

Замовник: Комунальне некомерційне підприємство
«Клінічна лікарня швидкої медичної допомоги»
Дніпровської міської ради

Код ЄДРПОУ: 01984636

Адреса: 49006, м. Дніпро, вул. В.Антоновича, буд. 65

Категорія: 86.1 «Діяльність лікарських закладів»

ОБґРУНТУВАННЯ
технічних та якісних характеристик закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі
(на підставі постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 № 710 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

Обґрунтування				
Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності)	Очікувана вартість та/або розмір бюджетного призначення	Ідентифікатор закупівлі	технічних та якісних характеристик предмета закупівлі	очікуваної вартості закупівлі
1	2	3	4	5
Лабораторні реактиви			Керуючись положеннями наказу Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства від 18.12.2020 за № 275 «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі», проведено визначення очікуваної вартості. Предмета закупівлі методом порівняння ринкових	
за «Єдиним закупівельним словником»	4 700 000.00 грн.	UA-2025-02-27-011608-а	№ з/п Найменування товару	Медико-те нічні вимоги
код ДК 021:2015 — 33690000-3 Лікарські засоби різні			БХ 038.3-04 Капібратор глюкози 10 ммоль/л	СКЛАД НАБОРУ
			1	Калібрувальний розчин глюкози (10,0 ± 0,14) ммоль/л або (1800 ± 20) мг/л) рН = 4,0 ± 0,5 – 1 флакон з (5,0 ± 0,1) мл

				АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ	цін на підставі аналізу ринку надання послуг щодо забезпечення дієтичним харчуванням хворих в лікувальних закладах, а саме загальнодоступної відкритої інформації про ціни та інформації з отриманих комерційних пропозицій від виконавців аналогічних послуг на момент вивчення ринку.
				Діапазон визначення – (0 – 10) ммоль/л або (0 – 1800) мг/л.	
				Коефіцієнт варіації – не більше 5 %.	
				КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ	
				1) Глюкозооксидазний метод, розрахунок за формулою:	
				Макро – 100 проб; напівмакро – 250 проб; мікрОВизначенням – 500 проб.	
				2) Глюкозооксидазний метод, розрахунок за графіком: макро – 40 проб; напівмакро – 100 проб мікрОВизначенням – 200 проб	Очікувана вартість закупівлі формувадась із середніх цін комерційних пропозицій, наданих суб'єктами господарювання.
			ПК 26.1-06 Буфер на «Ексан»	Призначення: використовують для напівавтоматичного аналізатору «Ексан» в якості промивного розчину при визначенні глюкози.	3 урахуванням наданих комерційних пропозицій, очікувана вартість закупівлі становить 4 700 000 грн
			2	Комплектність: Концентрований буферний розчин 1 x 100 мл	
				Температура зберігання,С: 2-8	
				АФ 001.1-01	
			3	АЛАТ-600	Набір реактивів для визначення активності аланінамінотрансфери метОдом Райтмана-Френкеля (600 мл робочого розчину + калібратор 2 ммоль/л)
			4	АФ 002.1-01 АсАТ-600	Набір реактивів для визначенн активності аспартатам нотрансфери метОдом Райтмана-Френкеля (600

					мл робочого розчину + калібратор 2 ммоль/л)	
				БП 004-03 Гемоглобін- 2000 мл	СКЛАД НАБОРУ 1 Калібрувальний розчин – 2 ампули по (5,0 ± 0,1) мл гемоглобіну (150,0 ± 2,00) г/л (розведений трансформуючим розчином в 251 раз) 2 Окислюючий розчин – 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл калій залізоцинкородистий (10,0 ± 0,2) г/л натрій двовуглекислий (50,0 ± 1,0) г/л 3 Ацетонциангідрин – 1 ампула з (1,0 ± 0,1) мл АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ Лінійна область визначення – (0-200,0) г/л. Коефіцієнт варіації – не більше 2 %. КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ Макровизначенням – 400 проб; напівмакровизначенням – 800 проб.	
			5	ПК 24.10-06 Глюкоза- моно-200-Р	СКЛАД НАБОРУ 1 Калібрувальний розчин глюкози (10,0 ± 0,1) ммоль/л	
			6			

				БХ 019-04 Креатинін кінетика- 400/3:1	СКЛАД НАБОРУ 1 Калібрувальний розчин креатиніну ($176,8 \pm 2,6$) мкмоль/л – 2 ампули по ($5,0 \pm 0,1$) мл 2 Розчин реагенту № 1 – 1 флакон з ($100,0 \pm 2,0$) мл гідроксид натрію ($300,0 \pm 6,0$) ммоль/л 3 Піринова кислота ($8,7 \pm 0,2$) ммоль/л – 3 флакона по ($100,0 \pm$ $2,0$) мл	
			7		АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ Лінійна область – ($0 - 1400,0$) мкмоль/л. Коефіцієнт варіації – не більше 5 %. КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ Макровизначенням – 100 проб; напівмакровизначенням – 200 проб.	
				ПК 40.8-06 Холестерин- моно-500/5-Р	СКЛАД НАБОРУ 1 Калібрувальний розчин – 2 мікропробірки по ($1,60 \pm 0,1$) мл холестерину ($5,20 \pm 0,08$) ммоль/л 2 Монореагент, рН ($7,0 \pm 0,2$) од рН – 5 флаконів по ($100,0 \pm 2,0$) мл фосфатний буфер ($0,100 \pm 0,002$) моль/л; 4-амінофеназон ($0,3 \pm$ $0,01$) ммоль/л фенол ($30 \pm 0,6$) ммоль/л;	
			8			

