**Медико-технічні вимоги до предмета закупівлі**

Предмет закупівлі (товар): **Лікарські засоби різні (код за ЕЗС ДК 021:2015:33690000-3 Лікарські засоби різні (33696200-7) (33696500-0) (33698000-9) (код за НК 024:2019: 53989 - Загальний білок IVD, реагент; 30183 - Набір реагентів для вимірювання сечової кислоти; 53587 - Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53301-Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 63410-Загальний / кон'югований (прямий) білірубін ІВД, комплект, спектрофотометрія; НК-53229 - Загальний білірубін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз; 30216 - Багатокомпонентний калібратор клінічної хімії; 52925 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD, реагент; 52955 - Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD, реагент; 53251 - Креатинін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз; 53359- Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53460 - Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53392- Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), набір, мас-спектрометричний аналіз; 41823 - Багатокомпонентний коінічний хімічний контроль, аналізований, абнормальний; 53391 - Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53316-Глікозильований гемоглобін (HbA1c) IVD, реагент; 55997-Фібриноген (фактор I) IVD, набір, аналіз утворення згустку; 30591-Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD (діагностика in vitro); 55981-Активований частковий тромбопластиновий час IVD, набір, аналіз утворення згустку; 55995-Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro), калібратор; 30593-Кальцію хлорид. Реагент для аналізування утворення згустку IVD (діагностика in vitro); 52869-Множинні електроліти IVD, реагент; 63377-Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД; 51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD, набір, реакція аглютинації; 53707 -C-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), реагент); 42657 - Карболовий фуксин розчин, IVD; 53027 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 30217 - Клінічна хімія, однокомпонентний калібратор; 30214 Множинні ліпідні аналіти IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 59059 - Миючий / очищуючий розчин ІВД, для ручного обладнання; 50284 Коронавірус (SARS-CoV), нуклеїнова кислота IVD, набір, аналіз нуклеїнових кислот; 52521 Екстракція/ізоляція нуклеїнових кислот, набір IVD; 55862 - Підрахунок ретикулоцитів IVD, набір, кількість клітин))**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Найменування** | **Медико-технічні вимоги до товару** | **Од. виміру** | **Кількість** |
| **Загальний Білок 500 мл**  (ДК 33696200-7)  (НК-53989 - Загальний білок IVD, реагент) | Загальний білок  Метод: Біуретовий (модиф.)  Фасовка: Реагент 1 2х250 мол, Реагент 2 Стандарт 1х5 мол  Склад: Реагент 1 Калію натрію тартрат ≥ 31,9 ммоль/л, Йодид калію ≥ 30,1 ммоль/л, Naoh ≥ 0,6 моль/л, Міді (II) сульфат ≥ 12 ммоль/л. Реагент 2 Стандарт.  Лінійність: не менш 15 г/дл (150 г/л)  Чутливість: не більш 0,37 г/дл (3,7 г/л) | наб. | 1 |
| **Сечова кислота моно 200**  (ДК 33696200-7)  (НК-30183 - Набір реагентів для вимірювання сечової кислоти) | СК МОНО 200  Склад реагентів  R1  Pipes-буфер pH 7,0 50 ммоль/л  ДХФС\* 0,50 ммоль/л  Уриказа ≥ 0,32 kU/л  Пероксидаза ≥ 1,0 kU/л  4-аміноантипірин 0,31 ммоль/л  \* 3,5-діхлор-2-фенолсульфонат  R2 Стандарт сечова кислота  Концентрація вказана на флаконі 357 мкмоль/л  Лінійність: до 25 мг/дл (1475 мкмоль/л)  Чутливість: 0,49 мг/дл (29,46 мкмоль/л) | наб. | 1 |
