

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

1	Назва предмета закупівлі	Лабораторні реактиви (ДК 021:2015 – 33690000-3 - Лікарські засоби різні (33696500-0 - Лабораторні реактиви), за номером UA-2024-03-25-011486-а. План закупівлі UA-P-2024-03-25-007454-а
2	Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі	Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначені відповідно до потреб замовника з урахуванням вимог законодавства, та зазначені у тендерній документації додаток №2 при оголошенні закупівлі на підставі потреби-рапорту завідувача клініко-діагностичної лабораторії ургентного відділу, а також додається додатком до обґрунтування.
3	Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі,	При плануванні закупівлі визначення очікуваної вартості закупівлі проводилось з урахуванням ринкових цін на дану закупівлю, комерційних пропозицій, цін попереднього року з договорів на аналогічну закупівлю та з врахуванням потреб на 2024 рік. Закупівля прораховується на весь загальний рік, на потребу двох лікарень, при наявності 6 лабораторій. Розмір очікуваної вартості на 2024 рік складає 2952000,00 грн.

**Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі**

№	Найменування предмету закупівлі	Код та назва медичного виробу відповідно до національного класифікатора НКМВ 024:2023 «Класифікатор медичних виробів»	Медико-технічні умови	Од. вим.	Кіл-ть
1	Глюкоза СПЛ 500	53301- Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Для визначення кількості глюкози в сироватці, плазмі крові, сечі та спинномозковій рідині.</p> <p>Характеристики:</p> <p>Р1. Буфер: трис рН 7.4 - 92 ммоль/л; фенол – 0.3 ммоль/л; глюкозооксидаза - 1500 Од/л; пероксидаза - 1000 Од/л; 4-амінофеназон – 2.6 ммоль/л.</p> <p>Стандарт. Водний розчин глюкози – 10.0 ммоль/л.</p> <p>Антикоагулянт. Концентрат 25х: натрій хлористий - 4.2 г, натрій фтористий – 0.11 г, ЄДТА – 0.2 г.</p> <p>Лінійність вимірювального діапазону: 1 - 30 ммоль/л.</p> <p>Чутливість не менш 1 ммоль/л.</p> <p>Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p> <p>Комплектація:</p> <p>кількість досліджень - не менше 500</p> <p>Р1 – 1*500мл;</p> <p>Стандарт – 1*6мл;</p> <p>Антикоагулянт – 1*20мл.</p>	пак	30
2	Альфа-Амілаза-кін.СПЛ 100	52941- Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент	<p>Для визначення загальної активності альфа-амілази в сироватці, плазмі крові та сечі.</p> <p>Характеристики:</p> <p>Р1. CNPG3 - 2.25 ммоль/л, MES рН 6.2, натрію хлорид -350 ммоль/л, кальцію ацетат – 6 ммоль/л, калію тіоціонат - 900 ммоль/л, натрію азид - 0.95 г/л.</p> <p>Лінійність вимірювального діапазону: 20 - 2000 Од/л.</p> <p>Чутливість не менш 20 Од/л.</p> <p>Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5 %.</p> <p>Комплектація:</p> <p>кількість досліджень - не менше 100</p> <p>Р1 – 1*100мл.</p>	пак	45
3	Аланінамінотрансфераза СПЛ (АЛТ СПЛ) 250	52924 – Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір,	<p>Для визначення концентрації аланінамінотрансферази в сироватці або плазмі крові.</p> <p>Характеристики:</p> <p>Р1. Субстрат: DL-Аланін – 200 ммоль/л; <math>\alpha</math>- кетоглютарат – 2 ммоль/л.</p> <p>Р2. Проявник: 2,4-динітрофенілгідрозин - 1 ммоль/л.</p>	пак	30

		спектрофотометричний аналіз	<p>Р3. Натрію гідроксид 0.4 N концентрат 20х. Калібратор. Розчин пірувату - 2.0 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 0.028 - 1.01 мккат/л. Чутливість не менш 0.028 мккат/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень - не більш 6%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 250 P1 – 1*50мл; P2 – 1*50мл; P3 – 1*25мл; Калібратор – 1*4мл.</p>		
4	Аспартатамінотрансфераза СпЛ (АСТ СпЛ) 250	52954-Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Для визначення концентрації аспартатамінотрансферази в сироватці або плазмі крові. Характеристики: P1. Субстрат: DL-Аспартат - 100 ммоль/л; <math>\alpha</math>-кетоглутарат - 2 ммоль/л. P2. Проявник: 2,4-динітрофенілгідразин (ДНФГ) – 1 ммоль/л. P3. Натрію гідроксид 0.4 N концентрат 20х. Калібратор. Розчин пірувату - 2.0 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 0.028 - 1.01 мккат/л. Чутливість не менш 0.028 мккат/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень - не більш 6%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 250 P1 – 1*50мл; P2 – 1*50мл; P3 – 1*25мл; Калібратор – 1*4мл.</p>	пак	20
5	Аланінамінотрансфераза-кін.СпЛ (АЛТ-кін.СпЛ) 100	52923-Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Для визначення активності аланінамінотрансферази в сироватці або плазмі крові. Характеристики: P1. Буфер: трис рН 7.8 - 100 ммоль/л, ЛДГ - 1200 Од/л, L-аланін - 500 ммоль/л. P2. Субстрат: NADH – 0.18 ммоль/л, <math>\alpha</math>-кетоглутарат - 15 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 4 - 260 Од/л. Чутливість не менш 4 Од/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 100 P1 – 1*80мл; P2 – 1*20мл.</p>	пак	2
6	Аспартатамінотрансфераза-кін.СпЛ (АСТ-кін.СпЛ)	52954-Загальна Аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Для визначення активності аспартатамінотрансферази в сироватці, плазмі крові. Характеристики: P1. Буфер: трис рН 7.8 - 80 ммоль/л; ЛДГ - 800 Од/л; МДГ - 600 Од/л; L-аспартат - 200 ммоль/л.</p>	пак	2

	кін СпЛ) 100	vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>P2. Субстрат: NADH – 0.18 ммоль/л; а-кетоглутарат - 15 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 4 - 260 Од/л. Чутливість не менш 4 Од/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 100 P1 – 1*80мл; P2 – 1*20мл.</p>		
7	Білірубін СпЛ 200	63410-Загальний/кон'югований (прямий) білірубін IVD (діагностика in vitro), комплект, спектрофотометрія	<p>Для визначення кількості загального та прямого білірубіну в сироватці або плазмі крові. Характеристики: P1. Сульфанілова кислота - 30 ммоль/л; соляна кислота - 50 ммоль/л; ДМСО - 7 моль/л. P2. Сульфанілова кислота - 30 ммоль/л; соляна кислота - 150 ммоль/л. P3. Нітрит натрію - 29 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 1.71 - 300 мкмоль/л. Чутливість не менш 1.71 мкмоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 200 P1 – 2*150мл; P2 – 2*150мл; P3 – 1*12мл.</p>	пак	52
8	Калій СпЛ 100	63357-Калій (K+) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометрія ферментів	<p>Для визначення кількості калію в сироватці або плазмі крові. Характеристики: P1. Тетрафенілборат натрію - 0.2 моль/л. P2. Гідроксид натрію - 2.0 моль/л. P3. Осаджувач: трихлороцтова кислота - 0.3 моль/л. Стандарт. Розчин калію - 5.5 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 2 – 20 ммоль/л. Чутливість не менш 2 ммоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 4%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 100 P1 – 1*50мл; P2 – 1*50мл; P3 – 1*50мл; Стандарт – 1*5мл.</p>	пак	5
9	Креатинін СпЛ 200	53251-Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	<p>Для визначення кількості креатиніну в сироватці, плазмі крові та сечі. Характеристики: P1. Пікриновий реагент: пікринова кислота – 32 ммоль/л. P2. Лужний реагент: натрію гідроксид - 1.15 моль/л. P3. Осаджувач: трихлороцтова кислота – 1.22 моль/л.</p>	пак	30

			<p>Стандарт. Водний розчин креатиніну, 166 мкмоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 30 – 885 мкмоль/л. Чутливість не менш 30 мкмоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 200 P1 – 1*100мл; P2 – 1*100мл; P3 – 1*100мл; Стандарт – 1*8мл.</p>		
10	Сечовина СпЛ 200	53587- Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Для визначення кількості сечовини в сироватці, плазмі крові та сечі по Бертло. Характеристики: P1. Буфер: фосфат - 50 ммоль/л; EDTA – 2 ммоль/л; натрію саліцилат - 400 ммоль/л; натрію нітропрусид - 10 ммоль/л. P2. Буфер: Натрію гіпохлорит - 140 ммоль/л; натрію гідроксид - 150 ммоль/л. P3. Ензими: уреаза - 3000 Од/мл. Стандарт. Водний розчин сечовини - 8.3 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 2-33.3 ммоль/л. Чутливість не менш 2 ммоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 200 P1 – 1*200мл; P2 – 1*200мл; P3 – 2*1мл; Стандарт – 1*2мл.</p>	пак	20
11	Загальний білок СпЛ 250	61900- Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	<p>Для визначення кількості загального білка в сироватці або плазмі крові. Характеристики: P1. Натрій калію тарtrat - 15 ммоль/л; натрій йодид - 100 ммоль/л; калію йодид - 5 ммоль/л; сульфат міді (II) - 19 ммоль/л. Стандарт. Розчин альбуміну - 70 г/л. Лінійність вимірювального діапазону: 5 - 150 г/л. Чутливість не менш 5 г/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 250 P1 – 1*250мл; P2 – 1*5мл.</p>	пак	20
12	Хлориди СпЛ 120	60037 - Хлорид (Cl-) IVD (діагностика in	<p>Для визначення кількості хлоридів в сироватці, плазмі крові та сечі. Характеристики: P1. Буфер: гідраргіума роданід - 4 ммоль/л; залізо азотнокисле - 40 ммоль/л; гідраргіум</p>	пак	2

		vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	азотнокислий - 2 ммоль/л; азотна кислота - 45 ммоль/л. Стандарт. Водний розчин хлориду - 125 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 10 - 160 ммоль/л. Чутливість не менш 10 ммоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 120 P1 – 1*120мл; Стандарт – 1*1.5мл.		
13	Лужна фосфатаза-кін.СПЛ (ЛФ-кін.СПЛ) 80	52928-Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Для визначення активності лужної фосфатази в сироватці або плазмі крові. Характеристики: P1. Буфер: діетаноламін рН 10.4 – 1 ммоль/л; магнію хлорид - 0.5 ммоль/л. P2. Субстрат: п-нітрофенілфосфат - 10 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 20 - 1200 Од/л. Чутливість не менш 20 Од/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 80 P1 – 1*80мл; P2 – 1*20мл.	пак	5
14	Білкові фракції СПЛ	53592 - Множинні білки клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз	Для визначення білкових фракцій в сироватці крові. Характеристики: P1. Основний фосфатний буфер 3.35 моль/л, рН 6.5. P2. Фосфатний буфер 3.08 моль/л, рН 6.5. P3. Фосфатний буфер 2.50 моль/л, рН 6.5. P4. Фосфатний буфер 2.36 моль/л, рН 6.5. P5. Фосфатний буфер 1.96 моль/л, рН 6.5. P6. Фосфатний буфер 1.62 моль/л, рН 6.5. Лінійність вимірювального діапазону: 1-100 %. Чутливість не менш 1%. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 20 P1 – 1*100мл; P2 – 1*100мл; P3 – 1*100мл; P4 – 1*100мл; P5 – 1*100мл; P6 – 1*100мл.	пак	40
15	СРБ - латекс-	63234 - С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in	Для виявлення С-реактивного білку в сироватці крові людини. Характеристики:	пак	51

