

ОБҐРУНТУВАННЯ ТЕХНІЧНИХ ТА ЯКІСНИХ ХАРАКТЕРИСТИК ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ, РОЗМІРУ БЮДЖЕТНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ, ОЧІКУВАНОЇ ВАРТОСТІ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

(відповідно до пункту 4¹ постанови КМУ від 11.10.2016 № 710 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в ЄДР: Комунальне некомерційне підприємство Вараської міської ради "Вараська багатопрофільна лікарня", 34403, Україна, Рівненська область, Вараський район, Варащ, вул. Енергетиків, будинок 23, код за ЄДРПОУ – 33992414

Предмет закупівлі: Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви до біохімічного аналізатора ВА200) код ДК 021:2015: 33690000-3. Відкриті торги з особливостями.

Закупівля зареєстрована за Ідентифікатором закупівлі: UA-2026-08-06-008298-а.

Обґрунтування доцільності закупівлі. Для функціонування медичного закладу Комунального некомерційного підприємства Вараської міської ради "Вараська багатопрофільна лікарня" та надання якісних послуг населенню, проведення лабораторних досліджень.

Обґрунтування обсягів закупівлі. Обсяги визначено відповідно до очікуваної потреби, обрахованої замовником та обсягу фінансування.

Обґрунтування технічних та якісних характеристик закупівлі. Якісні характеристики визначено з урахуванням загальноприйнятих норм і стандартів для зазначеного предмета закупівлі.

Обґрунтування очікуваної вартості закупівлі/бюджетного призначення. Очікувана вартість обрахована з урахуванням положень Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої Наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275; розмір витрат визначено відповідно до розрахунку видатків до фінансового плану Комунального некомерційного підприємства Вараської міської ради "Вараська багатопрофільна лікарня" на 2026 рік.

Очікувана вартість закупівлі: 470342,04 грн. (Чотириста сімдесят тисяч триста сорок дві грн.. 04 коп.) з ПДВ.

Строк поставки – до 31 грудня 2026р.

Технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі

№ п/п	Назва	Код та назва товару згідно з НК 024:2023	Технічні характеристики	Од. вимір.	Фасування	Кі-ть
1	Креатинін BioSystems або аналог	53252 Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010207 КРЕАТИНІН	Інструкція. Лужний пікрат (метод Яффе). Двоточкова кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.65 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 1768 мкмоль/л.	шт.	4 x 50 мл	1
2	Креатинін BioSystems або аналог	53252 Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010207 КРЕАТИНІН	Інструкція. Лужний пікрат (метод Яффе). Двоточкова кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.65 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 1768 мкмоль/л.	шт.	1 x 1 000 мл	1
3	Аланінамінотрансфераза (ALT/GPT) BioSystems або аналог	52925 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010103 Аланінамінотрансфераза	Інструкція. 2-оксиглютарат/ L-аланін, кінетика; біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище 1.6 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л.	шт.	1 x 250 мл	1
4	Аланінамінотрансфераза (ALT/GPT) BioSystems або аналог	52925 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010103 Аланінамінотрансфераза	Інструкція. 2-оксиглютарат/ L-аспартат, кінетика; рідкий біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище 1.67 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л.	шт.	1 x 1000 мл	1
5	Аспартатамінотрансфераза (AST/GOT) BioSystems або аналог	52955 Загальна аспартатамінотрансфераза а (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010110 Аспартатамінотрансфераза	Сертифікати якості, інструкція. 2-оксиглютарат/ L-аспартат, кінетика; рідкий біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище 1.67 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л.	шт.	1 x 1000 мл	1
6	Превекал - Біохімія	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD, контрольний матеріал/ W0101050101 АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (KX)	Інструкція. Аналіти: АЛТ, альбумін, α-амілаза, АСТ, загальний білірубін, кальцій, хлориди, холестерин, холестерин HDL, креатинкіназа, креатинін, лужна фосфатаза, фосфор, глюкоза, γ – глутамілтрансфераза, залізо, лактат, лактатдегідрогеназа, ліпаза, магній, калій, натрій, білок, тригліцериди, сечова кислота, сечовина, цинк	шт.	12 x 5 мл	1