| **СЕЧОВИНА 250**  (ДК 33696200-7)  (НК-53587 - Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) | Сечовина. Метод Уреаза-Глдг  Фасовка : Реагент 1 4х50 мол, Реагент 2 1х50 мол; Реагент 3 Стандарт 1х5 мол.  Склад: Реагент 1 Трис буфер 100 ммоль/л, 2- Кетоглутарат 5,49 ммоль/л, Уреаза (Jack Bean) > 10 КЕ/мол, ГЛДГ (мікробна) > 3,8 КЕ/мол. Реагент 2 НАДН 1,66 ммоль/л, Нереакційні наповнювачі й стабілізатори. Реагент 3 Стандарт  Лінійність: не менш 23,24 ммоль/л (300 мг/дл); Чутливість: не більш 1,91 ммоль/л (11,5 мг/дл) | наб. | 1 |
| **Глюкоза СпЛ (500мл/500 визн.)**  (ДК 33696200-7)  (НК-53301-Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) | «Глюкоза СпЛ» (500мл/500 визн)- набір реагентів для визначення кількості глюкози в сироватці, плазмі крові ферментативним, методом, кінцева точка, монореактив, стандарт. | наб. | 4 |
| **BIL D 200 (БІЛ ПР 200) кат. № 1200031**  (ДК 33696200-7)  (НК-63410-Загальний / кон'югований (прямий) білірубін ІВД, комплект, спектрофотометрія) | БІЛІРУБІН ПРЯМИЙ ЕРБА , Діазометод  Фасовка: Реагент 1 не менш 4х50 мл, Реагент 2 не менш 1х6 мл. Сполука реагентів: Реагент 1 Hcl ≥ 23,0 ммоль/л, Сульфанілова кислота ≥ 28.87 ммоль/л, Реагент 2 Нітрит натрію ≥ 2,9 ммоль/л. Лінійність: не менш 23 мг /дл (389,85 мкмоль/л). Чутливість: не більш 0,18 мг/дл (3,05 мкмоль/л). | наб. | 2 |
| **BIL Т 200 (БІЛ ЗАГ 200) кат. № 1200033**  (ДК 33696200-7)  (НК-53229 - Загальний білірубін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз) | БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ ЕРБА, Діазометод  Фасовка: Реагент 1 Реагент 1 не менш 4х50 мл, Реагент 2 не менш 1х6 мл.  Сполука реагентів: Реагент 1 Hcl ≥ 58,8 ммоль/л, Сульфанілова кислота ≥ 28.87 ммоль/л, Цетримонія бромід ≥ 68.6 ммоль/л. Реагент 2 Нітрит натрію ≥ 2,90 ммоль/л.  Лінійність: не менш 23 мг /дл (389,85 мкмоль/л). Чутливість: не більш 0,08 мг/дл (1,36 мкмоль/л). | наб. | 2 |
| **XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР**  (ДК 33696200-7)  (НК-30216 - Багатокомпонентний калібратор клінічної хімії) | XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР  Фасовка: Реагент 1 не менш 4x3 мл.  Мультикалібратор для калібрування біохімічних тестів на біохімічних аналізаторах. | уп. | 1 |
| **АЛТ/ГПТ 500 Аланінамінотрансфераза (BLT00053) // ALT/GPT 500**  (ДК 33696200-7)  (НК-52925 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD, реагент) | АЛТ 500  Метод: IFCC, кінетичний  Фасовка: Реагент 1 4х100 мол, Реагент 2 1х100 мол  Склад: Реагент 1 Трис буфер (ph 7,5) 137,5 ммоль/л, L - Аланін 709 ммоль/л, ЛДГ (мікробна) ≥ 2000 Е/л Реагент 2 CAPSO 20 ммоль/л, 2-оксоглутарат 85 ммоль/л, НАДН 1,05 ммоль/л  Лінійність: не менш 360 Е/л (6,12 мккат/л)  Чутливість: не більш 4,4 Е/л (0,075 мккат/л) | наб. | 2 |
| **АСТ/ГОТ 500 Аспартатамінотрансфераза (BLT00051) // AST/GOT 500**  (ДК 33696200-7)  (НК-52955 - Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD, реагент) | АСТ 500  Метод: IFCC, кінетичний  Фасовка: Реагент 1 4х100 мол, Реагент 2 1х100 мол  Склад: Реагент 1 Трис буфер (ph 7,8) 110 ммоль/л, L – Аспартат 340 ммоль/л, ЛДГ ≥ 4000 Е/л, МДГ ≥ 750 Е/л Реагент 2 CAPSO 20 ммоль/л, 2-оксоглутарат 85 ммоль/л, НАДН 1,05 ммоль/л  Лінійність: не менш 390 Е/л (6,5 мккат/л)  Чутливість: не більш 3,84 Е/л (0,064 мккат/л) | наб. | 2 |