	тест	vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз	<p>P1. Латексна суспензія, 2 мл - 1 шт.  P2. Розчинник, 14 мл - 1 шт.  P3. Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 мг/л, 0.2 мл - 1 шт.  P4. Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 мг/л, 0.2 мл - 1 шт.  Палички для розмішування сироваток - 100 шт.  Тестовий слайд - 2 шт.  Чутливість тесту становить 6 мг/л.  <b>Набір розрахований не менш, ніж на 200 визначень.</b></p>		
16	РФ - латекс-тест	55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	<p>Для виявлення ревматоїдного фактору в сироватці крові людини.  Характеристики:  P1. Латексна суспензія, 2 мл - 1 шт.  P2. Розчинник, 14 мл - 1 шт.  P3. Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 МОд/мл, 0.2 мл - 1 шт.  P4. Негативний контроль, який містить РФ менш 12 МОд/мл, 0.2 мл - 1 шт.  Палички для розмішування сироваток - 100 шт.  Тестовий слайд - 2 шт.  Чутливість тесту становить 12 МОд/мл.  <b>Набір розрахований не менш, ніж на 200 визначень.</b></p>	пак	16
17	Тромбопластин	55983-Протромбіновий час (ПЧ) IVD,(діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	<p>Для визначення протромбінового часу (протромбіновий індекс) плазми крові (метод Квіка).  Характеристики:  <b>Тромбопластин, 1 г – 5 фл</b></p>	флак	3
18	АПТЧ-тест рідкий (100 визн)	55981-Активованій частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	<p>Для визначення активованого парціального тромбопластинового часу.  Характеристика:  Лінійність визначення в діапазоні від 20 до 250 с.  Коефіцієнт варіації результатів визначення АПТЧ не перевищує 10%.  Комплектація:  Кількість визначень - 100.  1. АПТЧ -реагент (розчин, що містить фосфоліпіди мозку кролика, елагову кислоту, буфер і стабілізатори), 10 мл - 1 фл;  2. Кальцію хлорид (0.277% розчин), 10 мл - 1 фл.  АПТЧ-реагент і розчин кальцію хлориду входять в комплект набору готовими до застосування.  <b>Термін придатності не менше 18 місяців.</b></p>	пак	5
19	РФМК-тест флаконний варіант	56135 - Розчинні фібрин-мономерні комплекси IVD (діагностика in vitro), реагент	<p>Для якісного визначення розчинних фібрин-мономерних комплексів в плазмі крові.  Характеристика:  При дослідженні контрольної плазми (Контроль-мінус) відзначається відсутність паракоагуляції протягом 60 с.  При дослідженні контрольної плазми (Контроль-плюс) відзначається наявність</p>	пак	5

			<p>паракоагуляції в межах від 5 до 40с. Комплектація: Кількість визначень - 200. 1.Орто-фенантроліна гідрохлорид, 70 мг - 2 фл; 2.Контроль-мінус (плазма людини, яка не містить РФМК), 1 мл - 1 фл; 3.Контроль-плюс (ліофілізована плазма людини, яка містить РФМК), на 1 мл - 1 фл. <b>Термін придатності не менше 24 місяців.</b></p>		
20	ПЧ-тест з рідким реагентом (400 визн)	55983-Протромбіновий час (ПЧ) IVD, (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	<p>Для визначення протромбінового часу. Характеристика: Коефіцієнт варіації результатів визначення протромбінового часу не перевищує 10%. Комплектація: Кількість визначень - 400. 1.Тромбопластин-кальцієвий реагент, 10 мл - 4 фл. Готовий до використання. 2.Контрольна плазма (ліофільно висушена контрольна плазма крові людини), на 1 мл - 1 фл. <b>Термін придатності не менше 18 місяців.</b></p>	пак	10
21	Фібриноген-тест з рідким реагентом (100 визн)	55997-Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	<p>Для визначення концентрації фібриногену в плазмі крові за методом Клауса. Характеристика: Лінійність визначення: 1 – 6.5 г/л (без додаткових розведень плазми). Коефіцієнт варіації результатів визначення концентрації фібриногену не перевищує 10%. Комплектація: Кількість визначень - 100. 1.Тромбін (100 од. NIH/ml (мл)), 10 мл - 1 фл; 2.Буфер, 10 мл - 4 фл; 3.Контрольна плазма з відомим вмістом фібриногену (ліофільно висушена), на 1 мл - 1 фл. Тромбін та Буфер готові до використання. <b>Термін придатності не менше 12 місяців.</b></p>	пак	10
22	Фосфор Спл 250	59123 Неорганічний фосфат (PO43-) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	<p>Для визначення кількості фосфору в сироватці або плазмі крові та сечі. Характеристики: P1. Молібдат амонію – 0.40 ммоль/л, сірчана кислота - 210 ммоль/л. Стандарт. Водний розчин фосфору – 1.45 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 0.07 - 7 ммоль/л. Чутливість не менш 0.07 ммоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 250 P1 – 1*250мл; Стандарт – 1*3мл.</p>	пак	2



23	Моноклональний реагент анти-А для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1x10 мл)	52532-Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), антитіла.	Для визначення груп крові людини за системою АВ0. Моноклональний реагент анти-А повинен містити моноклональні антитіла анти-А класу Ig M в титрі $\geq 1:32$ , Моноклональний реагент анти-А не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп В(III) і 0(I). Моноклональний реагент анти-А повинен виявляти А1 і А2 антигени еритроцитів. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-А - не пізніше 10 с. Відтворюваність результатів складає 100%. Гарантійний термін зберігання повинен становити, не менше 24 місяців з дня виготовлення набору.	флак	12
24	Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1x10 мл)	52538-Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), антитіла.	Для визначення груп крові людини за системою АВ0. Моноклональний реагент анти-В повинен містити моноклональні антитіла анти-В класу Ig M в титрі $\geq 1:32$ , Моноклональний реагент анти-В не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп А(II) і 0(I). Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-В - не пізніше 10с. Відтворюваність результатів складає 100%. Гарантійний термін зберігання повинен становити, не менше 24 місяців з дня виготовлення набору.	флак	12
25	Моноклональний реагент анти-Д Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus (1x10 мл)	52647-Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, (діагностика <i>in vitro</i> ), антитіла.	Для визначення груп крові людини за системою Rhesus. Моноклональний реагент анти-Д Супер повинен містити моноклональні антитіла анти-Д класу Ig M в титрі $\geq 1:32$ . Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти- D Супер - не пізніше 60 с. Відтворюваність результатів складає 100%. Гарантійний термін зберігання повинен становити, не менше 24 місяців з дня виготовлення набору.	флак	12
26	Карбоксигемоглобін методом Вольфа (REF ПК 38.1-06)	55879 Множинний підтип гемоглобіну IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	СКЛАД НАБОРУ 1. Ацетатний буферний розчин, рН $(4,90 \pm 0,05)$ од р – 2 флакона по $(100,0 \pm 2,0)$ мл 2. Розчин аміаку $(4,0 \pm 0,1) \%$ – 1 флакон з $(50,0 \pm 1,0)$ мл 3. Розчин цитрату натрію $(2,4 \pm 0,1) \%$ – 2 флакона по $(10,0 \pm 0,2)$ мл АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ Лінійна область визначення – $(0-90,0) \%$ . Коефіцієнт варіації – не більше 10 %. КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ Макровизначенням – 50 проб.	набір	1

27	Метгемоглобін - Набір реактивів для визначення метгемоглобіну в крові методом Горячківського (БХ 025-04)	55879 Множинний підтип гемоглобіну IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	СКЛАД НАБОРУ 1. Натрій двувуглекислий – 4 флакона по (1,00±0,02) г 2. Калій заліzosиньородистий – 2 флакона по (0,200±0,004) г 3. Ацетонціангідрин – 2 ампули по (0,50 ± 0,1) мл АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ Лінійна область– (0,6 – 60,0) г/л. Коефіцієнт варіації – не більше 2 %. КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ Макровизначенням – 100 проб.	набір	1
28	ABX MINIDIL LMG, ізотонічний розчин (20 л/уп)	58237 - Буферний розчинник зразків IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), автоматичні/ напівавтоматичні системи	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Органічний буфер менше 1000 мл Консервант менше 20 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні 7,0 ± 0,5 Адаптовані для аналізаторів автоматичних гематологічних серії ABX	пак	25
29	ABX CLEANER, ферментативний розчин (1 л/уп)	59058 – Мийний / очищувальний розчин IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Органічний буфер менше 50 мл Протеолітичний ензим менше 10 мл Консервант менше 10 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні 8,1 ± 0,5 Адаптовані для аналізаторів автоматичних гематологічних серії ABX	пак	48
30	ABX MINILYSE LMG, лізуючий розчин (1 л/уп) (0702010)	61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Лізуюча речовина менше 1 мл Детергент менше 50 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні 10,17 ± 0,5 Адаптовані для аналізаторів автоматичних гематологічних серії ABX	пак	20
31	ABX MINOCLAIR, розчин для промивки (0,5 л/уп) (0401005)	59058 – Мийний / очищувальний розчин IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Агент хімічної очистки менше 25 мл Стабілізатор менше 5 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні 12,51 ± 0,5 Адаптовані для аналізаторів автоматичних гематологічних серії ABX	пак	10

32	Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend N (2,5 мл/фл)	55866 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Призначений для моніторингу значень. Контрольний матеріал гематологічний, атестований багатопараметричний. нормальний рівень - аналізований контроль цільної крові. Пакування:2,5 мл/фл	флак	24
33	ABX MINOTROL 16 2N розчин для контролю (2x2,5 мл)	55866 - Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал	В наборі 2 флакони Контрольні значення не менше як для 15 параметрів, обов'язкова наявність таких параметрів лімфоцити, гранулоцити, моноцити Адаптовані для аналізаторів автоматичних гематологічних серії ABX Діапазон нормальних значень для вимірювання для: WBC не більше $\pm 0,8 \cdot 10^9/L$ Hct не більше $\pm 2,7 \%$ MCV не більше $\pm 4 \text{ fl}$ RDW не більше $\pm 3 \%$	набір	24
34	ABX Minotrol 16 (2L), розчин для контролю	55866 - Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал	В наборі 2 флакони Контрольні значення не менше як для 15 параметрів, обов'язкова наявність таких параметрів лімфоцити, гранулоцити, моноцити Адаптовані для аналізаторів автоматичних гематологічних серії ABX Діапазон низьких значень для вимірювання: WBC не більше $\pm 0,4 \cdot 10^9/L$ Hct не більше $\pm 2,0 \%$ MCV не більше $\pm 4 \text{ fl}$ RDW не більше $\pm 3 \%$	шт	24
35	ABX Minotrol 16 (2H), розчин для контролю	5866 - Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал	В наборі 2 флакони Контрольні значення не менше як для 15 параметрів, обов'язкова наявність таких параметрів лімфоцити, гранулоцити, моноцити Адаптовані для аналізаторів автоматичних гематологічних серії ABX Діапазон високих значень для вимірювання: WBC не більше $\pm 1,7 \cdot 10^9/L$ Hct не більше $\pm 3,4 \%$ MCV не більше $\pm 4,0 \text{ fl}$	шт	24