7	Білірубін (прямий) <i>BioSystems або аналог</i>	53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010203 БІЛІРУБІН	Інструкція. Діазосульфоновілова кислота. Кінцева точка: рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 0.34 мкмоль/л. Лінійність не менше 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Зберігати при 2-30°C. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання	шт.	1 x 300 мл	1
8	Білірубін (загальний) <i>BioSystems або аналог</i>	53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010203 БІЛІРУБІН	Інструкція. Діазосульфоновілова кислота. Кінцева точка: рідкий біреагент. Межа визначення для загального білірубину не вище 0.03 мг/дл = 0.51 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Зберігати при 2-30°C. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання.	шт.	1 x 600 мл	1
9	Білірубін (загальний) <i>BioSystems або аналог</i>	53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010203 БІЛІРУБІН	Інструкція. ДИХЛОРФЕНІЛ-ДІАЗОНІЙ, рідкий біреагент. Порогова чутливість: 0.201 мг/дл = 3.43 мкмоль/л. Межа лінійності: 38 мг/дл = 650 мкмоль/л. Зберігати при 2-8 °C. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання	шт.	1 x 250 мл	1
10	Білірубін (прямий) <i>BioSystems або аналог</i>	53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010203 БІЛІРУБІН	Інструкція. ДИХЛОРФЕНІЛ-ДІАЗОНІЙ, рідкий біреагент. Порогова чутливість: 0.07 мг/дл = 1.15 мкмоль/л. Діапазон вимірювання: 0,37 мг/дл=6,32 мкмоль/л. Межі лінійності: 15 мг/дл = 257 мкмоль/л. Зберігати при 2-8 °C. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання	шт.	1 x 250 мл	1
11	Кальцій-Арсеназо <i>BioSystems або аналог</i>	52875 Кальцій (Ca2+) IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010303 КАЛЬЦІЙ	Інструкція. Арсеназо III, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.2 мг/дл кальцію = 0.05 ммоль/л кальцію. Межа лінійності не менше 18 мг/дл кальцію = 4.5 ммоль/л кальцію	шт.	1 x 500 мл	1
12	Сечовина/Азот сечовини (УФ-метод) <i>BioSystems або аналог</i>	53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010204 СЕЧОВИНА/АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ	Інструкція. Уреаза/ глутаматдегідрогеназа, фіксований час; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.5 мг/дл сечовини = 1.17 мг/дл азоту = 0.42 ммоль/л сечовини. Межа лінійності не менше 300 мг/дл сечовини = 140 мг/дл азоту = 50 ммоль/л сечовини.	шт.	1 x 250 мл	1
13	Сечовина/Азот сечовини (УФ-метод) <i>BioSystems або аналог</i>	53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010204 СЕЧОВИНА/АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ	Інструкція. Уреаза/ глутаматдегідрогеназа, фіксований час; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.5 мг/дл сечовини = 1.17 мг/дл азоту = 0.42 ммоль/л сечовини. Межа лінійності не менше 300 мг/дл сечовини = 140 мг/дл азоту = 50 ммоль/л сечовини.	шт.	1 x 1000 мл	1
14	Холестерин <i>BioSystems або аналог</i>	53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010205 ХОЛЕСТЕРИН	Інструкція. Холестеролоксидаза/Пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0,3 мг/дл = 0,008 ммоль/л. Межа лінійності не менше 1000 мг/дл = 26 ммоль/л.	шт.	1 x 500 мл	1
15	Тригліцериди <i>BioSystems або аналог</i>	53462 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010231 ТРИГЛІЦЕРИДИ	Інструкція. Гліцеролфосфатоксидаза/пероксидаза, кінцева точка; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 1.6 мг/дл = 0.018 ммоль/л. Межа лінійності не менше 600 мг/дл = 6.78 ммоль/л	шт.	2 x 250 мл	1
16	Холестерин LDL прямий (1 x 160 мл)	53398 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010221 ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇДІВ НИЗЬКОЇ ЩІЛЬНОСТІ, ВКЛЮЧНО З SD-LDL	Інструкція. Метод - прямий, TOOS. Межа виявлення від 0,45 мг/дл. Діапазон вимірювання 1.54-700 мг/дл. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції. Стабільність на борту аналізатора в охолоджувальному відділі - не менше трьох місяців. Як зразки можуть використовуватись сироватка і плазма. При заборі зразків можна використовувати гепарин та EDTA як антикоагулянти.	шт.		1
17	Холестерин HD L прямий <i>BioSystems або аналог</i>	53393 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010215 ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНІВ ВИСОКОЇ ЩІЛЬНОСТІ	Інструкція. Прямий метод без осадження, холестеролоксидаза /детергент; фіксований час, рідкий біреагент. Порогова чутливість не вище: 1.8 мг/дл = 0.05ммоль/л. Межі лінійності не менше: 150 мг/дл = 3.9 ммоль/л	шт.	1 x 160 мл	1

