

На виконання Постанови КМУ від 16 грудня 2020 р. № 1266 «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 1 серпня 2013 № 631 і від 11 жовтня 2016 № 710»

Дата оприлюднення оголошення про проведення конкурентної процедури закупівель або повідомлення про намір укласти договір про закупівлю за результатами переговорної процедури закупівель:

лютого 2026 р.

Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі:

Лабораторні реактиви »

ДК 021:2015 – 33690000-3 «Лікарські засоби різні»  
(33696500-0 Лабораторні реактиви)

№	Код за НК 024:2023	Код за НК 031:2024	Найменування товару	Медико-технічні вимоги	Од- вим іру	К- ть
1	55854 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), набір	СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ПРОЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	Ділюєнт Diatro Dil-5P 20 л	Ділюєнт (розчинник) являє собою буферний, стабілізований і мікрофільтрований електролітний розчин для автоматичного розведення зразків крові людини, якісного і кількісного визначення еритроцитів (RBC), лейкоцитів (WBC) і субпопуляцій лейкоцитів, тромбоцитів (PLT) і вимірювання концентрації гемоглобіну (HGB) на гематологічних аналізаторах Diatron Abacus 5. Склад повинен відповідати: хлорид натрію < 1%, буфери < 1,1%, консерванти < 0,4%, стабілізатори < 0,4%. Фасування: 20 л.	шт	20

				Загальний термін придатності - не менше 36 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів		
2	61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro )	СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	Лізуючий реагент	Лізуючий Реагент являє собою стабілізований і мікрофільтрований лізуючий реагент для стромолізу еритроцитів (RBC), кількісного визначення лейкоцитів (WBC), 5-складової диференціації лейкоцитів (LYM, BA) і визначення концентрації гемоглобіну (HGB) в зразках крові людини на гематологічних аналізаторах Diatron Abacus 5. Склад повинен відповідати: ПАР < 3,6%, буфери < 1%, стабілізатори < 0,5%, консерванти < 0,5%. Фасування: 5 л. Загальний термін придатності - не менше 24 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.	шт	10

3	61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro )	СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	Лізуючий реагент 1 л	Диференціювальний реагент являє собою стабілізований і мікрофільтрований реагент для кількісного визначення лейкоцитів (WBC) та 5-складової диференціації лейкоцитів (LYM, BA) в зразках крові людини на гематологічних аналізаторах Diatron Abacus 5. Склад повинен відповідати: буфери < 1,2%, солі натрію < 3,4%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%. Фасування: 1 л. Загальний термін придатності - не менше 24 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів	шт	8
4	63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro )	СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	Промивний розчин Нурол 100 мл	Ділюент (розчинник) являє собою буферизований, стабілізований і мікрофільтрований електролітний розчин для автоматизованого розведення зразків крові людини, кількісного та якісного визначення еритроцитів (RBC), лейкоцитів (WBC) та їх субпопуляцій, тромбоцитів (PLT) та визначення концентрації гемоглобіну (HGB) на гематологічних аналізаторах. Склад повинен відповідати: хлорид	шт	4

				натрію < 1%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%. Фасування: 20 л. Загальний термін придатності - не менше 24 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.		
5	55854 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro ), набір	СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	Ділюєнт Diatro Dil-DIFF 20 л	Ділюєнт (розчинник) являє собою буферний, стабілізований і мікрофільтрований електролітний розчин для автоматичного розведення зразків крові людини, якісного і кількісного визначення еритроцитів (RBC), лейкоцитів (WBC) і субпопуляцій лейкоцитів, тромбоцитів (PLT) і вимірювання концентрації гемоглобіну (HGB) на гематологічних аналізаторах Abacus Junior 30, Abacus 380, Abacus 3CT. Склад повинен відповідати: хлорид натрію < 1,5%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%. Фасування: 20 л. Загальний термін придатності - не менше 36 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.	шт	15
6	61165 Реагент для лізису	СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕ	Лізуючий реагент	Лізуючий реагент являє собою стабілізований і	шт	6

	клітин крові IVD (діагностика in vitro )	ДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/ПРО ТОЧНІ РІДИНИ)	т Diatro Lyse- DIFF 1 л	мікрофільтрований лізуючий реагент для стромолізу еритроцитів (RBC), кількісного визначення лейкоцитів (WBC), 3-складової диференціації лейкоцитів (LYM, MID, GRAN) і визначення концентрації гемоглобіну (HGB) в зразках крові людини на гематологічних аналізаторах Abacus Junior 30, Abacus 380, Abacus 3CT. Склад повинен відповідати: ПАР < 3,5%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%. Фасування: 1 л. Загальний термін придатності - не менше 48 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.		
7	63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro )	СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/ПРО ТОЧНІ РІДИНИ)	Очищуючий розчин Diatro Cleaner 5л	Очисний реагент являє собою стабілізований і мікрофільтрований промивний розчин для регулярного автоматизованого очищення, ополіскування та промивки каплярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на гематологічних аналізаторах Abacus Junior 30, Abacus 3CT, Abacus 380.	шт	3