			RDW не більше $\pm 3,0 \%$		
36	Спл Контроль сечі - ССК з калібраторами	30219-Множинні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	<p>Для контролю правильності та відтворюваності результатів дослідження в сечі: білків (з сульфосаліциловою кислотою, тест-смужками), глюкози (глюкозоксидазним методом, якісним методом за реакцією Бенедікта, з тест-смужками), рН (з тест-смужками).</p> <p>Характеристики:</p> <p>P1. Калібратор 1 з концентрацією білку 0.1 г/л.  P2. Калібратор 2 з концентрацією білку 0.2 г/л.  P3. Калібратор 3 з концентрацією білку 0.4 г/л.  P4. Калібратор 4 з концентрацією білку 0.8 г/л.  P5. Контроль 1 рівня.  P6. Контроль 2 рівня.  Білок 0.1-0.8 г/л <math>\pm 10\%</math>.  Глюкоза 1.5-7.5 ммоль/л <math>\pm 5\%</math>.  Контрольний матеріал готовий до використання.</p> <p>Комплектація:</p> <p>P1 – 1*10мл;  P2 – 1*10мл;  P3 – 1*10мл;  P4 – 1*10мл;  P5 – 2*10мл;  P6 – 2*10мл.</p>	пак	4
37	Гемоглобін Спл 400	32430 -Набір для визначення концентрації гемоглобіну ціанметгемоглобіновим методом	<p>Для визначення кількості гемоглобіну в капілярній або венозній крові.</p> <p>Характеристики:</p> <p>P1. Трансформуючий реагент - натрій вуглекислий кислий – 1 г, калій залізосиньородистий – 0,2 г.  P2. Ацетонціангідрін.</p> <p>Стандарт. Розчин гемоглобінціаніду – 150 г/л.  Лінійність вимірювального діапазону: 10 - 200 г/л.  Чутливість – не менш 10 г/л.  Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 2%.</p> <p>Комплектація:</p> <p>кількість досліджень - не менше 400  P1 – 1уп*2шт;  P2 – 1амп*2шт;  Стандарт – 1*5мл.</p>	пак	19
38	Спл PLT - контроль Н+П (2 фл x 2,5 мл)	55871- Підрахунок тромбоцитів IVD (діагностика in vitro), Контрольний матеріал	<p>Для контролю правильності і відтворюваності підрахунку тромбоцитів в лічильної камері Горяєва.</p> <p>Характеристики:</p> <p>P1. Нормальна концентрація клітин.  P2. Патологічна концентрація клітин.  Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10%.</p>	пак	5

			Комплектація: P1 – 1*2,5мл; P2 – 1*2,5мл.		
39	СпЛ WBC - контроль Н+П (2 фл x 2,5 мл)	56225 -Лейкоцити, підрахунок клітин IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Для контролю правильності і відтворюваності підрахунку лейкоцитів в лічильній камері Горяєва. Характеристики: P1. Нормальна концентрація клітин. P2. Патологічна концентрація клітин. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10%. Комплектація: P1 – 1*2,5мл; P2 – 1*2,5мл.	пак	6
40	СпЛ RBC - контроль Н+П (2 фл x 2,5 мл)	55868- Підрахунок еритроцитів IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Для контролю правильності і відтворюваності підрахунку еритроцитів в лічильній камері Горяєва. Характеристики: P1. Нормальна концентрація клітин. P2. Патологічна концентрація клітин. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10%. Комплектація: P1 – 1*2,5мл; P2 – 1*2,5мл.	пак	6
41	СпЛ HbCN - калібратор 60, 90, 120, 150, 200 g/L	56227 Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), калібратор	Для побудови калібрувального графіка при визначенні гемоглобіну в крові гемоглобінціанідним методом. Характеристики: P1. HbCN-калібратор 60 г/л $\pm 2\%$ . P2. HbCN-калібратор 90 г/л $\pm 2\%$ . P3. HbCN-калібратор 120 г/л $\pm 2\%$ . P4. HbCN-калібратор 150 г/л $\pm 2\%$ . P5. HbCN-калібратор 200 г/л $\pm 2\%$ . Діапазон калібрувальних концентрацій: 60-200 г/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 2%. Комплектація: P1 – 1*5мл; P2 – 1*5мл; P3 – 1*5мл; P4 – 1*5мл; P5 – 1*5мл.	пак	3

42	Калібратори гемоглобіну - набір для використання контрольних розчинів гемоглобінів ГН, ГС, ГВ для калібрування і контролю якості визначення гемоглобіну у крові гемоглобінціанідним методом (REF НК008.04)	55874-Загальний гемоглобін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал	<p>Призначений для контролю якості визначення гемоглобіну в крові гемоглобінціанідним, геміхромним, піридин-гемхромогеновим методом, методом з утворенням лужного гематина.</p> <p>Характеристики:  P1. Розчин низької концентрації гемоглобіну 50-70 (г/л)  P2. Розчин середньої концентрації гемоглобіну 110-130 (г/л)  P3. Розчин високої концентрації гемоглобіну 170-190 (г/л)  P1. 1фл*5мл;  P2. 1фл*5мл;  P3. 1фл*5мл;</p>	набір	4
43	Agar Набір реагентів для визначення у фекаліях яєць гельмінтів по методу Като (Метод Като)	47361 Численний фекальний паразитарний антиген IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Набір реагентів призначений для виявлення в фекаліях гельмінтів і їх яєць в клініко-діагностичних лабораторіях. Принцип методу: яйця гельмінтів виявляють в товстому мазку фекалій, просвітлених гліцерином і підфарбованих малахітовим зеленим. Набір повинен зберігатися в упаковці підприємства-виробника при кімнатній температурі (18-22) °С протягом всього терміну придатності.	набір	1
44	Agar Набір реагентів для клінічного аналізу калу (Клініка-Кал)	54533 - Прихована кров у калі IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Набір реагентів призначений для визначення в калі прихованої крові, стеркобіліну, білірубину та приготування препаратів для мікроскопічного дослідження в клініко-діагностичних лабораторіях. Набір розрахований на 1000 визначень прихованої крові, 50 визначень стеркобіліну, 200 визначень білірубину та на приготування 2000 препаратів для мікроскопічного аналізу калу. Набір повинен зберігатися в упаковці підприємства-виробника при кімнатній температурі (18-25)С протягом усього терміну придатності. Термін придатності – 1 рік.	набір	1

45	ЗАБАРВЛЕННЯ ЗА ЦІЛЕМ- НІЛЬСЕНОМ - набір для диференціально о забарвлення мікобактерій туберкульозу (REF HP030.03)	42694 Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	СКЛАД НАБОРУ 1. Карболовий розчин фуксину - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 2. Знебарвлюючий розчин 1 - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 3. Знебарвлюючий розчин 2 - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 4. Розчин метиленового синього - 1 флакон з (100 ± 4) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на проведення 200 аналізів (при витраті розчинів реагентів 0,5 мл на визначення).	набір	1
46	EQUI HSV1+2 IgM - ІФА-набір для якісного виявлення антитіл класу IgM до вірусу простого герпесу першого та другого типів (EI-072)	49546 Вірус простого герпесу 1 і 2 (HSV1 і 2), імуноглобулін M (IgM), антитіла IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	- Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням; -стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок; -кольорова індикація етапів аналізу. - Принцип аналізу запропонованих тест-систем - «IgM-захват», твердофазний ІФА у двоетапній інкубації; - час проведення аналізу не більше 1 години 30 хвилин. -У лунках планшета засорбовано моноклональні антитіла, специфічні до імуноглобулінів класу IgM людини. - Об'єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку – 10 мкл.	пак	7
47	EQUI HSV1+2 IgG - ІФА-набір для якісного та напівкількісного виявлення антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу першого та другого типів (EI-071)	49541 Вірус простого герпесу 1 і 2 (HSV1 і 2), імуноглобулін G (IgG), антитіла IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА),	- Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням; -стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок; -кольорова індикація етапів аналізу. - Принцип аналізу запропонованих тест-систем -«непрямий» твердофазний ІФА у двоетапній інкубації; - час проведення аналізу не більше 1 години 30 хвилин. -У лунках планшета засорбовано суміш антигенів інактивованих вірусів простого герпесу першого та другого типів - Об'єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку – 10 мкл. -Обов'язкове розведення зразків та контролів перед внесенням у лунку;	пак	7
48	EQUI CMV IgM - ІФА-набір для	49723 Cytomegalovirus (CMV),	- Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням;	пак	7

	якісного виявлення антитіл класу IgM до цитомегаловірусу у людини (EI-063)	імуноглобулін М (IgM), антитіла IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	-стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок; -кольорова індикація етапів аналізу. - Принцип аналізу запропонованих тест-систем -«непрямий» твердофазний ІФА у двоетапній інкубації; - час проведення аналізу не більше 1 години 30 хвилин. -У лунках планшета засорбовано рекомбінантні антигени ЦМВ. - Об'єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку – 10 мкл.		
49	EQUI CMV IgG - ІФА-набір для кількісного визначення антитіл класу IgG до цитомегаловірусу у людини (EI-061)	49712 Cytomegalovirus (CMV), імуноглобулін G (IgG), антитіла IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	- Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням; -стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок; -кольорова індикація етапів аналізу. - Принцип аналізу запропонованих тест-систем -«непрямий» твердофазний ІФА у двоетапній інкубації; - час проведення аналізу не більше 1 години 30 хвилин. -У лунках планшета засорбовано антигени ЦМВ. - Об'єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку – 10 мкл. - Набір повинен містити у своєму складі калібратори об'ємом 0,25 мл.	пак	7
50	EQUI Toxoplasma gondii IgM - ІФА-набір для якісного виявлення антитіл класу IgM до Toxoplasma gondii (EI-043)	52440 Токсоплазма, антитіла класу імуноглобулін М (IgM) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	1. ІФА-набори повинні бути стрипової комплектації з можливістю відокремлення лунок. 2. ІФА-набори повинні передбачати можливість проведення досліджень на автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу (планшетні ІФА-набори стрипової комплектації) та з використанням стандартного обладнання для ІФА. 3.Комплект реагентів та витратних матеріалів набору повинен бути в достатній кількості для забезпечення можливості здійснення тестування пострипово. 3.ІФА-набори повинні містити у своєму складі готовий до використання розчин ТМБ (об'ємом не менше 13 мл для наборів на 96 визначень) стабільний протягом загального терміну придатності набору. 4.Внесення зразка сироватки в лунку повинно супроводжуватися зміною кольору суміші реагентів у цій лунці з метою візуалізації аналітичного етапу аналізу. 5. ІФА-набори повинні містити у своєму складі клейку плівку для заклеювання планшета на етапах інкубування та бланк внесення проб. 5. Загальний термін придатності ІФА-наборів повинен становити не менше 12 місяців. 6. У складі ІФА-набору ІФА-планшет повинен постачатися з силікагелем у вакуумованій металізованій упаковці з замком Zip-Lock. Стабільність ІФА-планшета після розкриття вакуумної упаковки повинна бути не менше 6 місяців, а усіх інших	пак	7