18	Кислотний миючий розчин (4 x 20 мл) <i>BioSystems</i>	59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем/ W0103010105 ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПІРОТОЧНІ РІДИНИ	Інструкція. Сумісні з аналізаторами: BA-200, BA-400	шт.	4 x 20 мл	1
19	Лужний миючий розчин (4 x 15мл) <i>BioSystems</i>	59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем/ W0103010105 ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПІРОТОЧНІ РІДИНИ	Інструкція. Сумісні з аналізаторами: BA-200, BA-400	шт.	4 x 15 мл	1
20	Концентрована миюча рідина (1 л) <i>BioSystems</i> або аналог	59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем/ W0103010105 ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПІРОТОЧНІ РІДИНИ	Інструкція. Миюча рідина для компонентів автоматичних біохімічних аналізаторів BioSystems. Сумісні з аналізаторами: А-15, А-25, BA-200, BA-400.	шт.	1000 мл	2
21	Залізовв'язуюча здатність <i>BioSystems</i> або аналог	53908 Загальна залізовв'язувальна здатність (ТІВC) IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010217 ЗАЛІЗОВВ'ЯЗУЮЧА ЗДАТНІСТЬ – ЗАГАЛЬНА (KX)	Інструкція. Fe3+/Магній гідроксид карбонат, кінцева точка; біреагент. Межа визначення не вище 0.66 мкг/дл заліза = 0.12 мкмоль/л заліза. Межа лінійності не менше 1000 мкг /дл = 179 мкмоль/л заліза..	шт.	50 тестів	1
22	γ – Глутамілтрансфераза (γ-GT) <i>BioSystems</i> або аналог	53030 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010116 ГАММА ГЛУТАМІЛТРАНСФЕРАЗА	Інструкція. Гліцилглутамін, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.052 мккат/л. Межа лінійності не менше 10.0 мккат/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції.	шт.	1 x 300 мл	3
23	Біохімічна контрольна сироватка (Human) I <i>BioSystems</i> або аналог	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал/ W0101050199 МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (KX) – ІНШЕ	інструкція. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену, по антитілах проти HCV і HIV. Сироватка дозволяє проводити контроль нормальних рівнів таких показників: ангіотензин перетворюючий фермент, кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, α-амілаза, А-амілаза панкреатична, АСТ, білірубін загальний та прямий, кальцій, хлориди, холестерин, холестерин HDL, холестерин LDL, холін естераза, креатинкіназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, лактат, ліпаза, ЛДГ, магній, фосфор, калій, білок (загальний), натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота, цинк.	шт.	5 x 5 мл	1
24	Біохімічна контрольна сироватка (Human) II <i>BioSystems</i> або аналог	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал/ W0101050199 МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (KX) – ІНШЕ	інструкція. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену, по антитілах проти HCV і HIV. Сироватка дозволяє проводити контроль патологічних рівнів таких показників: ангіотензин перетворюючий фермент, кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, α-амілаза, амілаза панкреатична, АСТ, білірубін загальний та прямий, кальцій, хлориди, холестерин, холестерин HDL, холестерин LDL, холін естераза, креатинкіназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, лактат, ліпаза, ЛДГ, магній, фосфор, калій, білок (загальний), натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота, цинк.	шт.	5 x 5 мл	1
25	Біохімічний калібратор (Human) <i>BioSystems</i> або аналог	47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор/ W0101050301 КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (KX)	інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями активності / концентрації параметрів: кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, АСТ, α-амілаза, амілаза панкреатична, кальцій, холестерин, ЛПВЩ, ЛПНЩ, холінестераза, хлориди, КФК, креатинін, загальний білірубін, прямий білірубін, залізо, ЛДГ, ліпаза, глюкоза, ГГТ, магній, фосфор, калій, загальний білок, натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота.	шт.	5 x 5 мл	1
26	Лужна фосфатаза (ALP) – AMP <i>BioSystems</i> або аналог	52929 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010105 ЛУЖНА ФОСФАТАЗА – ЗАГАЛЬНА	Інструкція. 2-аміно-2-метил-1-пропановий буфер, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 1.0 Од/л = 0.017 мккат/л. Межа лінійності не менше 1200 Од/л = 20 мккат/л.	шт.	1 x 200 мл	1
27	Лужна фосфатаза (ALP) – AMP <i>BioSystems</i> або аналог	52929 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент/ W01010105 ЛУЖНА	Інструкція. 2-аміно-2-метил-1-пропановий буфер, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 1.0 Од/л = 0.017 мккат/л. Межа лінійності не менше 1200 Од/л = 20	шт.	1 x 100 мл	1