					холестеролестераза (200 ± 4,0) Од/л пероксидаза (1,5 ± 0,1) КОд/л; холестеролоксидаза (100 ± 2,0) Од/л	
					АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ	
					Лінійна область визначення – (0 – 18,9) ммоль/л або (0 – 7,29) г/л.	
					Коефіцієнт варіації – не більше 5 %.	
					КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ	
					Напівмакрровизначенням – 250 проб; мікрровизначенням – 500 проб.	
				ВП 02.1-03 Білірубін- діазо- йендрашка- 300	СКЛАД НАБОРУ	
					1 Реагент 1 - 1 флакон з (270,0 ± 2,0) мл кофейновий реактив, (100,0 ± 0,5) ммоль/л	
					2 Реагент 2 - 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл	
					розчин сульфанілової кислоти (30,0 ± 0,5) ммоль/л в підкислювачі	
			9		3 Реагент 3 - 1 ампула з (5,0 ± 0,1) мл,	
					розчин нітриту натрію (50,0 ± 0,1) ммоль/л	
					АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ	
					Чутливість: 2,4 мкмоль/л	
					Лінійність: до 240,0 мкмоль/л	

				Коефіцієнт варіації – не більше 5 %.	
				КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ	
			Напівмакро – 300		
		БХ 023-04 Сечовина уреазн - 400мл/200 проб	СКЛАД НАБОРУ		
			1 Калібрувальний розчин сечовини (8,1 ± 0,1) ммоль/л – 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл		
			2 Калібрувальний розчин сечовини (16,2 ± 0,2) ммоль/л – 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл		
			3 Калібрувальний розчин сечовини (32,4 ± 0,5) ммоль/л – 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл (або один калібрувальний розчин (15,0 ± 0,2) ммоль/л – 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл)		
			4 Субстратно-буферний розчин, рН (7,0 ± 0,1) од рН – 2 флакони з (100,0 ± 2,0) мл		
		10	фосфатний буфер (120 ± 2,4) ммоль/л; салцилат натрію (62,4 ± 1,25) ммоль/л; ЕДТО (1,0 ± 0,1) ммоль/л; нітропрусид натрію (5,04 ± 0,10) ммоль/л		
			5 Розчин уреазн ≥ 2,5 кОд/л – 2 мікропробірки з (0,5 ± 0,01) мл		
			6 Гіпохлоритний реагент – 2 флакони з (100,0 ± 2,0) мл		
			АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ		
			Лінійна область – (1,0 – 32,4)		

				ммоль/л. Коефіцієнт варіації – не більше 5 %.	
				КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ Напівмакрровизначенням – 200 проб- 12	
			БП 005-03 Білок- загальний- біурет-1000 мл	СКЛАД НАБОРУ 1 Калібрувальний розчин білку – (60,0±1,0) г/л – 1 флакон з (5,0 ± 0,1) мл 2 Концентрований біуретовий розчин 2 флакона по (50,0 ± 1,0) мл калію натрію тартрат (310,0±6,2) ммоль/л йодид калію (300,0 ± 6,0) ммоль/л сульфат міді (120,0 ± 2,4) ммоль/л гідроокис натрію (2,00 ± 0,04) ммоль/л	
			11	АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ Лінійна область визначення – (10,0-120,0) г/л. Коефіцієнт варіації – не більше 3 %.	
				КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ Макровизначенням – 200 проб; напівмакро – 400; мікро – 1000.	
			12	БП 001-03 Альбумін-	БП 001-03 АЛБУМІН-БКЗ-1000 - Набір реактивів для визначення

				БКЗ-1000	вмісту альбуміну за реакцією з бромкрезоловим зеленим (1000 мл робочого розчи БКЗ + калібратор) (200/500/1000визн)ТУ У 24.4-13433137-049-2003 Код НК 024:2023 – 59071 Альбумін ІVD, набір, спектрофотометричний метод з БКЗ	
				ПК 45.2-06 Холестерин- ЛПНЩ-40/100 (прямий)	СКЛАД НАБОРУ Реагент 1: 1 x 30 мл; Реагент 2: 1 x 10 мл Вміст інгредієнтів у робочому реагенті: Буфер GOOD (100,0 ± 1,0) ммоль/л Холестеринестераза (ХЕ) ≥ 600 Холестериноксидаза (ХО) ≥ 300 Пероксидаза (ПОД) ≥ 1000 Аскорбатоксидаза ≥ 1000 4-Аміноантипірін (4-АА) (1,0 ± ммоль/л HDAOS (1,0 ± ммоль/л Детергент ≤ 2,0 ґ Консервант ≤ 0,1 ґ	
			13		АНДЛТИЧНІ	

				ПОКАЗНИКИЧутливість: 0,064 ммоль/л. Лінійність: до 5,18 ммоль/л.Коефіцієнт варіації: не більше 5 %.	
				КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬКількість проб: аналізатор/ФЕК = 100/33	
			БХ 033-04 Альфа-холестери - 100	Альфа-холестерин -100 Очисний реагент являє собою стабілізований і мікрофільтрований промивний розчин для регулярного автоматизованого очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на гематологічних аналізаторах Abacus Junior 30, Abacus 3СТ, Abacus 380. Склад повинен відповідати: детергенти < 1%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%.	
			14	Фасування: 1 л. Загальний термін придатності - не менше 48 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.	
			15	ПК 41.3-06 Тригліцериди-моно-50-Р	Тригліцериди-моно-50-Р СКЛАД НАБОРУ