| **КРЕА 500 Креатинін (BLT00022)// CREA 500**  (ДК 33696200-7)  (НК-53251 - Креатинін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз**)** | Креатинин зі стандартом  Метод: Яффі  Фасовка: Реагент 1 4х100 мол, Реагент 2 1х100 мол; Реагент 3 Стандарт 1х10 мол.  Склад: Реагент 1 Натрію гідроокис 0,24 моль/л, Реагент 2 Пікринова кислота 26 ммоль/л; Реагент 3 Стандарт Креатинина. Лінійність не менш 1591 мкмоль/л  Чутливість: не більш 7,09 мкмоль/л | наб. | 2 |
| **ХОЛ 250 Холестерин (BLT00036)\\CHOL 250**  (ДК 33696200-7)  (НК-53359- Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) | Холестерин 250  Метод: ферментативний  Фасовка: Реагент 1 1х250 мол, Реагент 2 Стандарт 1х5 мол.  Склад: Реагент 1 Гуд'с буфер 50 ммоль/л, Фенол 5 ммоль/л,  4- Аміноантипирин 0,3 ммоль/л, Холестеролестераза ≥ 200 Е/л, Холестеролоксидаза ≥ 50, Е/л Пероксидаза ≥ 3 ке/л.  Реагент 2 Стандарт  Лінійність: не менш 695 (мг/дл) (18,07 ммоль/л)  Чутливість: не більш 4,2 (мг/дл) (0,11 ммоль/л) | наб. | 4 |
| **ТРИГЛІЦЕРИДИ 250**  (ДК 33696200-7)  (НК-53460 - Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) | Тригліцериди 250  Метод: ферментативний  Фасовка: Реагент 1 1х250 мол, Реагент 2 Стандарт 1х3 мол.  Склад: Реагент1 Гудс буфер (рН 7,2) 50 ммоль/л, 4-хлорфенол  4 ммоль/л, Mg 2+ 15 ммоль/л, ATФ 2 ммоль/л, Глицеролкиназа ≥ 0,4 КЕ/л, Пероксидаза ≥ 2 КЕ/л, Липопротеїнлипаза ≥ 2 КЕ/л, Глицерол-3-Фосфатоксидаза ≥ 0,5 КЕ/л, 4-аминоантипирин 0,5 ммоль/л. Реагент 2 Стандарт  Лінійність: не менш 1062 мг/дл (12 ммоль/л)  Чутливість: не більш 9,74 мг/дл (0,11 ммоль/л) | наб. | 4 |
| **ЛПВЩ/ЛПНЩ КАЛІБРАТОР//HDL/LDL CAL (XSYS0061)**  (ДК 33696200-7)  (НК-53392- Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), набір, мас-спектрометричний аналіз) | ЕРБА ЛПВЩ/ЛПНЩ ХОЛЕСТЕРИН калібратор  Фасовка: Реагент 1 (калібратор) не менш 2х1 мол. | шт. | 1 |
| **Контроль норма. Ліофілізована людська сироватка на 5 мл**    (ДК 33696500-0)  (НК-41823 - Багатокомпонентний коінічний хімічний контроль, аналізований, абнормальний) | Контроль нормаія Bioq – людська ліофілізована контрольна сироватка. Призначена для клінічних лабораторних аналізів при проведенні контролю точності при роботі ручними і автоматизованими методами дослідження.  Склад: Пулірована сироватка крові людини. Стабілізована біологічними добавками, бактеріостатичними агентами. Концентрація компонентів мультиспецифічна.  Стабільність:  - Стабільність після розведення:  від 15С до 25С -12 годин  від 2С до 8C - 5 днів  від-25С до-15С-1 місяць  - Білірубін (зберігати захищеним від світла):  від 15С до 25С 8 - 4 годин (загальний-прямий)  від 2С до 8C 24 - 8 годин (загальний-прямий)  від-25С до 15С -2 тижні  - Кисла фосфатаза:  від 15С до 25С - 4 години  від 2С до 8C - 1 день  від-25С до 15С -2 тижні | шт. | 1 |
| **ЛПВЩ 80 Erba**  (ДК 33696500-0)  (НК-53391 - Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) | Фасовка: R1: 2 x 30 мл, R2: 2 х 10 мл, Метод: Ферментативний, без осадження.  Склад реагентів:  R1  MES буфер (pH 6,5) 6,5 ммоль/л  N,N-біс(4-сульфобутил)-3-метиланілін 3 ммоль/л  Полівінілсульфонова кислота 50 мг  Етер Поліетилен-гліколь-метил 30 мл/л  Mагнію хлорид 2 ммоль/л  R2  MES буфер (pH 6,5) 50 ммоль/л  Холестеринестераза (ХЕ) 5 кОд/л  Холестериноксидаза (ХО) 20 кОд/л  Пероксидаза (ПОД) 5 кОд/л  4-аміноантипірин (4-АА) 0,9 г/л  Детергент 0,5 % | наб. | 4 |