				Склад повинен відповідати: детергенти < 1%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5% Фасування: 5 л. Загальний термін придатності - не менше 48 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.		
8	55866 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	W0103010501 НОРМАЛЬНІ ЗНАЧЕННЯ ПОКАЗНИКІВ КРОВІ	Контроль гематологічний Diason 3 норма, 3,0 мл	Гематологічний контроль являє собою контроль, призначений для моніторингу значень на автоматичних Г е м а т о л о г і ч н и х  а н а л і з а т о р а х D i	флакони	6
9	55866 Підрахунок клітин крові	W0103010501 НОРМАЛЬНІ ЗНАЧЕННЯ ПОКАЗНИКІВ	Контроль гематологічний	Гематологічний контроль являє собою контроль, призначений для	флакони	6

	IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	КРОВІ	ий Diason 5 норма 3,0 мл	моніторингу значень на автоматичних гематологічних аналізаторах Diatron Abacus 5, та напівавтоматичних гематологічних аналізаторах імпедансного типу. Він також може бути використаний для ручного методу. Гематологічний контроль є in vitro діагностичним реагентом, що складається з еритроцитів людини, змодельованих лейкоцитів і тромбоцитів свавців, затриманих у плазмо-подібній рідині з консервантами. Фасування: 1х3мл. Гематологічний контроль повинен бути стабільним після відкриття контейнера не менше 14 днів.		
1 0	30591 Набір реагентів для вимірюва ння протромбі нового часу (ПЧ) IVD (діагности ка in vitro )	W01030201 Загальні аналізи на зсідання крові	Протро мбінов ий час, сухий	Фасування: 10x10 мл. Набір повинен бути ліофілізованим, у комплекті з власним розчинником. Призначений 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. Доступні межі	наб ір	4

				інтерференцій: гепарин $0,75 \leq$ МО/мл, гемоглобін $\leq 6,8$ г/л, тригліцериди $\leq 9$ ммоль/л, білірубін $\leq$ 270 мкмоль/л. Точність у межах аналізу: CV<2%.		
1 1	55981 Активован ий частковий тромбопла стиновий час IVD (діагности ка in vitro ), набір, аналіз утворення згустку	W0103020102 Активований частковий тромбопластинови й час	АЧТЧ, сухий Dia- PTT	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 т р о м б о п л а с т и н о в о г о	наб ір	4
1 2	55996 Численні чинники зсідання IVD (діагности ка in vitro ), набір, аналіз утворення	W0103020702 Контрольна плазма для гемостазу	Контро льна плазма Dia- Control I-II	Фасування: рівень 1: 10x1 мл; рівень 2: 10x1 мл. Контрольна плазма, що призначена для внутрішнього контролю якості системи вимірювання коагуляції, а саме для тестів на ПЧ,	наб ір	3

	згустку			<p>АЧТЧ, фібриноген, ТЧ та антитромбін ІІІ.</p> <p>Реагент повинен бути отриманий з антикоагульованої, пулованої плазми людини від здорових донорів зі стабілізатором та консервантом. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 4 години при температурі 20-25°C та не менш як 30 днів при температурі -20°C.</p>		
1 3	<p>55997 Фібриноген (чинник І) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку</p>	<p>W0103020201 Аналізи на фібриноген (Фактор І)</p>	<p>Фібриноген Dia-FIB</p>	<p>Фасування: 12x5 мл. Набір повинен бути ліофілізованим, придатним для розчинення дистильованою водою, використання, призначеним для кількісного визначення рівнів фібриногену в плазмі методом Клауса.</p>	<p>набір</p>	<p>4</p>
1 4	<p>55997 Фібриноген (чинник І) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку</p>	<p>W0103020201 Аналізи на фібриноген (Фактор І)</p>	<p>Розчин імідазолу Dia-IMIDA ZOL</p>	<p>Фасування: 12x15 мл. Буферний розчин, що має бути придатним для розведення контрольного матеріалу, калібраторів та людських зразків при проведенні коагуляційних тестів на визначення ПЧ, фібриногену, Д-димеру, факторів. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 8 тижнів за температури 2-8°C.</p>	<p>набір</p>	<p>3</p>
1 5	<p>30593 Кальцію</p>	<p>W0103020901 Хлорид кальцію</p>	<p>Кальцію</p>	<p>Фасування: 12x16 мл.</p>	<p>набір</p>	<p>3</p>