				Монореагент: 1 x 50 мл Калібратор: 1 x 1,6 мл АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ Чутливість: 1,5 мг/дл; 0,1 ммоль/л. Лінійність: до 12,43 ммоль/л. Коефіцієнт варіації: не більше 5 %.	
				КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ Мікровизначенням – 50 проб	
			ФіліоNorm- набір для перевірки відтворювано сті та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів, атестовані оказники (нормальний рівень) КС028.02 (1 фл x 3 мл)	Фасування: 1x3 мл. Контроль, призначений для моніторингу значень на автоматичних та напіваавтоматичних гематологічних аналізаторах імплантатного типу. Він також може бути використаний для ручного методу. In вітро діагностичний реагент, що складається з еритроцитів людини, змодельованих лейкоцитів і тромбоцитів ссавців, затриманих у плазмі-подібній рідині з консервантами.	
			Філііст-КТБС- набір для побудови калібрувально го графіку,	СКЛАД НАБОРУ Калібрувальний розчин глюкози (10,0 ± 0,14) ммоль/л або (1800 ± 20)	
			17		

				контролю правильності та відтворювано сті вимірювань НК010.04 (4 фл x 10 мл)	мг/л) рН = 4,0 ± 0,5 – 1 флакон з (5,0 ± 0,1) мл АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ Діапазон визначення – (0 – 10) ммоль/л або (0 – 1800) мг/л. Коефіцієнт варіації – не більше 5 %. КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ 1) Глюкозооксидазний метод, розрахунок за формулою: Макро – 100 проб; напірмакро – 250 проб; мікровизначенням – 500 проб. 2) Глюкозооксидазний метод, розрахунок за графіком: макро – 40 проб; напірмакро – 100 проб; мікровизначенням – 200 проб	
			ПК 39.1-06 Калібратори гемоглобіну КГ-1, КГ-2, КГ-3	СКЛАД НАБОРУ 1 Калібрувальний розчин гемоглобіну КГ-1 – 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл (еритроцитарна маса з етиленгліколем) 2 Калібрувальний розчин гемоглобіну КГ-2 – 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл (еритроцитарна маса з етиленгліколем)		
			18			

					3 Калібрувальний розчин геометричну КГ-3 – 1 флакон з (2,0 ± 0,1) мл (еритроцитарна маса з етиленгліколем) АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ Діапазон вимірювання по середнім значенням – (65,82 – 166,81) г/л Коефіцієнт варіації – не більше 2 %.	
				МБ 01.1-07 Азопірамова проба-200	СКЛАД НАБОРУ 1. Амідролін – 2 наважки по (5,0 ± 0,1) г 2. Англіл солінокислий – 2 наважки по (75 ± 2) мг КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ Набір розрахований 2000 визначень при використанні 0,1 мл робочого розчину на 1 пробу.	
	19					
				МБ 10.3-07 Еозин за Май-Грюн-вальдом-1000	СКЛАД НАБОРУ Еозин за Май-Грюнвальдом: флакон з (1000 ± 10) мл; Концентрований буферний розчин: флакон з (100,0 ± 2,0) мл КІЛЬКІСТЬ ПРОБ До 2000 при використанні на одну пробу 0,5 мл забарвлювача	
	20					

				МБ 12.3-07 Азур-еозин за Романовським -1000	СКЛАД НАБОРУ 1 Азур-еозина Романовським – (1000 ± 20) мл	
			21		2 Концентрований буферний розчин – (100 ± 2) мл КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ До 20 000 при використанні на одну пробу до 0,5 мл забарвлювача, розбавленого розведеним буферним розчином у співвідношенні: «Азур-еозин за Романовським»: Розведений буферний розчин = 1:9	
				МБ 02.3-07 Фарб за Грамом з фуксином Ціля-10 0	Склад набору: 1) Карболовий генціанвіолет: 1 x 50 мл; 2) Розчин Люголя: 1 x 50 мл; 3) Карболовий фуксин Ціля: 1 x 5 мл; 4) Олія імерсійна: 1 x 5 мл; 5) Інструкція із застосування; 6) Паспорт до набору. Кількість проб: 1000 проб (при використанні 0,05 мл фарб на 1 визначення).	
			22			
			23	МБ07.1-07 Метиленовий	МБ07.1-07 Метиленовий синій 1% - 100	

				синій 1% - 100	
			ПК 74.1-06 Желатин 10 % - 10 x 10 мл	СКЛАД НАБОРУ Розчин желатину 10 % - 10 ампул з (10,0 ± 0,2) мл	
		24		АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Розчин желатину використовують в якості допоміжного реагенту для визначення реузс-фактору методом конглотинації	
			МБ 13.2-07 Ретикулоцити -50	СКЛАД НАБОРУ 1 Діамантовий крезоловий синій – 1 флакон з (50,0 ± 1,0) мл 2 Олія імерсійна – 1 флакон з (5,0 ± 0,1) мл	
		25		КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ До 1000 проб при використанні 0,05 мл забарвлювача на 1 пробу.	
			РРК - carbon - тест 100	Клінічний діагноз не повинен базуватися на одному показникові, необхідно враховувати клінічні та інші лабораторні дані. Склад набору 1. Реагент 1. Вугільна суспензія: частинки вугілля, покриті сумішню ліпідів, кардіоліпіну, лецитину і холестерину в фосфатному буфері 1 мл (мл) (1 фл.) 2. Реагент 2. Позитивний контроль, який дає реакцію на 3+ або 4+, 0.2 мл (мл) (1 фл.) 3. Реагент 3.	
		26			