	аналог	ФОСФАТАЗА – ЗАГАЛЬНА	мккат/л.			
28	α-Амілаза - пряма <i>BioSystems або аналог</i>	52941 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реagent/ W01010107 АМІЛАЗА – ЗАГАЛЬНА	Інструкція. Прямий субстрат, кінетика; рідкий монореagent. Межа визначення не вище 1.8 Од/л. Межа лінійності не менше 1317 Од/л для сироватки і плазми та 2600 Од/л для сечі.	шт.	8 x 20 мл	2
29	С-реактивний білок (СРБ) <i>BioSystems або аналог</i>	53707 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), реagent/ W01021109 С-РЕАКТИВНИЙ БЛОК	Інструкція. Турбідиметричний метод. Латексаглютинації / антитіла до СРБ, фіксований час; рідкий біреagent. Межа виявлення не вище: 1,0 мг/л. Межа лінійності не менше: 150 мг/л.	шт.	2 x 200 мл	2
30	С-реактивний білок (СРБ) <i>BioSystems або аналог</i>	53707 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), реagent/ W01021308 ВИСОКОЧУТЛИВИЙ С-РЕАКТИВНИЙ БЛОК	Інструкція. Турбідиметричний метод. Латексаглютинації / антитіла до СРБ, фіксований час; рідкий біреagent. Межа виявлення не вище: 1,0 мг/л. Межа лінійності не менше: 150 мг/л.	шт.	1 x 100 мл	2
31	Стандарт CRP/CRP-вч <i>BioSystems або аналог</i>	41838 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), калібратор/ W0101050302 КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ)	Інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації С-реактивного білка / СРБ-вч.3	шт.	1 x 1 мл/5 мл	8
32	Ревматоїдний фактор (RF) <i>BioSystems або аналог</i>	55113 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), реagent/ W01021110 РЕВМАТОЇДНІ ФАКТОРИ	Інструкція. Турбідиметричний метод. Латексаглютинації / гамма-глобулін, фіксований час; рідкий біреagent. Межа виявлення не вище: 2 од/л. Інтервал вимірювання: (залежить від найбільшої концентрації стандарту): 2-160 од/л.	шт.	2 x 200 мл	1
33	Ревматоїдний фактор (RF) <i>BioSystems або аналог</i>	55113 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), реagent/ W01021110 РЕВМАТОЇДНІ ФАКТОРИ	Інструкція. Турбідиметричний метод. Латексаглютинації / гамма-глобулін, фіксований час; рідкий біреagent. Межа виявлення не вище: 2 од/л. Інтервал вимірювання: (залежить від найбільшої концентрації стандарту): 2-160 од/л.	шт.	1 x 50 мл	1
34	Ревматоїдний фактор (RF) Стандарт <i>BioSystems або аналог</i>	42230 Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro)/ W0101050302 КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ)	Інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації ревматоїдного фактора.	шт.	1 x 3 мл	2
35	Ревматоїдна контрольна сироватка I <i>BioSystems або аналог</i>	42231 Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика in vitro)/ W0102152010 КОНТРОЛБНІ МАТЕРІАЛИ ДЛЯ РЕВМАТОЛОГІЇ	інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нормальними значеннями активності / концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антистрептолізін О, С-реактивний білок, ревматоїдний фактор.	шт.	3 x 1 мл	4