	хлорид. Реагент для аналізуван ня утворення згустку IVD (діагности ка in vitro )		хлорид 0,025M Dia- CaCl2	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.		
1 6	55995 Численні чинники зсідання IVD (діагности ка in vitro ), калібратор	W0103020701 Калібрувальна плазма для гемостазу	Калібр аційна плазма Dia-Cal	Фасування: 12x1 мл. Закритий флакон калібратора повинен бути стабільний при зберіганні за температури 2-8°C до дати закінчення терміну придатності, вказаного на флаконі.	наб ір	1
1 7	30219 Множинні аналіти сечі IVD (діагности ка in vitro ), контрольн ий матеріал	W010106020601 КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ ДЛЯ АНАЛІЗУ СЕЧІ	Контро ль сечі	КОНТРОЛІ СОРМАУ ДЛЯ АНАЛІЗУ СЕЧІ, що призначені для використання в якості аналізованої сечі для контролю якості з метою контролю точності процедур аналізу сечі. Фасування 2 рівня по 12 мл.	наб ір	1
1 8	54514 Численні аналіти сечі IVD (діагности ка in vitro ), набір, колоримет рична тест- смужка, експрес- аналіз	W0101060204 БАГАТОКОМПОН ЕНТНІ ТЕСТ- СМУЖКИ ДЛЯ АНАЛІЗУ СЕЧІ (У РУЧНОМУ РЕЖИМІ)	Сечові смужк и Корме й 10	Реагентні смужки призначені для діагностики in vitro. На 10 параметрів. Призначені для використання на сечових аналізаторах URI-	наб ір	60
1 9	30219 Множинні аналіти сечі IVD (діагности ка in	W010106020602 КАЛІБРАТОРИ І СТАНДАРТИ ДЛЯ АНАЛІЗУ СЕЧІ	Калібр увальн і смужк и URI- TEX 300	Калібрувальні смужки, не призначені для діагностики in vitro. Призначені для використання на сечових	наб ір	1

	vitro ), контрольн ий матеріал			аналізаторах URI- Т №25		
2 0	44946 Фарбуван ня за Романовсь ким, IVD (діагности ка in vitro ), набір	W0103010399 ГЕМАТОЛОГІЧН Е ФАРБУВАННЯ ЗРАЗКІВ ДЛЯ МІКРОСКОПІЇ – ІНШЕ	Азур- Еозин по Романо вському	Забарвлювач азур- еозин за Романовським використовують для забарвлення попередньо фіксованих мазків, які готують для визначення лейкоцитарної формули. Фасування 1 x 1000мл.	фла кон	2
2 1	43550 Фіксуваль на рідина для мікроскоп ії, IVD (діагности ка in vitro )	W01030706 СЕРЕДОВИЩА ДЛЯ ЗАКЛЮЧЕННЯ (ГІСТОЛОГІЯ/ЦИ ТОЛОГІЯ)	Імерсій на рідина для мікрос копії	Призначена для використання в якості допоміжного компонента для мікроскопічних методів дослідження в клініко- діагностичних лабораторіях. Склад 1. Імерсійна рідина для мікроскопії 1 фл 2. Інструкція з використання. 3. Паспорт.	наб ір	5
2 2	42694 Барвник для кислотості йких бактерій, набір, IVD (діагности ка in vitro )	W0104010804 БАРВНИКИ	Метил еновий блакит ний водоро зчинни й	Барвник. Представляє собою темно-зелені кристали з бронзовим блиском	кг	0,1
2 3	51819 Трепонема pallidum reagin antibody IVD (діагности ка in vitro ), набір, реакція	W0105090105 СИФІЛІС – ШВИДКІ ТЕСТИ І ТЕСТИ НА МІСЦІ	RPR Carbon 500 (атикар діоліпі новий тест)	Тест на аглотинацію для виявлення плазмових реагінів, рекомендований для якісного та напівкількісного ручного аналізу. Склад набору: RPR- RPR-Контроль (+)	наб ір	8