				Негативний контроль, 0.2 ml (мл) (1 фл.) 4. Палички для розмішування сироваток (50 шт.) 5. Істовий слайд (2 шт.) 6. Інструкція з використання 7. Паспорт Аналітичні характеристики Ефект прозони: ефект прозони не спостерігається до титру $\geq 1/128$.	
27	СРБ-латекс-тест	Визначення С-реактивного білка методом латексної аглютинації в сироватці крові			
28	РФ-латекс-тест	Визначення ревматоїдного фактора методом латексної аглютенациї в сироватці крові			
29	АСЛ-О-латекс-тест	Визначення антистрептолизина -О методом латексної аглютації в сироватці крові			
30	Спл RBC - контроль Н+П	Спл RBC - контроль Н+П (контрольні суспензії еритроцитів)			
		Для контролю правильності и відтворюваності при підрахунку еритроцитів (нормальна та патологічна концентрація клітин).			
31	Спл PLT - контроль Н+П	Спл PLT - контроль Н+П (контрольні суспензії тромбоцитів)			
		Для контролю правильності и відтворюваності при підрахунку лейкоцитів (нормальна та патологічна концентрація клітин).			
32	Спл WBC - контроль Н+П	Спл WBC - контроль Н+П (контрольні суспензії лейкоцитів)			

				Для контролю правильності і відтворюваності при підрахунку лейкоцитів (нормальна та патологічна концентрація клітин).	
			33	Імерсійна рідина для мікроскопії 50 мл, сировина італійська (Гранум)	Імерсійна рідина для мікроскопії 50 мл, сировина італійська (Гранум)
			РенаУпластин		
			Тромбопластин (з головного мозку кролика) для визначення протромбінного часу. 5 мл № 10. Набори реагентів для визначення параметрів гемостазу людини "РенаУ" ТУ У 20.5-37763514-001:2015	ПГ 5/101 РенаУпластин. Тромбопластин (з головного мозку кролика) для визначення протромбінного часу. 10 мл № 1. РІДКИЙ РЕАГЕНТ!	
			34		
			35	Альбумін СпЛ 500	Склад набору 1. Реагент 1. Бромкрезоловий зелений рН 4.2 – 0.12 mmol/l (mmol/l). 2. Стандарт. Водний розчин альбуміну - 50 g/l (g/l).
				Аналітичні характеристики 1.	

				Лінійність вимірювального діапазону: 5 - 60 г/л (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 г/л (г/л) та помножте результат на два. 2. Чутливість не менш 3 г/л (г/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%	
	Діагностичний моноклональний реагент анти-А, 10мл.	Діагностичний моноклональний реагент анти-А, 10мл.	Діагностичний моноклональний реагент анти-А, 10мл.	Діагностичний моноклональний реагент анти-А, 10мл.	
36		Діагностичний моноклональний реагент анти-А, 10мл.	Діагностичний моноклональний реагент анти-А, 10мл.	Діагностичний моноклональний реагент анти-А, 10мл.	
		Діагностичний моноклональний реагент анти-В, 10мл.	Діагностичний моноклональний реагент анти-В, 10мл.	Діагностичний моноклональний реагент анти-В, 10мл.	
37		Діагностичний моноклональний реагент анти-В, 10мл.	Діагностичний моноклональний реагент анти-В, 10мл.	Діагностичний моноклональний реагент анти-В, 10мл.	

				допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від біло-фіолетового до синього кольору.	
				Загальний термін придатності 2,5 роки.	
			Діагностичний моноклональний реagent анти-D, 10 мл.	Діагностичний моноклональний реagent анти-D, 10 мл.	
			Діагностичний моноклональний реagent анти-D, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у бульб-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікропласті та нейтральних гелевих картах.		
			Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина.		
			Загальний термін придатності 2,5 роки.		
			Хімічний контроль набору реagentів рівень 1 1x5 мл+ рівень 2	Хімічний контроль набору реagentів: рівень 1 1x5 мл+ рівень 2 1x5 мл Набір реagentів: Рівень 1, 1x5мл + Рівень 2, 1x5мл	
			39	Стабільність	
			38		

				1x5 мл	Нерозведений 2-8°C До закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці. Розведений 2-8°C 7 днів, за винятком білірубіну і лужної фосфатази, які стабільні протягом 48 годин.	
				Аланінамінотрансфераза (АЛТ) набір реагентів реагент 1 1x500 мл + реагент 2 1x100 мл	Аланінамінотрансфераза (АЛТ) набір реагентів реагент 1 1x500 мл + реагент 2 1x100 мл Склад набору Набір реагентів: Реагент1, 1x500мл + Реагент2, 1x100мл Довжина хвилі 340 нм	
			40		Стабільність реактиву. Робочий реагент стабільний протягом двох тижнів (2-8 ° C) Зберігання в холодильнику при 2-8 ° C. Стабільність: Реагенти стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетках. Реагенти повинні бути прозорими і безбарвними.	
					Набір реагентів можна використовувати як бі-і як моно реагент. Для приготування робочого (моно) реагенту змішати 5 обсягів реагенту R1 і 1 обсяг реагенту R2 в одноразовій ємності.	
			41	Аспартатамінотрансфераза (АСТ) набір реагентів реагент 1	Аспартатамінотрансфераза (АСТ) набір реагентів реагент 1 1x500 мл + реагент 2 1x125 мл Набір реагентів: Реагент1, 1x500мл	