			реагентів набору – протягом загального терміну придатності. 7. Специфічність та чутливість ІФА-наборів повинна бути 100%		
51	EQUI Toxoplasma gondii IgG - ІФА- набір для кількісного визначення антитіл класу IgG до Toxoplasma gondii (EI-041)	52436 Токсоплазма, антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	1. ІФА-набори повинні бути стрипової комплектації з можливістю відокремлення лунок. 2. ІФА-набори повинні передбачати можливість проведення досліджень на автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу (планшетні ІФА-набори стрипової комплектації) та з використанням стандартного обладнання для ІФА. 3.Комплект реагентів та витратних матеріалів набору повинен бути в достатній кількості для забезпечення можливості здійснення тестування постріпово. 3.ІФА-набори повинні містити у своєму складі готовий до використання розчин ТМБ (об'ємом не менше 13 мл для наборів на 96 визначень) стабільний протягом загального терміну придатності набору. 4.Внесення зразка сироватки в лунку повинно супроводжуватися зміною кольору суміші реагентів у цій лунці з метою візуалізації аналітичного етапу аналізу. 5. ІФА-набори повинні містити у своєму складі клейку плівку для заклеювання планшета на етапах інкубування та бланк внесення проб. 5. Загальний термін придатності ІФА-наборів повинен становити не менше 12 місяців. 6. У складі ІФА-набору ІФА-планшет повинен постачатися з силікагелем у вакуумованій металізованій упаковці з замком Zip-Lock. Стабільність ІФА-планшета після розкриття вакуумної упаковки повинна бути не менше 6 місяців, а усіх інших реагентів набору – протягом загального терміну придатності. 7. Специфічність та чутливість ІФА-наборів повинна бути 100%	пак	7
52	EQUI Epstein- Barr virus (VCA) IgM - ІФА-набір для якісного виявлення антитіл класу IgM до капсидного антигена вірусу Епштейна-Барр (VCA) (EI-082)	49662 Вірус Epstein-Barr (EBV) VCA, імуноглобулін M (IgM), антитіла IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	- Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням; -стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок; -кольорова індикація етапів аналізу. - Принцип аналізу запропонованих тест-систем - «IgM-захват», твердофазний ІФА у двоетапній інкубації; - час проведення аналізу не більше 1 години 30 хвилин. -У лунках планшета засорбовано моноклональні антитіла, специфічні до імуноглобулінів класу IgM людини. - Об'єм досліджуваного зразка– 10 мкл. -Обов'язкове розведення зразків та контролів перед внесенням у лунку;	пак	7
53	EQUI Epstein- Barr virus (VCA) IgG ІФА-набір для якісного та	49657 Вірус Epstein-Barr (EBV) VCA, імуноглобулін G (IgG), антитіла IVD	- Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням; -стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок; -кольорова індикація етапів аналізу.	пак	7

	напівкількісного виявлення антитіл класу IgG до капсидного антигена вірусу Епштейна-Барр (VCA) EI-081	(діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуоферментний аналіз (ІФА)	- Принцип аналізу запропонованих тест-систем -«непрямий» твердофазний ІФА у двоетапній інкубації; - час проведення аналізу не більше 1 години 30 хвилин. -У лунках планшета засорбовано рекомбінантний капсидний антиген вірусу Епштейна-Барр - Об'єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку – 10 мкл. -		
54	EQUI EBNA IgG - ІФА-набір для якісного та напівкількісного виявлення антитіл класу IgG до ядерного антигена вірусу Епштейна-Барр (EBNA-1) (EI-083)	49677 Вірус Epstein-Barr, ядерний антиген (EBNA), імуноглобулін G (IgG), антитіла IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуоферментний аналіз (ІФА)	- Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням; -стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок; -кольорова індикація етапів аналізу. - Принцип аналізу запропонованих тест-систем -«непрямий» твердофазний ІФА у двоетапній інкубації; - час проведення аналізу не більше 1 години 30 хвилин. -У лунках планшета засорбовано рекомбінантний ядерний антиген вірусу Епштейна-Барр - Об'єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку – 10 мкл. -	пак	7
55	EQUI Mycoplasma pneumoniae IgG ІФА-набір для якісного та напівкількісного виявлення антитіл класу IgG до Mycoplasma pneumoniae EI-203	51207 Mycoplasma pneumoniae, антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуоферментний аналіз (ІФА)	- Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням; -стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок; -кольорова індикація етапів аналізу. - Принцип аналізу запропонованих тест-систем -«непрямий» твердофазний ІФА у двоетапній інкубації; - час проведення аналізу не більше 1 години 30 хвилин. -У лунках планшета засорбовано нативні антигени Mycoplasma pneumoniae - Об'єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку – 10 мкл.	пак	7
56	EQUI -Chlamydia pneumoniae IgG - ІФА-набір для	50737 Бактерія Chlamydia pneumoniae, антитіла	- Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням; -стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок;	пак	7

	якісного та напівкількісного виявлення антитіл класу IgG до Chlamydia pneumoniae, EI-111	класу імуноглобулін G (IgG) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	-кольорова індикація етапів аналізу. - Принцип аналізу запропонованих тест-систем -«непрямий» твердофазний ІФА у двоетапній інкубації; - час проведення аналізу не більше 1 години 30 хвилин. -У лунках планшета засорбовано нативні антигени <i>Chlamydia pneumoniae</i> . - Об'єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку – 10 мкл.		
57	Ig A, M, G – ІФА	57308 - Полівалентні імуноглобуліни людини IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	У наданій тест-системі використовується принцип конкурентного імуноферментного аналізу. У лунки планшета з іммобілізованим антигеном (Ig A, M, G) вносять досліджуваний зразок та кон'югати (анти-IgA, анти-IgM, анти-IgG, мічені пероксидазою). Ig A, M, G із зразка конкурують з кон'югатами за зв'язок з антигеном на поверхні лунки. Після відмивки активність ферменту, зв'язаного на поверхні лунки планшета, проявляється додаванням субстрату, та вимірюється при довжині хвилі 450 nm (нм). Інтенсивність кольорової реакції зворотно пропорційна кількості Ig A, M, G в зразку. Склад набору 1. Планшет з іммобілізованим антигеном: 1-4 стрипи – Ig A, 5-8 – IgM, 9-12 - IgG, 8x12 лунок (1 шт.) 2. Стрічка для заклеювання планшет (1 шт.) 3. Стандарт, 2.5 ml (мл) (1 фл.) 4. Буфер для розведення зразків, концентрат 10x, 10 ml (мл) (1 фл.) 5. Відмиваючий розчин, концентрат 20x, 22 ml (мл) (1 фл.) 6. Кон'югати анти-A, анти-M, анти-G, 4 ml (мл) (3 фл.) 7. Субстрат, 11 ml (мл) (1 фл.) 8. Зупиняючий розчин, 11 ml (мл) (1 фл.) Аналітичні характеристики Оптична щільність стандарту для Ig A, M, G не менш 0.2 оптичних одиниць (ОО). Вміст імуноглобулінів у стандарті: IgA - 1.63 g/l (г/л), IgM - 0.75 g/l (г/л), IgG - 8.66 g/l (г/л). Коефіцієнт варіації результатів визначень не більш 10%.	пак	35

58	Набір реагентів для імуноферментного визначення тиреотропного гормону в сироватці (плазмі) крові K201 "ТТГ-ІФА"	54383 Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	<p>Принцип аналізу – «сендіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій 0.2-20 мМО/л.</p> <p>Чутливість: 0.04 мМО/л.</p> <p>Калібрувальні проби на основі фосфатного бу-фера (рН 7.2–7.4), що містять відомі кількості тиреотропного гормону – 0; 0.2; 1; 5; 10; 20 мМО/л, готові до використання (калібрувальна проба С1– 2 мл, інші – по 0.8 мл кожна), прозорі рідини червоного кольору, калібрувальні проба С1 – прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тиреотропного гормону, готова до використання (по 0.8 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина синього кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p> <p>Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>	набір	10
----	---	---	--	-------	----

59	Набір ІФА для визначення Інсуліну (2425-300А)	54238 Інсулін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	Набір повинен бути придатним для кількісного визначення рівнів інсуліну в сироватці людини на 96 визначень. Принцип методу: мікропланшетний імуноферментний аналіз 3типу. В склад набору повинні входити 6 флаконів калібраторів з концентраціями 0, 5, 25, 50, 100 і 300 мкМОд/мл, прокалібровані по 1-му Міжнародному стандарту ВООЗ IRP 66/304, ферментний реагент об'ємом 13 мл, концентрат розчину для промивання об'ємом 20 мл, комбінований субстрат-2 флакони, об'ємом 7 мл кожний, стоп-розчин об'ємом 8 мл, один 96-лунковий мікропланшет, покритий стрептавідином і запакований в алюмінієву фольгу з осушувачем. Відкриті реагенти повинні залишатись стабільними протягом 60 днів при зберіганні від 2 до 8°C. Об'єм зразка не більше 50 мкл. Загальний час інкубації не повинен перевищувати 135 хв. Стабільність комплексу після додавання стоп-розчину – не менше 30 хв. Чутливість методу повинна бути не гірше, ніж 0.182 мкМОд/мл.	набір	4
60	Набір реагентів для імуноферментного визначення кортизолу в сироватці (плазмі) крові К210 "Кортизол-ІФА"	62281 Загальний кортизол IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз. Метод ІФА аналізу - кількісний. Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм. Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок. Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові. Об'єм досліджуваного зразка: 25 мкл. Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хв. Діапазон виявлення концентрацій: 40–2000 нмоль/л. Чутливість: 6.0 нмоль/л. Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості кортизолу - 0; 40; 80; 200; 600; 2000 нмоль/л, готові до використання (по 0.8 мл кожна), прозорі рідини синього кольору (калібрувальна проба С1 - прозора без-барвна рідина). Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються. Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом кортизолу, готова до використання (0.8 мл), прозора безбарвна рідина. Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина червоного	набір	7

			<p>кольору.  Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>		
61	<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного трийодтироніну в сироватці (плазмі) крові К213 "Вільний Т3-ІФА"</p>	<p>54416 Вільний трийодтиронін IVD (діагностика <i>in vitro</i>),  набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p>	<p>Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз.  Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об'єм досліджуваного зразка: 25 мкл.  Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.  Діапазон виявлення концентрацій 2.5- 40 пмоль/л.  Чутливість: 0.5 пмоль/л.  Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості вільного трийодтироніну - 0; 2.5; 5; 10; 20; 40 пмоль/л, готові до використання (по 0.8 мл кожна), прозорі рідини яскраво-синього кольору.  Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом трийодтироніну, готова до використання (0,8 мл), прозора безбарвна рідина.  Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина синього кольору.</p>	набір	5

			<p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p> <p>Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>		
62	<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного тироксину в сироватці (плазмі) крові К214 "Вільний Т4-ІФА"</p>	<p>54412 Вільний тироксин IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p>	<p>Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз. Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 25 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій 5-100 пмоль/л.</p> <p>Чутливість: 0.75 пмоль/л.</p> <p>Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості вільного тироксину - 0; 5; 10; 25; 50; 100 пмоль/л, готові для використання (по 0.8 мл кожна).</p> <p>Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тироксину, готова до використання (0,8 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина червоного кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p>	набір	8

			<p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p> <p>Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>		
63	<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення аутоантитіл до тиреопероксидази в сироватці (плазмі) крові K131 "АТ-ТПО-ІФА"</p>	<p>55203 Тиреопероксидаза, антитіла (АТ-ТПО, мікросомальні антитіла) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p>	<p>Принцип аналізу – непрямий варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 5 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій 30-1000 МО/мл.</p> <p>Чутливість: 2.5 МО/мл.</p> <p>Калібрувальні проби на основі фосфатного буфера (рН 7.2–7.4), що містять відомі аутоантитіли проти тиреопероксидази – 0; 30; 100; 300; 1000 МО/мл, готові до використання (по 1.1 мл кожна), прозорі рідини червоного кольору, калібрувальні проба С1 – прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом аутоантитілу проти тиреопероксидази, готова до використання (по 1.1 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>ІФА-буфер, готовий до використання (50 мл), прозора рідина синього кольору.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина червоного кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання</p>	набір	8