| **Гликозильований гемоглобін IS, 100 тестів**  (ДК 33696200-7)  (НК-53316-Глікозильований гемоглобін (HbA1c) IVD, реагент) | Реагент для кількісного In-vitro визначення гемоглобіну A1c у цільній крові  1. Має бути придатним для застосування на аналізаторі InnovaStar (закрита система)  2. Не менше 100 тестів в наборі.  3. Метод: Імунотурбідіметричний тест із сенсібілізацією частинами та безпосереднім визначенням HbA1c без виміру загального гемоглобіну. | наб. | 2 |
| **Набір Thrombin Reagent Фібриноген, 10х2 мл (EHL00006) // Fibrinogen Erba Thrombin Reagent (артикул 10020368)**  (ДК 33696200-7)  (НК-55997-Фібриноген (фактор I) IVD, набір, аналіз утворення згустку) | Набір реагентів призначений для кількісного визначення фібриногену у плазмі крові людини згідно методу Клаусса.  Фасування: не менше 10 x 2 мл.  Клаусом1 розроблено простий метод кількісного визначення фібриногену шляхом визначення часу утворення тромбу у розчиненій плазмі крові після додавання тромбіну (> 30 одиниць НІЗ (NIH) / мл). Час утворення тромбу у такому випадку є прямо пропорційним концентрації фібриногену.  Склад реагентів: близько 100 одиниць НІЗ (NIH) / мл тромбіну ВРХ із стабілізаторами.  Умови зберігання від +2 до +8 °C. | наб. | 1 |
| **Набір Протромбіновий час Protime LS (рідкий стабільний) 2х5 мл (EHL00024)//Erba Protime LS10**  (ДК 33696200-7)  (НК-30591-Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD (діагностика in vitro)) | Призначений для визначення протромбінового часу (ПЧ); є рідким, готовим до використання реагентом на основі тромбопластину, виділеного з кролячого мозку.  Склад: тканевий тромбопластин, виділений з кролячого мозку, містить іони кальцію і натрію азид (< 0,01%) у якості консерванту.  Метод визначення: є одностадійним тестом на ПЧ, може використовуватися в аналізах на напівавтоматичних коагулометрах  Умови зберігання від 2 до 8 °С | наб. | 5 |
| **Набір Actime, 6 x 5 мл (EHL00003) // Erba Actime (артикул 10020364)**  (ДК 33696200-7)  (НК-55981-Активований частковий тромбопластиновий час IVD, набір, аналіз утворення згустку) | Призначений для визначення активованого часткового  тромбопластинового часу (АЧТЧ) із застосуванням фосфоліпідного екстракту і  колоїдного активатору.  Містить активатор на основі колоїдних часток (магній-алюміній-кремній) із  оптимальною чутливістю до дефіциту факторів плазми і гепарину.  Проба на АЧТЧ здійснюється шляхом додавання до зразка реагенту, який містить  активатор плазми і фосфоліпід.  Відділити плазму крові центрифугуванням на 1500 x g упродовж 15 хвилин.  Плазму зберігати за температури 2–8 °C або 18–24 °C, аналіз провести упродовж 4 годин  моменту відбору | наб. | 1 |