				1х500 мл + реагент 2 1х125 мл	+ Реагент2, 1х125мл Довжина хвилі 340 нм Стабільність реактиву . Робочий реагент стабільний протягом 48 годин при кімнатній температурі (15 - 30 ° С) і протягом 14 днів у холодильнику (2 - 8 ° С) Зберігання в холодильнику при 2-8 ° С. Стабільність: Реагенти стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетках.	
				Білірубін загальний (напів-авто) набір реагентів реагент 1 1х500 мл + реагент 2 1х50 мл + калібратор 2х3 мл	Білірубін загальний (напів-авто) набір реагентів реагент 1 1х500 мл + реагент 2 1х50 мл + калібратор 2х3 мл Набір реагентів: Реагент1, 1х500мл + Реагент2, 1х50мл + Калібратор, 2х3мл Довжина хвилі 560 нм Зберігання реагенту:	
				42	1. Зберігати реагент в холодильнику при 2-8°С. 2. Змішаний робочий реагент може зберігатися до восьми (8) годин при зберіганні в затемненому флаконі при кімнатній	

				температу	
				Пропорції робочого реагенту: Внести 0,05 мл (50 мкл) реагенту нітриду натрію до 1,0 мл реагенту загального білірубіну і перемішати.	
			Прямий білірубін (напів-авто) набір реагентів реагент 1 1x500 мл + реагент 2 1x5 мл+ калібратор 2x3 мл	Прямий Білірубін загальний (напів-авто) набір реагентів реагент 1 1x500 мл + реагент 2 1x50 мл + калібратор 2x3 мл Набір реагентів: : Реагент1, 1x500мл + Реагент2, 1x50мл + Калібратор, 2x3м Довжина хвилі 560 нм Зберігання реагенту:	
			43	1. Зберігати реагент в холодильнику при 2-8°C. 2. Змішаний робочий реагент може зберігатися до восьми (8) годин при зберіганні в затемненому флаконі при кімнатній температурі	
				Пропорції робочого реагенту: Внести 0,05 мл (50 мкл) реагенту нітриду натрію до 1,0 мл реагенту загального білірубіну і перемішати.	
			Дужна фосфатаза набір реагентів реагент 1 1x500мл + реагент 2 1x100 мл	Дужна фосфатаза Набор реагентів: Реагент 1, 1x500 мл, + Реагент 2, 1x100 мл Набір реагентів: Реагент1, 1x500мл + Реагент2, 1x100мл	
			44	ПІДГОТОВКА	

				Робочий реагент готують змішуванням п'яти (5) об'ємів R1 з одним (1) об'ємом R2 в одноразовому контейнері.	
				ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ Всі компоненти набору є стабільними до дати закінчення терміну придатності на етикетці, при зберіганні в закритому флаконі при температурі 2-8 ° С, захищених від світла та забруднень. Не заморозуйте реагенти	
			45	Аміліза набір реагентів реагент 1 1x125 мл	Аміліза набір реагентів реагент 1 1x125 мл
				Сечова кислота набір реагентів реагент 1 1x500 мл + стандарт 1x5 мл	Сечова кислота набір реагентів реагент 1 1x500 мл + стандарт 1x5 мл
			46		Набір реагентів: Сечова кислота Реагент 1, 1x500мл + Стандарт, 1x5мл Довжина хвилі 520 нм Реагенти 1. Реагент сечової кислоти: 4-ААП 4 ммоль, ДХГБС 2 ммоль, буфер рН 7,5, стабілізатори, сурфактанти. 2. Стандарт сечової кислоти (5 мг/дл, 0,30 ммоль/л).
				Зберігання та стабільність Набір	

				реагентів необхідно зберігати в холодильнику при 2-80 С. НЕ ЗАМОРОЖУВАТИ. Перед використанням реагент слід нагріти до кімнатної температури	
			Сечовина набір реагентів реагент 1 1x500 мл + реагент 2 1x100 мл + стандарт 1x5 мл	Сечовина набір реагентів реагент 1 1x500 мл + реагент 2 1x100 мл + стандарт 1x5 мл	
			1x100 мл + стандарт 1x5 мл	Набір реагентів: Реагент1, 1x500мл + Реагент2, 1x100мл + Стандарт, 1x5мл	
			мл	Реагенти готові до використання. Концентрація в робочому реагенті: TRIS Буфер, рН 7,8 100 ммоль / л 2-оксоглютарат 5 ммоль / л АДФ 0,6 ммоль / л Уреаза > 20,000 Од / л Глутаматдегідрогеназа > 1,500 Од / л НАДН 0,25 ммоль / л Стабілізатори, консерванти	
		47		Пропорції реактивів змішати 5 обсягів ферментного реагенту (R1) + 1 обсяг коферментного реагенту (R2).	
				Довжина хвилі 340 нм	
				Зберігання реагентів і стабільність Реагенти і стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, за умови зберігання в холодильнику при 2-8° С	
				Реагенти являють собою безбарвні прозорі рідини. Реагенти слід утилізувати при появі замутнення	