			<p>(14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>		
64	<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення 17-гідроксипрогестерону в сироватці (плазмі) крові(K217)</p>	<p>58346 17-гідроксипрогестерон IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз</p>	<p>Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз. Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий, стрипований планшет, у лунках якого засорбовано поліклональні антитіла до 17-ОН-Прогестерону.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об'єм досліджуваного зразка: 5-1000 мкл.  Температура інкубації + 37°C, без струшування. Загальний час інкубації не більше 110 хвилин.  Діапазон виявлення концентрацій 0.5-100 нмоль/л.  Чутливість: 0.12 нмоль/л.  Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості 17-ОН-Прогестерону – 0; 0.5; 1.5; 5; 20; 100 нмоль/л, готові до використання (по 0.8 мл кожна), рідини пурпурового кольору (калібрувальна проба С1 – прозора безбарвна рідина).  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом 17-ОН-</p>	набір	1

			<p>Прогестерону, готова до використання (по 0,8 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (14 мл), рідина пурпурового кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p> <p>Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>		
65	EQUI Total IgE - ІФА-набір для кількісного визначення сумарних антитіл класу IgE (EI-902)	53776 Загальний імуноглобулін Е (загальний IgE) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), комплект, імуноферментний аналіз (ІФА)	<p>Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням;</p> <p>Стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок;</p> <p>кольорова індикація етапів аналізу.</p> <p>Принцип аналізу запропонованих тест-систем повинен базуватися на методі твердофазного одностадійного «сендвіч»-варіанту ІФА, час проведення аналізу не більше 2 год.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку - 20 мкл.</p> <p>Наявність калібраторів 0-1000IU/ml у складі набору об'ємом не менше 0,25 мкл кожен.</p>	набір	4
66	Набір реагентів для імуноферментного визначення альфа-фетопроїну в сироватці ( плазмі) крові	54061 Альфа-фетопроїн (АФП) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	<p>Принцип аналізу – «сендвіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу.</p> <p>Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Рєєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий, стрипований планшет, у лунках якого засорбовано мишачі моноклональні антитіла до АФП людини.</p>	набір	1

	K225 "АФП-ІФА"		<p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об'єм досліджуваного зразка: 5-1000 мкл.  Температура інкубації + 37°C, без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.  Діапазон виявлення концентрацій: 0,9-500 МО/мл.  Чутливість: 0.9 МО/мл.  Калібрувальні проби на основі трис-буфера (рН 7.2-7.4), що містять відомі кількості альфа-фетопроतेїну – 0; 5; 15; 50; 150; 500 МО/мл, готові до використання (калібрувальна проба С1 – 6 мл, інші – по 0.8 мл кожна), рідини червоного кольору (калібрувальна проба С1 – прозора безбарвна рідина).  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом альфа-фетопротеїну, готова до використання (0.8 мл), прозора безбарвна рідина.  Кон'югат, готовий до використання (14 мл), рідина червоного кольору.  Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>		
67	Набір реагентів для імуноферментно	54210 Загальний хоріонічний гонадотропін людини	<p>Принцип аналізу – «сендич»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450</p>	набір	1

	<p>го визначення хоріонічного гонадотропіну в сироватці ( плазмі) крові К205 "ХГ-ІФА"</p>	<p>(ХГЛ) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p>	<p>нм.  Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл.  Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.  Діапазон виявлення концентрацій 15–500 МО/л.  Чутливість: 1.25 МО/л.  Калібрувальні проби на основі фосфат- ного буфера (рН 7.2–7.4), що містять відомі кількості хоріонічного гонадотропіну – 0; 15; 60; 125; 250; 500 МО/л, готові до використання (по 0,8 мл кожна), прозорі рідини синього кольору (калібрувальна проба С1 – прозора безбарвна рідина. Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом хоріонічного гонадотропіну, готова до використання (0,8 мл), прозора безбарвна рідина.  ІФА-буфер, готовий до використання (100 мл), прозора рідина синього кольору.  Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина червоного кольору.  Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>		
68	Тест-система для визначення	53717 Феритин IVD (діагностика	Набір повинен бути придатним для кількісного визначення концентрацій феритину в сироватці людини. Принцип методу: імуноферментний	набір	6

	феритину(2825-300А)	<i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	послідовний аналіз 4 типу. Набір повинен включати 6 флаконів калібраторів з концентраціями 0, 10, 50, 150, 400 і 800 нг/мл об'ємом 1 мл кожний. Калібратори повинні містити консервант та бути прокалібровані по 3-му Міжнародному стандарту ВООЗ IS 94/572. Об'єм зразка: не більше, ніж 25 мкл. Час інкубації повинен становити 75 хв. Стабільність комплексу після додавання стоп-розчину – не менше 30 хв. Стабільність реагентного набору при зберіганні від 2 до 8 °С: не менше 60 днів після відкриття.		
69	Набір ІФА для прямого визначення загального вітаміну Д (9425-300А)	47345 D-димер IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	Принцип методу: імуноферментний аналіз 4 типу. Калібратори: 6 флаконів з концентраціями 0, 100, 400, 1500, 4000 та 10000 нг/мл, кожний об'ємом не менше 1 мл. Набір повинен містити 1 флакон референсного контролю об'ємом 1 мл. Об'єм зразка: не більше, ніж 25 мкл. Час інкубації повинен становити 20 хв+20 хв+15 хв. Стабільність комплексу після додавання стоп-розчину – не менше 30 хв. Стабільність реагентного набору при зберіганні від 2 до 8 °С: не менше 60 днів після відкриття.	шт	5
70	Набір для визначення IgG до правцевого анатоксину	50874 Бактерія Clostridium tetani, антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	Набір повинен бути придатним для кількісного визначення антитіл класу IgG до правцевого анатоксину методом імуноферментного аналізу. Тип зразку: плазма та сироватка людини. В склад набору повинні входити наступні реагенти в кількості, достатній для проведення 96 тестів: Мікропланшет, покритий нативним інактивованим правцевим анатоксином, запечатаний в пакетик з осушувачем. Смужки мікропланшету повинні зберігати стабільні, поки індикатор вологості всередині пакета з осушувачем не зміниться з жовтого на зелений. 5 фл. по 2 мл позитивної на IgG до правцевого анатоксину плазми людини, титрованої відповідно до 1-го міжнародного стандарту ВООЗ ТЕ-3. Концентрації стандартів: 0, 0.1, 0.5, 1, 5 ВООЗ МО/мл. 1 флакон позитивної контрольної сироватки, об'ємом 2 мл Концентрат буферу для промивання - 1 фл., об'ємом 60 мл. Ферментний кон'югат - 2 фл., що містять кон'юговані з пероксидазою хрому поліклональні антитіла до IgG людини, об'ємом 8 мл кожний. Субстрат - 1 фл., об'ємом 16 мл. H2SO4 - 1 фл., об'ємом 15 мл. Розчинник для зразка – 2 фл., об'ємом 60 мл кожний.	набір	1

			<p>Фольга для планшета. Інструкція. Відкритий набір повинен зберігати свою активність до шести використань в період до 3 місяців. Межа виявлення набору повинна бути не гірше, ніж 0,035 МО/мл. Діагностична чутливість набору повинна бути досліджена на 500 зразках, та становити не гірше, ніж 100%, діагностична специфічність повинна бути досліджена на 200 зразках, та становити не гірше, ніж 100%.</p>		
71	<p>EQUI HBsAg - ІФА-набір для якісного виявлення поверхневого антигена вірусу гепатиту В (EI-011) (96 аналізів)</p>	<p>48319 Вірус гепатиту В, поверхневий антиген IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p>	<p>Для якісного виявлення поверхневого антигена вірусу гепатиту В. характеристики: 1. У кожній лунці планшета засорбовано моноклональні антитіла до HBsAg. Лунки можна відокремлювати. 1 планшет*96лунок. 2. Позитивний контроль. 1фл*1,6мл. 3. Негативний контроль. 2фл*1,6мл. 4. Кон'югат (11х концентрат). 1фл*0,6 мл. 5. Розчин для розведення кон'югату. 1фл*6мл. 6. Розчин ТМБ (готовий до використання). 1фл*13мл. 7. Розчин для промивання TWEEN (20х концентрат). 1фл*50мл. 8. Стоп-розчин (готовий до використання). 1фл*13мл. Аналізи мають визначатися при довжині хвилі 450/620-695 нм (nm). Розрахований на 96 визначень</p>	пак	6
72	<p>EQUI anti-HCV - ІФА-набір для якісного виявлення сумарних антитіл до вірусу гепатиту С (96 аналізів) (EI-021)</p>	<p>48365 Вірус гепатиту С, загальні антитіла IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p>	<p>Для якісного виявлення сумарних антитіл до вірусу гепатиту С. характеристики: 1. У лунках планшета засорбовані рекомбінантні антигени ВГС: core, NS3, NS4 та NS5. Лунки можна відокремлювати. 1 планшета*96лунок 2. Позитивний контроль. 1фл*0,6мл. 3. Негативний контроль. 1фл*1,6мл. 4. Розчин для розведення сироваток. 1фл*11мл. 5. Розчин кон'югату (готовий до використання). 1фл*13мл. 6. Розчин ТМБ (готовий до використання). 1фл*13мл. 7. Розчин для промивання TRITON (20х концентрат). 1фл*50мл. 8. Стоп-розчин (готовий до використання). 1фл*13мл. Аналізи мають визначатися при довжині хвилі 450/620-695 нм (nm).</p>	пак	6

			Розрахований на 96 визначення		
73	EQUI anti-HCV Different - ІФА-набір для якісного виявлення сумарних антитіл до окремих антигенів вірусу гепатиту С (Core, NS3, NS4, NS5) (EI-023)	48365 Вірус гепатиту С, загальні антитіла IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	<p>- Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням;</p> <p>-стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок;</p> <p>-кольорова індикація етапів аналізу.</p> <p>- Принцип аналізу запропонованих тест-систем -«непрямий» твердофазний ІФА у двоетапній інкубації; - час проведення аналізу не більше 2 годин.</p> <p>-У лунках планшета засорбовано рекомбінантні антигени ВГС: Core (стрипи 1, 5 та 9), NS3 (стрипи 2, 6 та 10), NS4 (стрипи 3, 7 та 11) та NS5 (стрипи 4, 8 та 12).</p> <p>- Об'єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку – 40 мкл.</p>	пак	3
74	Тест-система для визначення Тропоніну І (сТnI) (3825-300А)	54009 Тропонін І IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	<p>Набір повинен бути придатним для визначення концентрацій циркулюючого тропоніну-І в зразках сироватки людини. Принцип методу: імуноферментний сендвіч-метод 2 типу. Набір повинен включати 6 флаконів Калібраторів з концентраціями 0, 0.4, 1.25, 2.5, 7.5 і 20 нг/мл.</p> <p>LoВ (межа бланку) повинна становити не гірше 0.0639 н /мл.</p> <p>LoD (межа виявлення): не гірше 0.0759 нг/мл.</p> <p>Об'єм зразка: не більше, ніж 25 мкл. Стабільність комплексу після додавання стоп-розчину – не менше 30 хв. Стабільність реагентного набору при зберіганні від 2 до 8 °С: не менше 60 днів після відкриття</p>	набір	1
75	АСЛО - латекс-тест	63271 - Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин О, антитіла IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, аглютинація	<p>Для виявлення антистрептолізину-О в сироватці крові людини.</p> <p>Характеристики:</p> <p>Р1. Латексна суспензія, 2 мл - 1 шт.</p> <p>Р2. Розчинник, 14 мл - 1 шт.</p> <p>Р3. Позитивний контроль, який містить АСЛО більш 200 МОд/мл, 0.2 мл - 1 шт.</p> <p>Р4. Негативний контроль, який містить АСЛО менш 200 МОд/мл, 0.2 мл - 1 шт.</p> <p>Палички для розмішування сироваток - 100 шт.</p> <p>Тестовий слайд - 2 шт.</p> <p>Чутливість тесту становить 200 МОд/мл.</p> <p>Набір розрахований не менш, ніж на 200 визначень.</p>	пак	14
76	Анти-СД 3 (50 визн)	56926-Клітинний маркер CD3 IVD	<p>Діагностикум еритроцитарний для виявлення популяції Т-лімфоцитів людини.</p> <p>Характеристики:</p>	пак	20