| **Owrens Veronal буфер (EHL00021) // Erba Owrens Veronal Buffer (артикул 10020393)**  (ДК 33696200-7)  (НК-55995-Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro), калібратор) | Реагент є універсальним буфером, призначеним для використання під час кількісних аналізів згортання плазми крові, зазвичай для визначення фібриногену (метод Клауса) і факторів згортання.  Фасування: не менше 6 x 25 мл.  Буфер використовується для розведення калібраторів (стандартних зразків плазми) під час калібрувальних процедур аналізів на вміст фібриногену і факторів згортання, а також як розчинник зразків пацієнтів у вищезгаданих аналізах.  Буфер застосовний у ручних, напівавтоматичних і автоматичних методах.  Склад реагентів: водний розчин з вмістом 28,4 ммоль барбіталу, 125,4 ммоль натрію хлориду і 0,05% натрію азиду; pH 7,2–7,6.  Умови зберігання від +2 до +8 °C. | шт. | 1 |
| **Розчин хлориду кальцію 100 мл (EHL00020) // Erba Calcium Chloride**  (ДК 33696200-7)  (НК-30593-Кальцію хлорид. Реагент для аналізування утворення згустку IVD (діагностика in vitro)) | Призначений для використання сумісно з реагентом для визначення активованого часткового тромбопластинового часу під час визначення активованого часткового тромбопластинового часу (АЧТЧ), а також аналізу факторів внутрішніх шляхів активації згортання крові.  Склад: 0,025-молярний розчин кальцію хлориду.  Умови зберігання від 2 до 8 °С | уп. | 1 |
| **Набір реагентів (Калібратор А, Калібратор В), ELTP-2002-Mg-UA, HTI**  (ДК 33696200-7)  (НК-52869-Множинні електроліти IVD, реагент) | до аналізатора електролітів E-Lyte Plus (закрита система) | наб. | 2 |
| **Системний розчин InnovaStar (300 мл)**  (ДК 33698000-9)  (НК-63377-Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД) | 1. Має бути придатним для застосування на аналізаторі InnovaStar (закрита система)  2. Фасування: не менше 300мл | наб. | 4 |
| **"RPR-carbon-тест" для визначення плазменних реагінів у сироватці крові 500 визн.**  (ДК 33696200-7)  (НК-51819 -Treponema pallidum  reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації) | Набор реагентів для визначення кількості плазмових реагинів в сироватці або плазмі крові.  Склад набору  1. Реагент 1. Вугільна суспензія: частинки вугілля, покриті сумішшю ліпідів, кардіоліпіну, лецитину і холестерину в фосфатному буфері, 5 мл (1 фл.)  2. Реагент 2. Позитивний контроль, який дає реакцію на 3+ або 4+, 0.5 мл (1 фл.)  3. Реагент 3. Негативний контроль, 0.5 мл (1 фл.)  4. Палички для розмішування сироваток (250 шт.)  5. Тестовий слайд (5 шт.)  6. Паспорт.  Аналітичні характеристики  Ефект прозони: ефект прозони не спостерігається до титру ≥1/128.  ТОВ «Лабораторія Гранум», Україна | наб. | 2 |
| **СРБ-латекс 200 визн.**  (ДК 33696200-7)  (НК-53707 -C-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), реагент)) | СКЛАД НАБОРУ:  - Латексна суспензія (з нанесеним анти- СРБ) - 1 флакон з (2,0±0,03) мл;  - Контроль Позитив - 1 мікропробірка з (0,2) мл; (синтетичний контроль з СРБ > 15 мг/л);  - Контроль Негатив - 1 мікропробірка з (0,2) мл; (синтетичний контроль з СРБ < 6мг/л);  - Розбавлювач - 1 флакон з (15,0±0,5) мл;  - Випробувальна пластина - 1 шт;  - Палички для змішування - (110±10) шт.  АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ  Набір розрахований на 200 напівмікро- (вимірюваний об'єм 0,01 мл) або 40 макровизначень (вимірюваний об'єм 0,05 мл) концентрації СРБ (з урахуванням контрольних проб). Діапазон визначаємих концентрацій - від 6 мг/л до 1600 мг/л. | наб. | 2 |