				або виявленні в них твердих частинок. Робочий реагент стабільний протягом 2 тижнів при 2-8 ° С.	
			Креатинін набір реагентів реагент 1 1x250мл + реагент 2 1x250 мл + стандарт 1x5 мл	Креатинін набір реагентів реагент 1 1x250мл + реагент 2 1x250 мл + Набір реагентів: Реагент1, 1x250мл + Реагент2, 1x250мл + Стандарт, 1x5мл	
			Мл	Склад реагенту: Реагенти 1. Реагент пікринової кислоти: розчин, що містить 10 мМ пікринової кислоти. 2. Натрію гідроксид: розчин, 240 мМ гідроксиду натрію. 3. Стандарт креатиніну (5 мг / дл (442 мкмоль \ л)): розчин містить креатинін в соляній кислоті в присутності консервантів.	
48				Зберігання реагенту 1. Обидва реагенти зберігаються при кімнатній температурі (15-30°C). 2. Змішаний (робочий) реагент стабільний до одного (1) місяця при зберіганні при кімнатній температурі (15-30°C). Довжина хвилі 510 нм	
			Загальний білок набір реагентів 49 Реагент 1 1x500мл + стандарт	Загальний білок набір реагентів Реагент 1 1x500мл + стандарт 1x5мл Набір реагентів: Реагент1, 1x500мл + Стандарт, 1x5мл Склад реагентів 1. Реагент загального білка:	

1x5 мл	Гідроксид натрію (ілий натр) 600 ммоль, Сульфат міді 12 ммоль, Тартрат натрію / калію 32 ммоль, Йодид калію 30 ммоль, наповнювачі. 2. Стандарт загального білка: бичачий альбумін 5 г / дл (50 г / л) Зберігання реагентів Реагент зберігати в холодильнику (2-8°C) до терміну придатності. Стандарт зберігати при температурі 2-8°C до терміну придатності.
Довжина хвилі 540 нм	
Гамма-глютамілтранс-пептидазареагентів реагент 1 1x500 мл + реагент 2 1x100 мл + стандарт 1x5 мл	Гамма-глютамілтранс-пептидазареагентів реагент 1 1x500 мл + реагент 2 1x100 мл + стандарт 1x5 мл
Набір реагентів: Реагент1, 1x500мл + Реагент2, 1x100мл	
Довжина хвилі 405 нм	
ПІДГОТОВКА	
Буфер і субстрат готові до використання. Для приготування робочого розчину змішайте реагент R1 (буфер) з реагентом R2 (субстрат) в співвідношенні 5:1 (наприклад, 2,5 мл буфера з 5мл субстрату).	Буфер і субстрат готові до використання. Для приготування робочого розчину змішайте реагент R1 (буфер) з реагентом R2 (субстрат) в співвідношенні 5:1 (наприклад, 2,5 мл буфера з 5мл субстрату).
ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ РЕАГЕНТУ	
Всі компоненти набору стабільні протягом всього терміну	

				придатності, зазначеного на етикетці, при дотриманні умов зберігання, зберігати щільно закритими при температурі 2-8°С в захищеному від світла та забруднень місці. Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності	
		Розчин ізотонічний, фасування 20л	Реагент діагностичний для гематологічного аналізатора МістоСС 20+	Призначення: Для розведення при підрахунку числа та розміру клітин у гематологічних аналізаторах	
			Характеристика: Буферний водний розчин з фіксованими параметрами pH, електропровідності (мікроСіменс на см) та осмолярності (міліОсмоль на кг). Безбарвна рідина.		
	51		Об'єм фасування, л: 20 л.		
			Упаковка: М'який пластиковий контейнер, поміщений у картонну коробку		
			Розмір зовнішньої картонної упаковки		
			Внутрішній діаметр горловини контейнеру, мм: 32		
			Склад продукту: Сульфат натрію <2.0% Хлорид натрію <0.025% Лимонна кислота <0.2% Буфери <0.2% Солі ЄДТА <0.1%		

					Запобіжні речовини <0.15% Протимікробні речовини <0.2% Стабілізатори <0.04% Загальний термін придатності, місяців: 24 Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, до повного 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, нааяність на упаковці QR-коду.	
				Розчин для промивання, фасування 1 л	Реагент діагностичний для гематологічного аналізатора МігросС 20+ Призначення : Для очищення рідинно-провідних магністраей у гематологічних аналізаторах	
			52		ХАРАКТЕРИСТИКА: Буферний водний розчин з фіксованими параметрами рН, електропровідності (мікроСіменс на см) та осмольності (міліОсмоль на кг) . Рідина синього кольору Об'єм фасування, л: 1 Пакування: Пластиковий флакон Внутрішній діаметр горловини	

					флакону, мм : 25	
					Склад продукту Протеолітичний фермент <1% , Хлорид натрію <0.6%	
					Буфера та стабілізатори <1.0% , Консерватори та сурфактанти<0.4% Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: : назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування, наявність на упаковці QR-коду.	
					Температура зберігання, С: 4-35	
					Загальний термін придатності, місяців: 36	
					Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів: до повного	
				Концентрований розчин для очистки 50мл з червоною смугою	Призначення: Високоактивний розчин для видалення засорів, для термінового/екстреного обслуговування аналізатора.	
			53		Характеристика: Прозора безбарвна рідина	
					Об'єм фасування, л : 0.05.	
					Пакування: Пластиковий флакон	
					Склад продукту Гіпохлорид натрія <20g/L, Гідрооксид натрія, Тритон	

