <li>8. Наявність у виробника міжнародного сертифікату ISO 13485:2016</li> </ol>
5	<p>Швидкий тест на ВІЛ 1-2.0</p> <p>Код НК 024:2019-30833 Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації вірусу 1,2 імунодефіциту людини</p>	<p>Швидкий тест на ВІЛ 1-2.0, касета - скринінг-тест in vitro для виявлення антитіл, специфічних для ВІЛ-1 (включаючи групу О) та ВІЛ-2 у сироватці крові людини, плазмі, венозній та капілярній цільній крові людини без спеціального обладнання.</p> <p>Відносна чутливість Швидкого тесту на ВІЛ 1-2.0, касета (цільна кров/сироватка/плазма) становить 100 %, а відносна специфічність 100%. Аналітична чутливість експрес-тесту ВІЛ 1-2.0, одержана тестуванням сероконверсійних панелей.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Процедура тестування проводиться при температурі 15–30° С.</li> <li>2. Зчитування результатів тестування через 15 хвилин після додавання буферу до зразка. Не враховувати результати після 25 хвилин.</li> <li>3. Тести повинні зберігатися як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (температура зберігання від +4 до +30° С).</li> <li>4. Тест – системи повинні мати формат тест – касети, та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером, ланцетом, серветкою, інструкцією українською мовою.</li> <li>5. Наявність у виробника міжнародного сертифікату ISO 13485:2016 та Прекваліфікації ВООЗ.</li> </ol>
6	<p>Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації вірусу</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Діагностична чутливість не менше 99,6%.</li> <li>2. Діагностична специфічність не менше 99,7%</li> <li>3. Температура зберігання від +2 до +30 С.</li> </ol>