36	Ревматоїдна контрольна сироватка II <i>BioSystems або аналог</i>	42231 Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика in vitro)/ W0102152010 КОНТРОЛБНІ МАТЕРІАЛИ ДЛЯ РЕВМАТОЛОГІЇ	інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нормальними значеннями активності / концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антистрептолізін О, С-реактивний білок, ревматоїдний фактор.	шт.	3 x 1 мл	4
37	Альбумін <i>BioSystems або аналог</i>	53599 Альбумін IVD (діагностика in vitro), реagent/ W01010201 АЛЬБУМІН (КХ)	Інструкція. Бромкрезоловий зелений, кінцева точка; рідкий монореagent. Межа визначення не вище 1.1 г/л. Межа лінійності не менше 70 г/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції.	шт.	1 x 250 мл	1
38	Білок (загальний) <i>BioSystems або аналог</i>	53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реagent/ W01010230 ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК	Інструкція. Біуретовий реактив. Кінцева точка; рідкий монореagent. Межа визначення не вище 4.6 г/л. Межа лінійності не менше 150 г/л.	шт.	1 x 250 мл	1
39	Білок (загальний) <i>BioSystems або аналог</i>	53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реagent/ W01010230 ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК	Інструкція. Біуретовий реактив. Кінцева точка; рідкий монореagent. Межа визначення не вище 4.6 г/л. Межа лінійності не менше 150 г/л.	шт.	1 x 1000 мл	1
40	Сечова кислота <i>BioSystems або аналог</i>	53586 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реagent/ W01010232 СЕЧОВА КИСЛОТА	Інструкція. Урикази/пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореagent. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 1.19 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л.	шт.	1 x 500 мл	1
41	Креатинкіназа (СК) <i>BioSystems або аналог</i>	53006 Загальна креатинкіназа IVD (діагностика in vitro), реagent/ W01010113 КРЕАТИНКІНАЗА – ГАЛЬНА	Інструкція. Креатинфосфат/АДФ, кінетика; рідкий біреagent. Межа чутливості – 9,2 Од/л. Межа лінійності не менше – 1300 Од/л.	шт.	1 x 50 мл	1
42	Гемоглобін А1С - прямий (HbA1c - DIR) <i>BioSystems або аналог</i>	53316 Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), реagent/ W01010214 - ГЛІКОЗИЛОВАНИЙ/ГЛІКОВАНИЙ ГЕМОГЛОБІН (КХ)	Інструкція. Суспензія латексних частинок / антитіла людини до HbA1C, фіксований час / турбідиметрія; рідкий біреagent. Межа виявлення не вище: 6 ммоль/моль. Інтервал вимірювань (залежить від найвищої величини концентрації): 6 - 140 ммоль/моль.	шт.	1 x 144 мл	3
43	Гемоглобін А1С контроль (Підвищений)	44435 Контрольний матеріал для визначення глікованого гемоглобіну (HbA1c), IVD	Інструкція. Сертифікати якості, інструкція. Ліофілізований гемолізат людської крові; гемоглобін-А1С фракція;	шт.	1 x 0.5 мл	3