					X100. Загальний термін придатності, місяців: 24 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.	
				Лізуючий розчин, фасування 1 л	Реагент діагностичний для гемолітичного аналізу аналізатора МігросС 20+ Призначення : Для руйнування еритроцитів крові при підрахунку лейкоцитів ХАРАКТЕРИСТИКА:Водний розчин з фіксованими параметрами рН. Безбарвна рідина	
			54		Об'єм фасування, л: 1 Пакування: Пластиковий флакон Внутрішній діаметр горловини флакону,мм : 25 Кришка: 3 контролем першого вскриття Склад продукту: Тетродейлтриметіпамонія бромід 23 г/л; Буфери та стабілізатори < 0.2% Солі ЄДТА < 0.1% Запобіжні	

					речовини < 0.2% рН 7.2; Температура зберігання,С: 4-35 Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування, наявність на упаковці QR-коду. Загальний термін придатності, місяців: 24	
				Матеріал контролю гематологічний атестований багатопараметричний Рага 12 Extend 1 x2.5 ml (1 норма)	Призначення : Для оцінки точності та достовірності результатів, отриманих на гематологічних аналізаторах. Об'єм фасування, мл-2,5 Температура зберігання,С – 2-8 Наявність у паспорті атестованих значень: для МістоСС 20+	
					Загальний термін придатності, місяців : 6 Гарантований термін придатності після вскриття, днів – 30 Кількість атестованих показників - 12	
				Протромбінний час, рідкий Dia-PT LIQUID, 12 x 8 мл	Протромбінний час, рідкий Dia-PT LIQUID, 12 x 8 мл Фасування: 12x8 мл.	
			56	8 мл	Набір повинен бути рідким, готовим до використання.	

					призначеним для визначення протромбінового часу, а також факторів II, V, VIII і X.	
				Кількість реагенту на 1 дослідження: не більш як 100 мкл.		
				Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 12 днів за температури 2-8°C.		
				Доступні межі інтерференцій: гепарин $\leq 0,75$ МО/мл, гемоглобін $\leq 6,8$ г/л, тригліцериди ≤ 8 ммоль/л, білірубін ≤ 270 мкмоль/л.		
				Точність у межах аналізу: CV<0,6%		
			АЧТЧ рідкий Dia-PTT LIQUID (72024)	АЧТЧ, рідкий Dia-PTT LIQUID, 12 x 2 мл Фасування: 12x2 мл.		
				Набір повинен бути рідким, готовим до використання, призначеним для визначення активованого часткового		
				тромбопластинного часу, а також факторів I, II, V, VIII, IX, X, XI та XI.		
			57	Кількість реагенту на 1 дослідження: не більш як 50 мкл.		
				Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 14 днів за температури 2-8°C.		
				Доступні межі інтерференцій: гемоглобін $\leq 3,4$ г/л, тригліцериди ≤ 10 ммоль/л, білірубін ≤ 240		

					мкмоль/л.	
					Точність у межах аналізу: CV<0,5%.	
				Тромбіновий час Dia-TT (51036)	Тромбіновий час Dia -TT, 12 x 3 мл	
				Фасування: 12х3 мл.		
				Набір повинен бути ліофілізованим, придатним для розчинення дистильованою водою, використання, призначеним для кількісного визначення тромбінового часу.		
58				Кількість розчиненого реагенту на 1 дослідження: не більш як 100 мкл.	Кількість розчиненого реагенту на 1 дослідження: не більш як 100 мкл.	
				Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 15 днів за температури 2-8°C.	Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 15 днів за температури 2-8°C.	
				Доступні межі інтерференцій: гемоглобін ≤ 3,4 г/л; тригліцерид ≤ 4 ммоль/л; білірубін ≤ 240 мкмоль/л.	Доступні межі інтерференцій: гемоглобін ≤ 3,4 г/л; тригліцерид ≤ 4 ммоль/л; білірубін ≤ 240 мкмоль/л.	
				Точність у межах аналізу: CV<2,1%.	Точність у межах аналізу: CV<2,1%.	
				Фасування: 12х2 мл.	Фасування: 12х2 мл.	
				Набір повинен бути ліофілізованим, придатним для розчинення дистильованою водою, використання, призначеним для кількісного визначення рівнів фібринотену в плазмі методом Клауса.	Набір повинен бути ліофілізованим, придатним для розчинення дистильованою водою, використання, призначеним для кількісного визначення рівнів фібринотену в плазмі методом Клауса.	
59				Фібринотен Dia-FIB (61024)	Кількість розчиненого реагенту на 1	