		(діагностика <i>in vitro</i> ), антитіла	Діагностикум еритроцитарний, 2.5 мл - 1 фл.		
77	Анти-СД 4 (50 визн)	56928-Клітинний маркер CD4 IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), антитіла	Діагностикум еритроцитарний для виявлення субпопуляції лімфоцитів Т-хелперів людини. Характеристики: Діагностикум еритроцитарний, 2.5 мл - 1 фл.	пак	20
78	Анти-СД 8 (50 визн)	56936-Клітинний маркер CD8 IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), антитіла	Діагностикум еритроцитарний для виявлення субпопуляції лімфоцитів Т-супресорів та цитотоксичних лімфоцитів людини. Характеристики: Діагностикум еритроцитарний, 2.5 мл - 1 фл.	пак	20
79	Анти-СД 16 (50 визн)	56950-Клітинний маркер CD16 IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), антитіла	Діагностикум еритроцитарний для виявлення субпопуляцій лімфоцитів НК-натуральних кілерів людини. Характеристики: Діагностикум еритроцитарний, 2.5 мл - 1 фл.	пак	20
80	Анти-СД 22 (50 визн)	56958-Клітинний маркер CD22 IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), антитіла	Діагностикум еритроцитарний для виявлення популяцій В-лімфоцитів людини. Характеристики: Діагностикум еритроцитарний, 2.5 мл - 1 фл.	пак	20
81	Антиген кардіоліпіновий стабілізований для діагностики сифілісу (VDRL-тест) 4фл * 5 мл	51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, реакція аглютинації	Для визначення асоційованих з сифілісом реакінових антитіл в зразках сироватки (плазми) крові або ліквору людини. Характеристики: Антиген кардіоліпіновий суспензія, що містить кардіоліпін, лецитин, холестерин, з додаванням холіну хлориду, ЕДТА (стабілізатор), тіомерсал або ProClin 300 (консервант), фосфатний буферний розчин рН 6.0. комплектація: кількість досліджень – 500. 4 флакони з 5 мл (ml). Термін придатності, не менше 18 місяців з дати виготовлення.	набір	2
82	Желатину розчин 10% (10 амп/уп) (003.01)	60729- Численне генотипування груп крові IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Для визначення резус-фактора методом конглоїнації. Характеристики: Розчин желатину 10%. Пакування: 10 амп-10мл.	пак	2
83	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських	45299 Диски для тестування на чутливість грибів до численних антибіотиків IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Диски виготовлені з картону, який наділений спеціальними властивостями та насичений стандартними розчинами антибіотиків визначеної концентрації. 1 фл на 100 дисків	флак	666



	засобів	), набір			
84	Реагент «М-30D Diluent» 20л	58237 Буферний розчинник зразків IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), автоматичні/напівавтоматичні системи	Неазідний, фільтрований ізотонічний розчин, що використовується для підрахунку та визначення розміру клітин крові. АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ: - Хлорид натрію 5,0 г/л - Безводний натрію сульфат 8,0 г/л - Буферні речовини 1,0 – 3,0 г/л - Протигрибкові та антибактеріальні речовини 0,8 - 2,5 г/л	пак	11
85	Реагент «М-30CFL Lyse» 500мл	61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Лізісний реагент, що не містить ціаніду, призначений для кількісного визначення вмісту гемоглобіну та підрахунку та оцінки розмірів лейкоцитів. АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ: - Четвертинні солі амонію < 50 г/л - Неіонні поверхньо - активні речовини < 15 г/л - Ферроціанід < 0,5 г/л - Ізопропанол 0,1-1,5 г/л	пак	6
86	Реагент «М-30R Rinse» 20л	59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем	Неазідний, фільтрований розчин, що використовується для чистки гематологічного аналізатора АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ: - Безводний натрію сульфат 8,0 г/л - Хлорид натрію 5,0 г/л - Протигрибкові та антибактеріальні речовини 0,5 – 2,0 г/л - Поліоксіетилену ефір 0,1 - 0,5 г/л	пак	2
87	Реагент «М-30E E-Z cleanser» 100 мл	59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем	Очищувальний реактив для чистки гематологічного аналізатора. АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ: - Протеолітичний фермент 3,0-10 г/л - Сурфактант 0,3-1,5 г/л - Хлорид натрію 3,0-5,0 г/л - Протигрибкові та антибактеріальні речовини 0,5 – 2,5 г/л - Буферизуючі агенти 1,0 - 4,0 г/л	пак	3
88	Реагент "М-53 Probe Cleanser" 50 мл	59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика	Очищувальний реагент для періодичної очистки гематологічного аналізатора. АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ:	пак	12

		in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем	поверхньо - активні речовини < 2,0 г/л Гіпохлорид натрію < 100,0 г/л Гідроксид натрію < 100,0 г/л		
89	Глюкоза СПЛ (500x2)	53301- Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Для визначення кількості глюкози в сироватці, плазмі крові, сечі та спинномозковій рідині. Характеристики: Р1. Буфер: трис рН 7.4 - 92 ммоль/л; фенол – 0.3 ммоль/л; глюкозооксидаза - 1500 Од/л; пероксидаза - 1000 Од/л; 4-амінофеназон – 2.6 ммоль/л. Стандарт. Водний розчин глюкози – 10.0 ммоль/л. Антикоагулянт. Концентрат 25х: натрій хлористий - 4.2 г, натрій фтористий – 0.11 г, ЄДТА – 0.2 г. Лінійність вимірювального діапазону: 1 - 30 ммоль/л. Чутливість не менш 1 ммоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 1000 Р1 – 2*500мл; Стандарт – 1*12мл; Антикоагулянт – 1*40мл.	пак	21
90	Загальний білок СПЛ 1000	61900- Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Для визначення кількості загального білка в сироватці або плазмі крові. Характеристики: Р1. Натрій калію тартрат - 15 ммоль/л; натрій йодид - 100 ммоль/л; калію йодид - 5 ммоль/л; сульфат міді (II) - 19 ммоль/л. Стандарт. Розчин альбуміну - 70 г/л. Лінійність вимірювального діапазону: 5 - 150 г/л. Чутливість не менш 5 г/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 1000 Р1 – 2*500мл; Р2 – 1*10мл.	пак	3
91	Сечова кислота - набір для визначення концентрації сечової кислоти у біологічних рідинах (REF	53583 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	СКЛАД НАБОРУ 1.Фосфорновольфрамний реактив - 1 флакон з (100 ± 2) мл; -Na <sub>2</sub> WO <sub>4</sub> – (0,12 ± 0,01) моль/л; -H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> – (0,47 ± 0,05) моль/л; -Li <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> – (0,29 ± 0,02) моль/л 2.Розчин каталізатору - 1 флакон з (50 ± 2) мл; 3.Вольфрамат натрію (0,30 ± 0,01) моль/л - 1 флакон з (50 ± 2) мл;	набір	8

	HP017.01)		<p>4.Калібрувальний розчин сечової кислоти (<math>300 \pm 3</math>) мкмоль/л або (<math>5,04 \pm 0,05</math>) мг% - 1 флакон з (<math>9,0 \pm 0,5</math>) мл;</p> <p>5.Карбонат натрію - 1 флакон або поліетиленовий пакет з (<math>20,5 \pm 0,5</math>) г.</p> <p><b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <p>Набір розрахований на 100 макро- , 165 напівмікро- чи 330 мікрОВизначень сечової кислоти. Діапазон визначаємих концентрацій – від 80 мкмоль/л до 1200 мкмоль/л.</p> <p>Коефіцієнт варіації у серії - не більше 5 %.</p>		
92	Сіроглікоїди СПЛ 40	59074- Визначення хромогену IVD (діагностика in vitro), набір, Спектрофотометричний аналіз	<p>Для визначення вмісту сіроглікоїдів в сироватці крові.</p> <p>Характеристики:</p> <p>P1. Хлорна кислота, 3.6 моль/л.</p> <p>P2. Фосфорновольфрамова кислота, 5%.</p> <p>P3. Барію хлорид – 48 ммоль/л.</p> <p>P4. Розчин порівняння – 2.5 моль/л.</p> <p>Лінійність вимірювального діапазону: 1-15 од. S-H.</p> <p>Чутливість не менш 1 од. S-H.</p> <p>Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10 %.</p> <p>Комплектація:</p> <p>кількість досліджень - не менше 40</p> <p>P1 – 1*50мл;</p> <p>P2 – 1*40мл;</p> <p>P3 – 1*5мл;</p> <p>P4 – 1*11мл.</p>	пак	46
93	СПЛ Контроль Норма	47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	<p>Для контролю правильності кількісних біохімічних методів визначення електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків.</p> <p>Характеристики:</p> <p>Людська сироватка з нормальним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків.</p> <p>Консервована.</p> <p>1 фл для 5 мл.</p>	флак	29
94	Тимолова проба СПЛ 1000	43203- Набір для проведення тимолової проби	<p>Для визначення тимолової проби в сироватці і плазмі крові.</p> <p>Характеристики:</p> <p>P1. Концентрований розчин тимолу.</p> <p>P2. Сірчана кислота – 2.5 моль/л.</p> <p>P3. Барію хлорид – 48 ммоль/л.</p> <p>Лінійність вимірювального діапазону: 0.5 - 20 S-H.</p> <p>Чутливість не менш 0.5 S-H.</p> <p>Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10 %.</p> <p>Комплектація:</p>	пак	4

			кількість досліджень - не менше 330 P1 – 1*17мл; P2 – 1*11мл; P3 – 1*5мл.		
95	Аланінамінотран сфераза-кін.СпЛ (АЛТ-кін.СпЛ) 500	52923- Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Для визначення активності аланінамінотрансферази в сироватці або плазмі крові. Характеристики: P1. Буфер: трис рН 7.8 - 100 ммоль/л, ЛДГ - 1200 Од/л, L-аланін - 500 ммоль/л. P2. Субстрат: NADH – 0.18 ммоль/л, α-кетоглуторат - 15 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 4 - 260 Од/л. Чутливість не менш 4 Од/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 500 P1 – 1*400мл; P2 – 1*100мл.	пак	19
96	Аспаратамінотр ансфераза- кін.СпЛ (АСТ- кін СпЛ) 500	52954- Загальна Аспаратамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Для визначення активності аспаратамінотрансферази в сироватці, плазмі крові. Характеристики: P1. Буфер: трис рН 7.8 - 80 ммоль/л; ЛДГ - 800 Од/л; МДГ - 600 Од/л; L-аспарат - 200 ммоль/л. P2. Субстрат: NADH – 0.18 ммоль/л; α-кетоглуторат - 15 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 4 - 260 Од/л. Чутливість не менш 4 Од/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 500 P1 – 1*400мл; P2 – 1*100мл.	пак	19
97	Креатинін- кін.СпЛ 500	53251- Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Для визначення кількості креатиніну в сироватці, плазмі крові та сечі. Характеристики: P1. Пікриновий реагент: пікринова кислота – 17.5 ммоль/л. P2. Лужний реагент: гідроксид натрію - 0.29 ммоль/л. Стандарт. Водний розчин креатиніну - 167 мкмоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 26 - 1000 мкмоль/л. Чутливість не менш 26 мкмоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 500 P1 – 1*250мл; P2 – 1*250мл; Стандарт – 1*6мл.	пак	20