| **Реактив Самсона**  (ДК 33696500-0)  (НК-42657 - Карболовий фуксин розчин, IVD) | Реактив Самсона - призначений для підрахуноку загальної кількості клітин (цитоз або плеоцитоз) і лікворної формули.  СКЛАД  Реактив являє собою розчин фуксину, оцтової льодяної кислоти, карболової кислоти концентрованої та дистильованої води.  ПРОВЕДЕННЯ ВИЗНАЧЕННЯ  Реактив Самсона запобігає цитолізу клітин протягом декількох годин. Фіксація проходить протягом 2-3 хвилин - кров, кістковий мозок та 1-2 хвилини - інші біопрепарати.  Для підрахунку використовують камеру Горяєва або Фукса-Розенталя. | шт. | 1 |
| **"ГГТ" - набір для визначення активності гамма-глутамілтранспептідази у сироватці крові (1160 мл) (REF НР007.01)**  (ДК 33696200-7)  (НК-53027- Гама-  глутамілтрансфераза (ГГТ)  IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) | СКЛАД НАБОРУ  1. Буферний розчин рН (8,0 - 8,3) - 1 флакон з (50 ± 2) мл;  • гліцилгліцин (0,50 ± 0,05) моль/л  • тріс-(гідроксиметил)-амінометан - (0,50 ± 0,05) моль/л  2. Оцтова кислота- 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл;  3. Калібратор (п-нітроанілін (5,40 ± 0,06) ммоль/л) - 1 ампула (5,0 ± 0,5) мл;  4. Субстрат наважкою або у розчині - (10,0 ± 0,5) мл - 4 мікропробірки або 1 флакон.  • (γ-L-(+)-глутаміл-4-нітроанілід (240 ± 5) мг)  АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ  Набір розрахований на 160 напівмікро- (фотометруємий об’єм 3,55 мл) або 80 макровизначень (фотометруємий об’єм 7,1 мл) активності γ-ГГТ (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих активностей - від 0,05 мккат/л до 5 мккат/л (від 3 МОд/л до 300 МОд/л). Коефіцієнт варіації у серії – не більше 5 %. | наб. | 2 |
| **КАЛІБРАТОР ЛВЩ/ЛНЩ. Ліофілізована людська сироватка на 1 мл (39901)**  (ДК 33696500-0)  (НК-30217 - Клінічна хімія, однокомпонентний калібратор) | **Калібратор ЛВЩ/ЛНЩ –ліофілізована людська сироватка.** Призначений для контролю точності з використання ручної або автоматичної аналітичної процедури.  Склад: Людська сироватка. Біологічні добавки. Бактеріостатичні агенти. Концентрація/діяльність компонентів є багато специфічною. Точні значення і діапозони дійсні для реагентів наведені в інформаційних цілях у паспорті.  Зберігання і стабільність: Калібрувальна сироватка стабільна до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці при температурі 2-8 градусів за Цельсієм. | шт. | 2 |
| **Ліпіди Набір контролей: Рівень1, 1х3л+Рівень, 1х3мл, HTI-L7580-CTL**  (ДК 33696500-0)  (НК-30214 Множинні ліпідні аналіти IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Складові набору: Рівень1, 1х3мл + Рівень2, 1х3мл  Опис реагенту  Контроль поставляється в ліофілізованому вигляді, і приготований зі свіжих сироватки людини, збагаченої фракцією ліпідів. Перед вживанням повинен бути розведений в 3 мл деіонізованною водою.  Додавання консервантів дозволяє запобігати мікробній контамінації.  Процедура  Використовувати згідно з інструкціями до ручного методу або аплікаціями для лабораторного аналізатора. Зберігати і поводитися з контролем обережно, також як з сироватками пацієнтів.  Розвести кожен флакон, додавши рівно 3,0 мл дистильованої / деіонізованої води в кожен флакон. Обережно перемішати реагент для досягнення гомогенності розчину.  Зняти кришку.  Виконати тест.  Зафіксувати результати відповідно до програми контролю якості. | наб. | 1 |
| **"****ЗНЕЖИРЮВАЧ ДЛЯ СКЛА" - набір для знежирення скла (REF НР030.10)**  (ДК 33696500-0)  (НК-59059 - Миючий / очищуючий розчин ІВД, для ручного обладнання | Набір розрахований для знежирення 5000 штук скла СКЛАД НАБОРУ 1. Знежирювач для скла- 1 флакон з (1000 ± 40) мл | наб. | 1 |