				дослідження: не більш як 50 мкл. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 7 днів за температури 2-8°C.	
				Доступні межі інтерференцій: гепарин $\leq 2,0$ МО/мл, гемоглобін $\leq 6,8$ г/л, тригліцериди ≤ 10 ммоль/л, білірубін ≤ 340 мкмоль/л. Точність у межах аналізу: CV $\leq 2,2\%$.	
	Розчин імідазолу Dia-IMIDAZOL (21180)	Розчин імідазолу Dia-IMIDAZOL, 12 x 15 мл Фасування: 12x15 мл.	60	Буферний розчин, що має бути придатним для розведення контрольного матеріалу, калібраторів та людських зразків при проведенні коагуляційних тестів на визначення ПЧ, фібрिनотену, Д-димеру, факторів.	
		Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 8 тижнів за температури 2-8°C.			
	Кальцій хлорид 0,025M Dia-CaCl2 (41192)	Кальцію хлорид 0,025M Dia-CaCl2, 12 x 16 мл Фасування: 12x16 мл.	61	0,025M буферний розчин кальцію хлориду із консервантом.	
		Готовий до використання. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 8 тижнів за			

				температури 2-8°C.	
			Контрольна плазма Dia-Control I-II (91010)	Контрольна плазма Dia-Control I-II, рівень 1: 5х1 мл; рівень 2: 5х1 мл. Фасування: рівень 1: 5х1 мл; рівень 2: 5х1 мл. Контрольна плазма, що призначена для внутрішнього контролю якості системи вимірювання коагуляції, а саме для тестів на ПЧ, АЧТч, фібриноген, ТЧ та антитромбін III.	
62				Реагент повинен бути отриманий з антикоагульованої, пулованої плазми людини від здорових донорів зі стабілізатором та консервантом. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 4 години при температурі 20-25°C та не менш як 30 днів при температурі -20°C.	
			Кювети Coag D	Кювети Coag D, 1000 шт Фасування: 1000 штук в упаковці.	
63				Повинні бути придатними для використання з коагулометрами виробника Diaon (серія Coag).	
64			Мембрана глюкозооксидазна MG-1, №5	Мембрана глюкозооксидазна MG-1 .5 шт/пак	

				АЧТЧ-тест-У. Набір реагентів для визначення активованого часткового тромбопласти нового часу (АЧТЧ-тест). 500 визначень. Набори реагентів для визначення параметрів гемостазу людини "РенаУ" ТУ У 20.5- 37763514- 001:2015	АЧТЧ-тест-У. Набір реагентів для визначення активованого часткового тромбопластинового часу (АЧТЧ-тест). 500 визначень. АЧТЧ-реагент – 5мл х 10 фл., РІДКИЙ РЕАГЕНТ!	
			65	Плазма-У контрольна. Плазма контрольна. 1 мл №6. Набори реагентів для визначення параметрів гемостазу людини "РенаУ" ТУ У 20.5- 37763514- 001:2015		
			66	Плазма-У контрольна. 1 мл №6. Набори реагентів для визначення параметрів гемостазу людини "РенаУ" ТУ У 20.5- 37763514- 001:2015	Плазма-У контрольна. Плазма контрольна. 1 мл №6.	

				Прокальцитон ін ІVD: Прокальцитон ін PCT, кількісний імунофермент ний набір (20 тестів/набір)	Набір реагентів та інших пов'язаних з ними матеріалів, призначений для напівкількісного визначення прокальцитоніну (procalcitonin, PCT) в клінічному зразку, з використанням методу імунохроматографічного аналізу. Цей тест зазвичай використовують для лабораторних аналізів або досліджень за місцем лікування.	
67				Фасування 20 тестів/набір. Реагент сумісний з імунохроматографічним аналізатором по колоїдному золоту Ecan CT3		
				Д-димер ІVD: Д-Димер, кількісний імунофермент ний набір (20 тестів/набір)	Набір реагентів і супутніх матеріалів для якісного та/або напівкількісного виявлення білка Д-димер у клінічному зразку за короткий проміжок часу, порівняно зі стандартною процедурою лабораторного тестування, методом імунохроматографічного тесту (IXT). Цей тест зазвичай застосовують у лабораторії або в дослідженнях на місці лікування.	
68				Фасування 20 тестів/набір. Реагент сумісний з імунохроматографічним аналізатором по колоїдному золоту Ecan CT3		
69				С-реактивний білок : С- реактивний	Набір реагентів та інших пов'язаних з ними матеріалів, призначених для кількісного визначення С-	

				білок, кількісний імуноферментний набір (20 тестів/набір)	реактивного білка (C-reactive protein, CRP) в клінічному зразку методом імунохроматографічного аналізу. Фасування 20 тестів/набір.	
				Реагент сумісний		
				3 імунохроматографічним аналізатором по колоїдному Едан СТЗ		
			Тропонін Т: Тропонін І, кількісний імуноферментний набір (20 тестів/набір)	Набір реагентів і супутніх матеріалів для якісного та/або кількісного виявлення тропоніну Т і/або тропоніну І у клінічному зразку методом імунохроматографічного аналізу (ІФА).		
70				Фасування 20 тестів/набір. Реагент сумісний		
				3 імунохроматографічним аналізатором ко колоїдному золоту Едан СТЗ		
			БХ 003-04 Залізо + ЗЗЗС	Набір реагентів для визначення заліза, загальної та ненасиченої залізов'язуючої здатності сироватки крові за реакцією з феррозином без депротейнізації. Визначення коефіцієнту насичення трансферина залізом 50мл/25 визначень		
71						
72			Креатинкіназа -кін. СпЛ	Набір реагентів для визначення загальної креатинінази в сироватки плазми крові 100мл/100визначень		

				73	Кювета KSELMED	Кювета коагулометра 500шт.	КSELMED	для	

Уповноважена особа

И. Гончар

Ірина ГОНЧАР