98	Сечовина-кін.СпЛ (300x2)	53587-Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Для визначення кількості сечовини в сироватці, плазмі крові та сечі. Характеристики: P1. Буфер: трис рН 7.8 - 80 ммоль/л; $\alpha$ -кетоглюторат - 6 ммоль/л; уреаза – 75000 Од/л. P2. Ензими: ГДГ - 60000 Од/л; НАДФ – 0.32 ммоль/л. Стандарт. Водний розчин сечовини – 8.3 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 2 - 50 ммоль/л. Чутливість не менш 2 ммоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 600 P1 – 1*480мл; P2 – 2*60мл; Стандарт – 1*10мл.	пак	19
99	Тригліцериди СпЛ 500	53460-Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Для визначення кількості тригліцеридів в сироватці або плазмі крові. P1. GOOD рН 6.3 -50 ммоль/л; р-хлорофенол -2 ммоль/л; ЛПЛ -150000 Од/л; гліцеролкіназа - 500 Од/л; гліцерол-3-оксидаза - 3500 Од/л; 4-АФ - 0.1 ммоль/л; АТФ - 0.1 ммоль/л. Стандарт. Розчин тригліцеридів – 2.25 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 0.11 - 11 ммоль/л. Чутливість не менш 0.11 ммоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 500 P1 – 1*500мл; Стандарт – 1*5мл.	пак	7
100	Холестерин СпЛ (500x2)	53359- Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Для визначення кількості холестерину в сироватці або плазмі крові. Характеристики: P1. PIPES рН 6.9 - 90 ммоль/л; фенол - 26 ммоль/л; ХЕ - 1000 Од/л; ХО - 300 Од/л, пероксидаза - 650 Од/л; 4-амінофеназон – 0.4 ммоль/л. Стандарт. Розчин холестерину - 5.16 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 0.25 - 20 ммоль/л. Чутливість не менш 0.25 ммоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 1000 P1 – 2*500мл; Стандарт – 1*10мл.	пак	7
101	СРБ-турбі СпЛ 100	53705-С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro),	Для визначення кількості С-реактивного білку в сироватці крові. P1. Розчинник: трис-буфер рН 8.2 – 20 ммоль/л. P2. Латексна суспензія. Лінійність вимірювального діапазону: 2-150 мг/л.	пак	6

		набір, нефелометричний/турбі диметричний аналіз	Чутливість не менш 2 мг/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 8%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 100. P1 – 1*80мл; P2 – 1*20мл.		
102	Ферритин-турбі СпЛ 30	53718 -Феритин IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз	Для визначення кількості ферритину в сироватці крові. P1. Розчинник: тріс-буфер рН 8.2- 20 ммоль/л. P2. Латексна суспензія рН 8.2. Лінійність вимірювального діапазону: 5 - 600 мкг/л. Чутливість не менш 5 мкг/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 8%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 30. P1 – 1*24мл; P2 – 1*6мл.	пак	10
103	СпЛ Феритин Турбі Калібратор	41927-Феритин IVD (діагностика in vitro), калібратор	Для побудови калібрувальної кривої при визначенні феритину в сироватці крові людини турбідиметричним методом. Характеристики: Людська сироватка. Консервована. Для розведення в 3 мл дистильованої води. <b>Гарантійний термін зберігання становить 24 місяця.</b>	флак	3
104	СпЛ Феритин Турбі Контроль	41928-Феритин IVD (діагностика in vitro), контроль	Для контролю точності визначення феритину в сироватці людини турбідиметричним методом. Характеристики: Людська сироватка. Консервована. Для розведення в 2 мл дистильованої води. <b>Гарантійний термін зберігання становить 24 місяця.</b>	флак	4
105	Лактат СпЛ 100	53342 -Лактат IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний Спектрофотометричний аналіз	Для визначення кількості лактату в плазмі крові. Характеристики: P1. Буфер. PIPES рН 7.5 – 50 ммоль/л, 4-хлорфенол – 4 ммоль/л. P2. Ензими. Лактат оксидаза - 800 Од/л, пероксидаза – 2000 Од/л, 4-амінофеназон - 0,4 ммоль/л. Стандарт. Водний розчин лактату – 1.123 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 0.1 – 13.3 ммоль/л. Чутливість не менш 0.1 ммоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 15%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 100 P1 – 1*100мл; P2 – 1*10фл;	пак	2

			Стандарт – 1*1.5мл.		
106	Фосфор СпЛ 100	59123 Неорганічний фосфат (PO43-) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Для визначення кількості фосфору в сироватці або плазмі крові та сечі. Характеристики: P1. Молібдат амонію – 0.40 ммоль/л, сірчана кислота - 210 ммоль/л. Стандарт. Водний розчин фосфору – 1.45 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 0.07 - 7 ммоль/л. Чутливість не менш 0.07 ммоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 100 P1 – 1*100мл; Стандарт – 1*1мл.	пак	14
107	Кальцій СпЛ 100	45789 -Кальцій (Ca2+) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Для визначення кількості кальцію в сироватці, плазмі крові та сечі. Характеристики: P1. Буфер: етаноламін – 500 ммоль/л. P2. Хромоген: о-крезолфталеїн – 0.62 ммоль/л; 8-гідрокінолін – 69 ммоль/л. Стандарт. Водний розчин кальцію – 2.5 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 0.125 - 4 ммоль/л. Чутливість не менш 0.125 ммоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 4%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 100 P1 – 1*100мл; P2 – 1*100мл; Стандарт – 1*2мл.	пак	14
108	Магній СпЛ 100	46795- Магній (Mg2+) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Для визначення кількості магнію в сироватці, плазмі крові та сечі. Характеристики: P1. Барвник: ксиліділовий блакитний - 0.1 ммоль/л; тіогліколева кислота - 0.7 ммоль/л; ДМСО - 3000 ммоль/л. Стандарт. Водний розчин магнію - 0.824 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 0.2 - 2.1 ммоль/л. Чутливість не менш 0.2 ммоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 100 P1 – 1*100мл; Стандарт – 1*2мл.	пак	14
109	Гама-ГлютамілТрансфераза-кін.СпЛ	53027- Гама-глютамілтрансфераза (ГГТ)	Для визначення активності гамма-глютамілтрансферази в сироватці крові. Характеристики: P1. Буфер: трис рН 8.6 - 100 ммоль/л; гліцилгліцин -100 ммоль/л.	пак	25

	(Гама-ГТ-кін.СпЛ) 100	IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>P2. Субстрат: L-γ-глутаміл-3-карбокси-4-нітроанлід - 3 ммоль/л. Лінійність вимірювального діапазону: 3 - 250 Од/л. Чутливість не менш 3 Од/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 100 P1 – 1*80мл; P2 – 1*20мл.</p>		
110	Лактатдегідрогеназа-кін.СпЛ (ЛДГ-кін.СпЛ) 100	53072-Загальна лактатдегідрогеназа IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Для визначення активності лактатдегідрогенази в сироватці крові. Характеристики: P1. Буфер: імідазол – 65 ммоль/л; піруват - 0.6 ммоль/л. P2. Субстрат: NADH - 0.18 ммоль/л Лінійність вимірювального діапазону: 30 - 1300 Од/л. Чутливість не менш 30 Од/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 100 P1 – 1*240мл; P2 – 1*60мл.</p>	пак	25
111	Залізо-3333 СпЛ 50	54758-Залізо IVD (діагностика in vitro ), набір, Спектрофотометричний аналіз	<p>Для визначення кількості заліза та загальної залізов'язуючої здатності сироватки та плазми крові. Характеристики: P1. Буфер: ацетат рН 4.9 - 100 ммоль/л. P2. Відновник: аскорбінова кислота - 99.7%. P3. Ферозин – 40 ммоль/л. Стандарт. Водний розчин заліза – 18 мкмоль/л. P4. Насичуючий розчин. Розчин заліза – 5 мг/л. P5. Осаджувач – карбонат магнію. Лінійність вимірювального діапазону: 0.4 – 180 мкмоль/л. Чутливість не менш 0.4 мкмоль/л. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5 %. Комплектація: кількість досліджень - не менше 50 P1 – 1*100мл; P2 – 1*400мг; P3 – 1*5мл; Стандарт – 1*5мл; P4 – 1*50мл; P5 – 1*10г.</p>	пак	10
112	Альбумін СпЛ	53597-Альбумін IVD (діагностика in vitro),	<p>Для визначення кількості альбуміну в сироватці або плазмі крові. Характеристики:</p>	пак	3



	1000	набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>P1. Бромкрезоловий зелений рН 4.2 – 0.12 ммоль/л.  Стандарт. Водний розчин альбуміну, 50 г/л.  Лінійність вимірювального діапазону: 5 – 60 г/л.  Чутливість не менш 5 г/л.  Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%.  Комплектація:  кількість досліджень - не менше 1000  P1 – 2*500мл;  Стандарт – 1*4мл.</p>		
113	Гаптоглобін - Набір реактивів для визначення гаптоглобіну в сироватці крові за реакцією з риванолом (БХ 024-04)	62809 Гаптоглобін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), антитіла	<p>СКЛАД НАБОРУ  1 Калібрувальний розчин гемоглобіну  (5,0 ± 0,1) г/л – 2 флакона по (10±0,2) мл  2 Риванол – 2 флакона по (0,3 ± 0,01) г  3 Розчин сірчаноокислого амонію  (10 ± 0,2) % – 1 флакон з (30 ± 1,0) мл  <b>АНАЛІТИЧНІ ПОКАЗНИКИ</b>  Лінійна область визначення - (0 - 2,0) г/л.  Коефіцієнт варіації – не більше 10 %.  <b>КІЛЬКІСТЬ ВИЗНАЧЕНЬ</b> Макровизначенням – 50 проб;  напівмакровизначенням – 100 проб.</p>	набір	16
114	Креатинін- кін.СпЛ 200	53251- Креатинін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, спектрофотометричний аналіз	<p>Для визначення кількості креатиніну в сироватці, плазмі крові та сечі.  Характеристики:  P1. Пікриновий реагент: пікринова кислота – 17.5 ммоль/л.  P2. Лужний реагент: гідроксид натрію - 0.29 ммоль/л.  Стандарт. Водний розчин креатиніну - 167 мкмоль/л.  Лінійність вимірювального діапазону: 26 - 1000 мкмоль/л.  Чутливість не менш 26 мкмоль/л.  Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.  Комплектація:  кількість досліджень - не менше 200  P1 – 1*100мл;  P2 – 1*100мл;  Стандарт – 1*3мл.</p>	пак	2
115	Протромбіновий час, рідкий Dia- PT LIQUID (82048)	30591 Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD (діагностика <i>in</i>	<p>Фасування:12x4 мл.  Набір повинен бути рідким, готовим до використання, призначеним для визначення протромбінового часу, а також факторів II, V, VII 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.</p>	пак	1