<p>1,2 імунодефіциту людини</p> <p>Код НК 024:2019-30833- Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації вірусу 1,2 імунодефіциту людини</p>	<p>Інтерферуючі речовини. Були випробувані речовини і умови, що можуть впливати на результат аналізу.</p> <p>Перелік компонентів (хімічні та біологічні речовини) та їх концентрації, що потенційно здатні заважати аналізу:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Перелік компонентів (хімічні та біологічні речовини) та їх концентрації, що потенційно здатні заважати аналізу:</th> <th>Концентрації</th> <th>Хімічні речовини</th> <th>Концентрації</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Хімічні речовини</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>ацетамінофен</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>метаквалон</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>ацетилсаліцилова кислота</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>фендіметразин</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>амікацин</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>пеніцилін G</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>аскорбінова кислота</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>хінін</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>аспартам</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>ранітидин</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>атропіну сульфат</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>саліцилат натрію</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>бензойна кислота</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>триптофан</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>кофеїн</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>тетрациклін</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>деоксифедрин</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>тетрагідрозолін</td> <td>200 мкг / мл</td> </tr> <tr> <td>декстрометорфан</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>етанол</td> <td>1%</td> </tr> <tr> <td>етилендіамінтетраоцтова кислота</td> <td>800 мкг / мл</td> <td>метанол</td> <td>1%</td> </tr> <tr> <td>гентицинова кислота</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>гепарин</td> <td>1%</td> </tr> <tr> <td>гістамін</td> <td>200 мкг / мл</td> <td>лимонна кислота</td> <td>3.2 %</td> </tr> <tr> <td>Біологічні речовини</td> <td>Концентрації</td> <td>Біологічні речовини</td> <td>Концентрації</td> </tr> <tr> <td>альбумін</td> <td>2 мг / мл</td> <td>білірубін</td> <td>2 мг / мл</td> </tr> <tr> <td>глюкоза</td> <td>2 мг / мл</td> <td>гемоглобін</td> <td>2 мг / мл</td> </tr> </tbody> </table> <p>4. Наявність у виробника міжнародного сертифікату ISO 13485:2016.</p>	Перелік компонентів (хімічні та біологічні речовини) та їх концентрації, що потенційно здатні заважати аналізу:	Концентрації	Хімічні речовини	Концентрації	Хімічні речовини				ацетамінофен	200 мкг / мл	метаквалон	200 мкг / мл	ацетилсаліцилова кислота	200 мкг / мл	фендіметразин	200 мкг / мл	амікацин	200 мкг / мл	пеніцилін G	200 мкг / мл	аскорбінова кислота	200 мкг / мл	хінін	200 мкг / мл	аспартам	200 мкг / мл	ранітидин	200 мкг / мл	атропіну сульфат	200 мкг / мл	саліцилат натрію	200 мкг / мл	бензойна кислота	200 мкг / мл	триптофан	200 мкг / мл	кофеїн	200 мкг / мл	тетрациклін	200 мкг / мл	деоксифедрин	200 мкг / мл	тетрагідрозолін	200 мкг / мл	декстрометорфан	200 мкг / мл	етанол	1%	етилендіамінтетраоцтова кислота	800 мкг / мл	метанол	1%	гентицинова кислота	200 мкг / мл	гепарин	1%	гістамін	200 мкг / мл	лимонна кислота	3.2 %	Біологічні речовини	Концентрації	Біологічні речовини	Концентрації	альбумін	2 мг / мл	білірубін	2 мг / мл	глюкоза	2 мг / мл	гемоглобін	2 мг / мл
Перелік компонентів (хімічні та біологічні речовини) та їх концентрації, що потенційно здатні заважати аналізу:	Концентрації	Хімічні речовини	Концентрації																																																																						
Хімічні речовини																																																																									
ацетамінофен	200 мкг / мл	метаквалон	200 мкг / мл																																																																						
ацетилсаліцилова кислота	200 мкг / мл	фендіметразин	200 мкг / мл																																																																						
амікацин	200 мкг / мл	пеніцилін G	200 мкг / мл																																																																						
аскорбінова кислота	200 мкг / мл	хінін	200 мкг / мл																																																																						
аспартам	200 мкг / мл	ранітидин	200 мкг / мл																																																																						
атропіну сульфат	200 мкг / мл	саліцилат натрію	200 мкг / мл																																																																						
бензойна кислота	200 мкг / мл	триптофан	200 мкг / мл																																																																						
кофеїн	200 мкг / мл	тетрациклін	200 мкг / мл																																																																						
деоксифедрин	200 мкг / мл	тетрагідрозолін	200 мкг / мл																																																																						
декстрометорфан	200 мкг / мл	етанол	1%																																																																						
етилендіамінтетраоцтова кислота	800 мкг / мл	метанол	1%																																																																						
гентицинова кислота	200 мкг / мл	гепарин	1%																																																																						
гістамін	200 мкг / мл	лимонна кислота	3.2 %																																																																						
Біологічні речовини	Концентрації	Біологічні речовини	Концентрації																																																																						
альбумін	2 мг / мл	білірубін	2 мг / мл																																																																						
глюкоза	2 мг / мл	гемоглобін	2 мг / мл																																																																						
<p>7 Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації вірусу 1,2 імунодефіциту людини</p> <p>Код НК 024:2019-30833 Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації вірусу 1,2 імунодефіциту людини</p>	<p>Швидкий тест на ВІЛ 1/2, касета (цільна кров/сироватка/ плазма) це швидкий хроматографічний імуноаналіз для якісного визначення антитіл до ВІЛ типу 1 і типу 2 в цільній крові, сироватці або плазмі крові людини без спеціального обладнання.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Відносна чутливість становить 99,9%</li> <li>Відносна специфічність 99,9%</li> <li>Точність 99,9%</li> <li>Зчитування результатів тестування через 10-15 хвилин після додавання буферу до зразка. Не враховувати результати після 20 хвилин.</li> </ol>																																																																								

		<ol style="list-style-type: none"><li>5. Тести повинні зберігатися як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (температура зберігання від +2 до +30° С).</li><li>6. Тест – системи повинні мати формат тест – касети, та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером, інструкцією українською мовою.</li><li>7. Наявність у виробника міжнародного сертифікату ISO 13485:2016.</li></ol>
--	--	--

Медичний директор

Головна медична сестра

Сестра медична ЗПСМ

З обов'язками фармацевта



Юлія ТКАЧЕНКО

Вікторія АЛЕКСЕНКО

Олена ЛОНСЬКА



КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО  
«ДНІПРОВСЬКИЙ ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ  
МЕДИКО-САНІТАРНОЇ ДОПОМОГИ № 9»  
ДНІПРОВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ  
і.к. 37899715  
49130, м. Дніпро, пров. Фестивальний, буд. 1