| **НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ВИЯВЛЕННЯ РНК КОРОНАВІРУСУ SARS-CoV-2 МЕТОДОМ ПОЛІМЕРАЗНОЇ ЛАНЦЮГОВОЇ РЕАКЦІЇ У РЕАЛЬНОМУ ЧАСІ «COVID-19-ПЛР»**  (ДК 33696500-0)  (НК-**50284 Коронавірус (SARS-CoV), нуклеїнова кислота IVD, набір, аналіз нуклеїнових кислот**) | Принцип аналізу – проведення реакції зворотної транскрипції та ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією.  Реєстрація реакції – флуориметричний метод по двом каналам: FAM/Green та ROX/Orange та контроль біометеріалу по каналу HEX/Yellow.  Формат: на 96 реакцій.  Загальний час проведення реакції приблизно 120 хвилин.  Чутливість: 5 х 102\*копій/мл (копій специфічної РНК-мішені на 1 мл біологічного зразка).  Зразок для аналізу: мазок з носоглотки, мазок з ротоглотки, мокрота, ендотрахеальний аспірат, бронхо-альвеолярний змив, осад сечі, ректальний мазок, плазма крові людини.  Об’єм досліджуваного зразка: 10 мкл.  Буфер SARS-CoV-2, готовий до використання (1.1 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору.  ЗТ-полімераза, готова до використання (0.1 мл), прозора безбарвна рідина.  ПКЗ SARS-CoV-2 – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (0.1 мл) прозора безбарвна рідина.  НКЗ SARS-CoV-2 – негативний контрольний зразок, готовий до використання (0.5 мл) прозора безбарвна рідина.  Інструкція з використання набору українською мовою.  Наявність Реєстраційного посвідчення.  Термін придатності набору не менше 12 місяців. | наб. | 2 |
| **НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ЕКСТРАКЦІЇ ДНК/РНК З БІОЛОГІЧНОГО МАТЕРІАЛУ «DNA/RNA-Mag»**  (ДК 33696500-0)  (НК-**52521 Екстракція/ізоляція нуклеїнових кислот, набір IVD**) | Принцип методу – оборотне зв'язування молекул нуклеїнових кислот на поверхні магнітних часток.  Формат: на 100 виділень.  Зразок для аналізу: мазки, зішкріби, мокрота, лейкоцитарна фракція цільної крові, сеча (осад), фекалії, еякулят, секрет простати.  Об’єм досліджуваного зразка: 100 мкл.  Загальний час проведення процедури виділення ДНК/РНК з 1 зразка ручним способом становить 40-50 хвилин, автоматичним способом - 35 хвилин.  Розчин з магнітними частками, готовий до використання (1,1 мл), суспензія бурого кольору.  Буфер для лізису, готовий до використання (45 мл), прозора безбарвна рідина.  Буфер для лізису, готовий до використання (45 мл), прозора безбарвна рідина.  Буфер для промивання №1, готовий до використання (80 мл), прозора безбарвна рідина.  Буфер для промивання №2, готовий до використання (80 мл), прозора безбарвна рідина.  Буфер для елюції, готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.  Інструкція з використання набору українською мовою.  Наявність Реєстраційного посвідчення.  Термін придатності набору не менше 12 місяців. | наб. | 2 |
| **РетикулоФарб - набір для диференціального забарвлення ретикулоцитів у крові (REF НР030.05) (50 мл/ 1000 макс. визначень)**  (ДК 33696500-0)  (НК-55862 - Підрахунок ретикулоцитів IVD, набір, кількість клітин) | АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ  Набір розрахований на проведення 1000 аналізів (при витраті розчинів реагентів 0,05 мл на визначення).  СКЛАД НАБОРУ  1. Розчин брильянтового крезилового синього (БКС)- 1 флакон з (50 ± 2) мл. | наб. | 1 |