	BioSystems або аналог	(діагностика in vitro)/ W0101050299 СПЕЦІАЛІЗОВАНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ) – ІНШЕ	хроматографія/турбідиметрія, задана підвищена концентрація. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену, по антитілах проти HCV і HIV.			
44	Стандарт Гемоглобін A1C - прямий (HbA1c - DIR) BioSystems або аналог	53315 Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), калібратор/ W0101050302 КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ)	Інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями показників глікозильованого гемоглобіну призначений для калібрування тестів прямим методом. Компоненти відновленої сироватки стабільні не менше 7 днів при 2-8°C. Відновлена сироватка придатна до заморожування тільки один раз.	шт.	4 x 0.5 мл	1
45	Феритин BioSystems або аналог	53719 Феритин IVD (діагностика in vitro), реагент/ W0102070102 ФЕРИТИН	Інструкція. Турбідиметричний метод. Межа виявлення не вище: 4 мкг/л. Інтервал вимірювання (залежить від концентрації стандарту): 4-500 мкг/л. Для більших значень розведіть зразок 1/5 сольовим розчином 9 г/л.	шт.	1 x 120 мл	1
46	Стандарт феритину BioSystems або аналог	41927 Феритин IVD (діагностика in vitro), калібратор/ W0101050302 КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ)	Інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації феритину	шт.	1 x 3 мл	1
47	Білок контрольна сироватка I BioSystems або аналог	53987 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал/ W0101050199 МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ) – ІНШЕ	Інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нормальними значеннями активності / концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: імуноглобуліни Ig (A, G, M), компоненти комплементу (C3, C4), a-1-кислий глікопротеїн, преальбумін, антитромбін III, СРБ -високочутливий, трансферин.	шт.	3 x 1 мл	1
48	Білок контрольна сироватка II BioSystems або аналог	53987 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал/ W0101050199 МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ) – ІНШЕ	Інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нормальними значеннями активності / концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: імуноглобуліни Ig (A, G, M), компоненти комплементу (C3, C4), a-1-кислий глікопротеїн, преальбумін, антитромбін III, СРБ -високочутливий, трансферин.	шт.	3 x 1 мл	1
49	Контрольна сеча (Human) BioSystems або аналог	30219 Множинні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал/ W0101050207 КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ СЕЧІ	Інструкція. Сеча ліофілізат із заданими значеннями активності / концентрації і допустимих меж відхилення параметрів: альбумін, а-амілаза, амілаза панкреатична, кальцій, хлориди, цитрат, креатинін, глюкоза, магній, фосфор, калій, білок, натрій, сечовина і сечова кислота. Для проведення внутрішнього контролю якості.	шт.	1 x 5 мл	1
50	Контрольна сеча (Human) BioSystems або аналог	30219 Множинні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал/ W0101050207 КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ СЕЧІ	Інструкція. Сеча ліофілізат із заданими значеннями активності / концентрації і допустимих меж відхилення параметрів: альбумін, а-амілаза, амілаза панкреатична, кальцій, хлориди, цитрат, креатинін, глюкоза, магній, фосфор, калій, білок, натрій, сечовина і сечова кислота. Для проведення внутрішнього контролю якості.	шт.	1 x 5 мл	1
51	PrEx - преципітація ДНК/РНК	52521 - Екстракція/ізоляція нуклеїнових кислот, набір IVD/ W0105900101 - РЕАКТИВИ ДЛЯ ЕКСТРАКЦІЇ І ПІДГОТОВКИ ДНК ТА/АБО РНК: БАКТЕРІЇ ТА/АБО ВІРУСИ	Набір на 100 реакцій. Ефективність виділення ДНК/РНК становить до 99%. 1) Лізуючий розчин 30 мл - 1 шт 2) Протеїназа К 0,5 мл - 1 шт 3) Розчин для преципітації 40 мл - 1 шт 4) Розчин для промивання №1 70 мл - 1 шт 5) Розчин для промивання №2 70 мл - 1 шт Буфер для елюції 15 мл	шт.		2
52	HCV-PCR кількісний	48374 Вірус гепатиту С, нуклеїнова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз нуклеїнових кислот/ W0105020307 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ВІРУС ГЕПАТИТУ С – НА РЕАКТИВИ	Інструкція. Набір на 100 реакцій. Аналітична чутливість набору - 10 МО/мл. Аналітична специфічність – 98,0%. Об'єм реакційної суміші 50 мкл. Об'єм зразку для аналізу 30 мкл. Склад набору: Мастермікс 2x1мл, Калібратор 1 0,5 мл, Калібратор 2 0,5 мл, Негативний стандарт 0,5мл	шт.		1
53	HBV-PCR кількісний	48307 Вірус гепатиту В, ядерна нуклеїнова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз нуклеїнових кислот/ W0105020216 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ВІРУС ГЕПАТИТУ В – НА РЕАКТИВИ	Набір на 100 реакцій. Аналітична чутливість набору - 10 МО/мл. Аналітична специфічність – 98,0%. Об'єм реакційної суміші 50 мкл. Об'єм зразку для аналізу 30 мкл. Склад набору: Мастермікс 2x1мл, Калібратор 1 0,5 мл, Калібратор 2 0,5 мл, Негативний стандарт 0,5 мл.	шт.		1