ДНІПРОВСЬКА МІСЬКА РАДА  
ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я НАСЕЛЕННЯ  
КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО  
«ДНІПРОВСЬКИЙ ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ МЕДИКО-САНІТАРНОЇ  
ДОПОМОГИ № 9»  
ДНІПРОВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ  
(КНП «ДЦПМСД № 9» ДМР)

49130, м. Дніпро, пров. Фестивальний, 1

Специфікація на закупівлю

№ з/п	Найменування товару*	Одиниці виміру	Кількість	Ціна	Сума
1	Тест смужки EasyTouch для вимірювання рівня холестерину в крові (25 шт/уп). (НК 024:2019 - 47006 - Швидкий тестовий пристрій загального холестерину/ліпобілка високої щільності.)	уп	20	1300,0	26000,0
					26000,00

Загальна сума закупівлі складає 26000,00грн.( двадцять шість тисяч грн.00коп.)

Медико-технічні вимоги

№ з/п	Найменування товару	Медико-технічні вимоги*

1	<p>Тест смужки EasyTouch для вимірювання рівня холестерину в крові (25 шт/уп). (НК 024:2019 - 47006 - Швидкий тестовий пристрій загального холестерину/ліпобілка високої щільності.)</p>	<p>Тест смужки EasyTouch для вимірювання рівня холестерину в крові.          Повинні бути призначені: - для визначення рівня глюкози, холестерину, сечової кислоти; - для in vitro діагностики; - для апарату з характеристиками : - Діапазон показників: глюкоза - від 20 до 600 мг / дл (від 1,1 до 33,3 ммоль / л); холестерин від 100 до 400 мг / дл (від 2,6 до 10,4 ммоль / л); сечова кислота від 3 до 20 мг / дл (від 179 до 1190 ммоль / л);          Ємність пам'яті: глюкоза - 200 результатів вимірювань; холестерин - 50 результатів вимірювання; сечова кислота - 50 результатів вимірювання;          Час вимірювання: глюкоза - 10 секунд; холестерин - 150 секунд; сечова кислота - 20 секунд; Об'єм проби крові: глюкоза - <math>\geq 4</math> мкл; холестерин - <math>\geq 15</math> мкл; сечова кислота - <math>\geq 4</math> мкл;          Тест-смужки повинні бути призначені для самостійного визначення рівня глюкози, холестерину, сечової кислоти в зразку свіжої капілярної крові.          В одній упаковці не більше 25 штук.</p>
---	--	--

Медичний директор

Ткаченко ЮЛІЯ

Головна медична сестра

Алексенко ВІКТОРІЯ

Сестра медична ЗПСМ

з обов'язками фармацевта

Лонська ОЛЕНА







ДНІПРОВСЬКА МІСЬКА РАДА  
ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я НАСЕЛЕННЯ  
КНП "Дніпровський центр первинної медико-санітарної допомоги № 9" ДМР  
49130, м. Дніпро, пров. Фестивальний, 1, тел. 066-765-60-63,  
e-mail: [medcentr9@ukr.net](mailto:medcentr9@ukr.net)

ЗАЯВКА на 2023 рік по КНП «ДЦПМСД №9» ДМР.

№ з/п	Найменування товару	Одиниця виміру	Кількість	Ціна	Сума
1.	Лізуючий розчин, фасування: 500мл Каталожний номер НТ-НЕНА-30-20-UA	шт	10	1900	19000,00
2.	Розчин для промивання, фасування: 1л Каталожний номер НТ-НЕНА-00-41-UA	шт	15	1500	22500,00
3.	Розчин для очистки, фасування: 50мл Каталожний номер НТ-НЕНА-00-52-UA	шт	35	340	11900,00
4.	Концентрований розчин для промивання, фасування: 50мл Каталожний номер НТ-НЕНА-00-51-UA	шт	15	630	9450,00
5.	Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2.5 мл (1 Норма) Каталожний номер 218752 UA	шт	30	2000	60000,00

✓ Загальна сума закупівлі складає 122850,00грн. (сто двадцять дві тисячі вісімсот п'ятдесят грн.. 00коп. )