		<i>vitro</i> )	Доступні межі інтерференцій: гепарин $\leq 0,75$ МО/мл, гемоглобін $\leq 6,8$ г/л, тригліцериди $\leq 8$ ммоль/л, білірубін $\leq 270$ мкмоль/л. Точність у межах аналізу: CV<0,6%.		
116	Тромбіновий час, Dia-ТТ (12 x 3) (51036)	55987 Тромбіновий час IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, аналіз утворення згустку	Фасування: 12x3 мл. Набір повинен бути ліофілізованим, придатним для розчинення дистильованою водою, використання, призначеним для кількісного визначення тромбінового часу. 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. Доступні межі інтерференцій: гемоглобін $\leq 3,4$ г/л; тригліцерид $\leq 4$ ммоль/л; білірубін $\leq 240$ мкмоль/л. Точність у межах аналізу: CV<2,1%.	пак	2
117	АЧТЧ, сухий Dia-PTT (12 x 4) (71048)	55981 Активованій частковий тромбoplastиновий час IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, аналіз утворення згустку	Фасування: 12x4 мл. Набір повинен являти собою ліофілізат фосфоліпиду з мозку кролика, який містить мікронізований кремнезем у буферному середовищі зі стабілізатором. Призначений для визначення активованого часткового тромбoplastинового часу, а також факторів I, II, V, VIII, IX, X, XI та XI. Кількість реагенту на 1 дослідження: не більш як 50 мкл. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 5 днів за температури 2-8°C. Доступні межі інтерференцій: гемоглобін $\leq 6,8$ г/л, тригліцериди $\leq 10$ ммоль/л, білірубін $\leq 240$ мкмоль/л. Точність у межах аналізу: CV<0,6%.	пак	1
118	Кальцію хлорид 0,025M Dia-CaCL2 (41048)	30593 Кальцію хлорид. Реагент для аналізування утворення згустку IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Фасування: 12x4 мл. 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.	набір	1
119	Контрольна плазма Dia-Control I-II (91010)	55996 Численні чинники зсідання IVD (діагностика <i>in vitro</i> ),	Фасування: рівень 1: 5x1 мл; рівень 2: 5x1 мл. Контрольна плазма, що призначена для внутрішнього контролю якості системи вимірювання коагуляції, а саме для тестів на ПЧ, АЧТЧ, фібриноген, ТЧ та антитромбін III. Реагент повинен бути отриманий з	набір	1

		набір, аналіз утворення згустку	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.		
120	СпЛ Контроль Патологія	47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Для контролю правильності кількісних біохімічних методів визначення електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків. Характеристики: Людська сироватка з патологічним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків. Консервована. 1 фл для 5 мл.	флак	6
121	АСЛО-турбі СпЛ 100	59055-Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз	Для визначення кількості антистрептолізину О в сироватці крові. Характеристики: Р1. Розчинник: тріс-буфер рН 8.2 - 20 mmol/l (ммоль/л). Р2. Латексна суспензія. Лінійність вимірювального діапазону: 20 - 800 Од/мл. Чутливість не менш 20 Од/мл. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень - не менше 100. Р1 – 1*80мл; Р2 – 1*20мл.	пак	2
122	СпЛ АСО Турбі Калібратор	51744-Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), калібратор	Для побудови калібрувальної кривої при визначенні антистрептолізину-О в сироватці людини турбідиметричним методом. Характеристики: Людська сироватка. Консервована. Для розведення в 1 мл дистильованої води. Гарантійний термін зберігання становить 24 місяця.	флак	1
123	СпЛ АСО/СРБ/РФ Контроль. Високий рівень	47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Для контролю точності визначення АСО, СРБ, РФ в сироватці людини турбідиметричним методом. Характеристики: Людська сироватка з високим вмістом АСО, СРБ, РФ. Консервована. Для розведення в 1 мл дистильованої води. Гарантійний термін зберігання становить 24 місяця.	флак	2
124	СпЛ АСО/СРБ/РФ Контроль.	47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro),	Для контролю точності визначення АСО, СРБ, РФ в сироватці людини турбідиметричним методом. Характеристики: Людська сироватка з низьким вмістом АСО, СРБ, РФ. Консервована.	флак	3

	Низький рівень	контрольний матеріал	Для розведення в 1 мл дистильованої води. Гарантійний термін зберігання становить 24 місяця.		
125	РФ-турбі СпЛ 100	55111- Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричним аналіз	Для визначення кількості ревматоїдного фактору в сироватці крові. P1. Розчинник: тріс-буфер рН 8.2 - 20 ммоль/л. P2. Латексна суспензія. Лінійність вимірювального діапазону: 8-160 МОд/мл. Чутливість не менш 8 МОд/мл. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 6 %. Комплектація: кількість досліджень - не менше 100. P1 – 1*80мл; P2 – 1*20мл.	пак	1
126	СпЛ РФ Турбі Калібратор	42230-Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика in vitro)	Для побудови калібрувальної кривої при визначенні ревматоїдного фактору в сироватці людини турбідиметричним методом. Характеристики: Людська сироватка. Консервована. Для розведення в 2 мл дистильованої води. Гарантійний термін зберігання становить 24 місяця.	флак	1
127	Глікозильований гемоглобін СпЛ 100	59090-Глікозильований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричним аналіз	Для визначення кількості глікозильованого гемоглобіну в венозній крові. Характеристики: P1. Латексна суспензія 13%. Буфер, стабілізатор. P2. Мишачі антилюдські моноклональні антитіла – 0.05 (мг/мл). Поліклональні козячі антитіла до IgG миші – 0.8 (мг/л). P3. Гемолітичний реагент. Лінійність вимірювального діапазону: 2-15%. Чутливість не менш 2%. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Комплектація: кількість досліджень, не менше 100. P1. 5*7,5 мл; P2. 5*2,5 мл; P3. 5*20 мл.	пак	12
128	СпЛ Калібратор HbA1c. Рівень 1	53315-Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), калібратор	Для калібрування при визначенні гемоглобіну A1c. Характеристики: Людська кров. Консервована. Ліофілізований гемолізат із еритроцитів людини. Для розведення в 0,5 мл дистильованої води. Гарантійний термін зберігання становить 24 місяця.	флак	1
129	СпЛ Калібратор	53315-Глікований гемоглобін	Для калібрування при визначенні гемоглобіну A1c.	флак	1

	НbA1c. Рівень 2	(НbA1c) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), калібратор	Характеристики: Людська кров. Консервована. Ліофілізований гемолізат із еритроцитів людини. Для розведення в 0,5 мл дистильованої води. Гарантійний термін зберігання становить 24 місяця.		
130	СпЛ Калібратор НbA1c. Рівень 3	53315-Глікований гемоглобін (НbA1c) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), калібратор	Для калібрування при визначенні гемоглобіну А1с. Характеристики: Людська кров. Консервована. Ліофілізований гемолізат із еритроцитів людини. Для розведення в 0,5 мл дистильованої води. Гарантійний термін зберігання становить 24 місяця.	флак	1
131	СпЛ Калібратор НbA1c. Рівень 4	53315-Глікований гемоглобін (НbA1c) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), калібратор	Для калібрування при визначенні гемоглобіну А1с. Характеристики: Людська кров. Консервована. Ліофілізований гемолізат із еритроцитів людини. Для розведення в 0,5 мл дистильованої води. Гарантійний термін зберігання становить 24 місяця.	флак	1
132	СпЛ Контроль НbA1c. Рівень 1	44435-Контрольний матеріал для визначення глікованого гемоглобіну (НbA1c), IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Для контролю якості досліджень при визначенні гемоглобіну А1с. Характеристики: Людська кров. Консервована. Ліофілізований гемолізат з еритроцитів людини. Для розведення в 0,5 мл дистильованої води. Гарантійний термін зберігання становить 24 місяця.	флак	3
133	СпЛ Контроль НbA1c. Рівень 2	44435-Контрольний матеріал для визначення глікованого гемоглобіну (НbA1c), IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Для контролю якості досліджень при визначенні гемоглобіну А1с. Характеристики: Людська кров. Консервована. Ліофілізований гемолізат з еритроцитів людини. Для розведення в 0,5 мл дистильованої води. Гарантійний термін зберігання становить 24 місяця.	флак	1
134	ГГТ 100	53027 Гама- глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Реагент призначений для діагностики Гама- Глутамілтрансферази у сироватці та плазмі. Слад набору: R1:ТРИС буфер (рН 8,25) 125 ммоль/л Гліцил гліцин 125 ммоль/л R2:L-γ-глутаміл-3-Карбокси-4-нітроанлід 20 ммоль/л Характеристики: Чутливість: 1,68 Е/л Лінійність: до 500 Е/л	пак	2

			Межі визначення: 1,68 - 500 Е/л Комплектація: Кількість досліджень – не менше 100 R1: 4 x 20 мл, R2: 1 x 20 мл		
135	12000010 XL МУЛЬТИКАЛІБ РАТОР (XL MULTICAL) XSYS0034	47868- Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), калібратор	Фасовка: Реагент 1 (мультикалібратор) не менш 4x3 мол. Виготовлений на основі сироватки крові людини і призначений для калібрування біохімічних методів дослідження. Виготовлений на основі нормальної сироватки донорів, тестований на відсутність антитіл до вірусу імунодефіциту людини (ВІЛ), до вірусу гепатиту С и до поверхневого антигену вірусу гепатиту В.	пак	2
136	12000084 XL ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН (XL WASH) XSYS0066	63377 Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Промивний розчин для проточної кювети Реагент для промивання системи біохімічного аналізатора. Фасовка не менш 4x100 мол.	пак	12
137	Лужна фосфатаза - набір для визначення активності лужної фосфатази у сироватці крові (REF HP016.01)	52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	СКЛАД НАБОРУ 1. Буферний концентрат: – 1 флакон з (50 ± 2) мл; 2. Субстрат: (670 ± 10) мг динатрійфенілфосфату наважною або в розчині - (10,0 ± 0,5) мл – 1 флакон; 3. Окислювач: перйодат натрію (50,0 ± 2,5) г/л – 1 флакон з (50 ± 2) мл; 4. Калібрувальний розчин фенолу (50 ± 1) ммоль/л – 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 119 макро-, 208 напівмікро- або 416 мікрровизначень активності лужної фосфатази з урахуванням холостих та калібрувальних проб. Діапазон визначаємих активностей – від 100 нмоль/(с*л).до 10000 нмоль/(с*л). Коефіцієнт варіації визначення - не більше 7 %.	набір	9
138	Філо-БФК- набір для перевірки контролю відтворюваності	53594 Множинні білки клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний	Срватка призначена для контролю відтворюваності та правильності виконання визначення білкових фракцій крові осаджуючим методом у клініко-діагностичних лабораторіях. СКЛАД НАБОРУ	набір	4

	та правильності виконання визначення білкових фракцій сироватки крові (REF КС028.05)	матеріал	Філо- БФК (ліофілізат або розчин) - 3 флакони з (3,0 ± 0,1) мл		
139	TECIot ПЧ-S, 10*4мл (A0230-040)	55986 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Реагент для визначення протромбінового часу (ПЧ) в плазмі, об'єм 10*4мл	шт	6
140	TECIot АЧТЧ-S, 10*5 мл (A0320-050)	55982 Активованій частковий тромбoplastиновий час IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Реагент призначений для визначення активованого часткового часу тромбoplastину (АЧТЧ) з використанням силікату в якості активатора, об'єм 10x5мл	шт	3
141	TEКалібратор Норма, 5*1 мл (P8001-005)	41700 Чинник II згортання крові (протромбін) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), калібратор	Калібратор для коагулометричних досліджень на аналізаторах компанії TECO GmbH	шт	5
142	TEКонтроль Норма, 10*1 мл (P6001-010)	41699 Коефіцієнт коагуляції II (протромбін) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контроль	Контроль для коагулометричних досліджень на аналізаторах компанії TECO GmbH	шт	5