Медико-технічні вимоги

№ з/п	Найменування товару	Медико-технічні вимоги
1.	Лізуючий розчин, фасування: 500 мл  61165 - Реагент для лізису клітин крові ІВД;	<b>Призначення :</b> Для руйнування еритроцитів крові при підрахунку лейкоцитів <b>ХАРАКТЕРИСТИКА:</b> Водний розчин з фіксованими параметрами рН. Безбарвна рідина <b>Об'єм фасування, л:</b> 0,5 <b>Пакування:</b> Пластиковий флакон

		<p><b>Внутрішній діаметр горловини флакону,мм : 25</b></p> <p><b>Кришка:</b> З контролем першого вскриття</p> <p><b>Склад продукту:</b> Тетрадецилтриметіламонія бромід 23 г/л; Буфери та стабілізатори &lt; 0.2% Солі ЄДТА &lt; 0.1% Запобіжні речовини &lt; 0.2% рН 7.2;</p> <p><b>Температура зберігання,С:</b> 4-35</p> <p><b>Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації:</b> назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування.</p> <p><b>Загальний термін придатності, місяців: 24</b></p>
2	<p>Розчин для промивання 1л.</p> <p>63377 -Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД;</p>	<p><b>Реагент діагностичний для гематологічного аналізатора MicroCC 20+ та RT 7600</b></p> <p><b>Призначення :</b> Для очищення рідинно-провідних магістралей у гематологічних аналізаторах</p> <p><b>ХАРАКТЕРИСТИКА:</b> Буферний водний розчин з фіксованими параметрами рН, електропровідності (мікроСіменс на см) та осмолярності (міліОсмоль на кг) . Рідина синього кольору</p> <p><b>Об'єм фасування, л: 1</b></p> <p><b>Пакування:</b> Пластиковий флакон</p> <p><b>Внутрішній діаметр горловини флакону,мм : 25</b></p> <p><b>Склад продукту</b> Протеолітичний фермент &lt;1% , Хлорид натрію &lt;0.6% Буфера та стабілізатори &lt;1.0% ,Консерватори та сурфактанти&lt;0.4% <b>Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: :</b> назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування, наявність на упаковці QR-коду.</p> <p><b>Температура зберігання,С:</b> 4-35</p> <p><b>Загальний термін придатності,місяців: 36</b></p> <p><b>Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів: до повного</b></p>
3	<p>Концентрований розчин для промивання, фасування: 50мл</p> <p>63377 -Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД;</p>	<p><b>Реагент для гематологічного аналізатора MicroCC 20+ та RT 7600</b></p> <p>Високоактивний розчин для видалення забруднень для обслуговування аналізатора.</p> <p>Характеристика: Прозора безбарвна рідина</p> <p>Об'єм фасування, л : 0,05.</p> <p>Пакування: Пластиковий флакон</p> <p>Загальний термін придатності, місяців: 24</p> <p>Гарантійний термін придатності розчину після</p>



		вскриття, до повного використання 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.
4	Р-н для очистки фасування 50 мл 63377 -Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД;	<b>Призначення:</b> Високоактивний розчин для видалення засорів, для термінового/екстреного обслуговування аналізатора. <b>Характеристика:</b> Прозора безбарвна рідина <b>Об'єм фасування, л :</b> 0,05. <b>Пакування:</b> Пластиковий флакон <b>Склад продукту</b> Гипохлорид натрія <20g/L, Гидроксид натрія, Тритон Х100. <b>Загальний термін придатності, місяців:</b> 24 <b>Температура зберігання,С:</b> 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.
5	Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2.5 мл (1 Норма) 30531 - Гематологічний контроль / калібратор;	<b>Призначення :</b> Для оцінки точності та достовірності результатів, отриманих на гематологічних аналізаторах. <b>Об'єм фасування, мл-</b> 2,5 <b>Температура зберігання,С +</b> 2-8 <b>Наявність у паспорті атестованих значень:</b> для MicroCC 20+ та RT 7600 <b>Загальний термін придатності, місяців :</b> 6 <b>Гарантований термін придатності після вскриття, днів –</b> 30 <b>Кількість атестованих показників -</b> 12

1. Гематологічний аналізатор Micro CC 20+ закрыта система , тому еквіваленти розглядитись не будуть.

Медичний директор

Юлія ТКАЧЕНКО

Головна медична сестра

Вікторія АЛЕКСЕНКО

Сестра мед.ЗПСМ

З обов.фармацквта

Олена ЛОНСЬКА