	аглотинац її			(червоний ковпачок) х 1 мл (ml) RPR-Контроль (-) (синій ковпачок) 1 х 1 мл (ml) Змішувачі 10 х 25 штук Слайди (по 8 кіл кожен) 3 х 21 штук Дозуючий флакон 1 х 1 штук Голка 1 х 1 штук		
2 4	54551 Скринінг біологічни х рідин на приховану кров IVD (діагности ка in vitro ), реагент	W01019099 РЕАКТИВИ ДЛЯ КЛІНІЧНОЇ ХІМІЇ – ІНШЕ	Азопір амова проба	Принцип методу: реагент азопірам в суміші з 3% перекисом водню в присутності прихованих слідів крові на медичних інструментах дає фіолетове забарвлення на протязі 1 хв, що переходить у рожево-бузкове або бурувате. Азопірам виявляє наявність гемоглобіну, пероксидаз рослинного походження, окислювачів, іржі, кислот. Склад набору: Амідопірин – 2 флак. по 5 г. Аніліну гідрохлорид – 2 флак. по 0,075 г.	наб ір	4
2 5	44946 Фарбуван ня за Романовсь ким, IVD (діагности ка in vitro ), набір	W0104010804 БАРВНИКИ	Набір реаген тів “Забар влення за Цїлем- Нільсе ном”	Набір призначений для диференціального забарвлення м і к о б а к т е р і й  т	наб ір	1

				<p>СКЛАД НАБОРУ</p> <p>1. Карболовий розчин фуксину - 1 флакон з (100 ± 4) мл.</p> <p>2. Знебарвлюючий розчин 1 - 1 флакон з (100 ± 4) мл</p> <p>3. Знебарвлюючий розчин 2 - 1 флакон з (100 ± 4) мл</p> <p>4. Розчин метиленового синього - 1 флакон з (100 ± 4) мл.</p>		
2 6	62707 Базовий компонент живильного середовища IVD (ді)	W0104010104 Добавки до зневодненого середовища (ростові добавки, селективні засоби, ...)	Гліцерин	Гліцерин фармакопейний	л	1
2 7	33355 Транспортне середовище для анаеробних мікроорганізмів IVD (діа)	W0104010104 Добавки до зневодненого середовища (ростові добавки, селективні засоби, ...)	Фенолфталеїн	Вміст основної речовини 98-100%. Сульфатна зольність ≤0,1 Температура плавлення – 260 С Зв'язані речовини ≤0,5 Важкі метали ≤10 Втрати при висушуванні ≤0,5% Хлориди ≤100 ppm Сульфати ≤200ppm Сульфатна зольність ≤0,1	кг	1
2 8	52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	W0103030199 Аналізи для визначення групи крові – інше	Анти-А, моноклональний реагент	Фасування: 1x10 мл. Реагенти, що визначають групу крові і призначені для якісного визначення наявності або відсутності антигенів А на еритроцитах донорів крові або пацієнті.	флакон	6
2 9	52538 Анти-В групове типування	W0103030199 Аналізи для визначення групи крові – інше	Анти-В, моноклональний	Фасування: 1x10 мл. Реагенти, що визначають групу крові і призначені	флакон	6

	еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла		ий реагент	для якісного визначення наявності або відсутності антигенів В на еритроцитах донорів крові або пацієнті.		
30	52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	W01030302 Визначення резус-фактора	Анти-D, моноклональний реагент	Фасування: 1x10 мл. Реагент для визначення групи крові, призначений для якісного визначення наявності або відсутності антигену резус-фактору D на еритроцитах донорів крові або пацієнтів.	флакон	6
31	46442 Анти-AB групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	W01030301 – Визначення груп крові	Анти-AB, моноклональний реагент	Діагностичний моноклональний реагент анти-AB призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигенів А і В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл.	флакон	2
32	61900 Загальний білок ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз	W01010230 Загальний білок	Загальний білок	Діагностичний набір для визначення загального білку.	набір	8
33	53587 Сечовина IVD, набір, ферментний спектрофотометричний	W01010204 Сечовина/азот сечовини в крові	Сечовина	Діагностичний набір для визначення сечовини.	набір	8

	ий аналіз					
3 4	53251 Креатинін IVD, набір, спектрофо тометричн ий аналіз	W01010207 Креатинін	Креати нін	Діагностичний набір для визначення креатиніну.	наб ір	8
3 5	53229 Загальний білірубін IVD, набір, спектрофо тометричн ий аналіз	W01010203 Білірубін	Біліруб ін загаль ний	Діагностичний набір для визначення загального білірубіну.	наб ір	9
3 6	53233 Кон'югова ний (прямий, зв'язаний) білірубін IVD, набір, спектрофо тометричн ий аналіз	W01010203 Білірубін	Біліруб ін прями й	Діагностичний набір для визначення прямого білірубіну.	наб ір	9
3 7	53027 Гама- глутаміл трансфера за (ГГТ) IVD, набір, ферментн ий спектрофо тометричн ий аналіз	W01010116 Гамма глутамілтрансфера за	Гамма- глутамі лтранс фераза (ГГТ)	Діагностичний набір для визначення гамма- глутамілтрансфераз и.	наб ір	10
3 8	53359 Загальний холестери н IVD, набір, ферментн ий спектрофо тометричн ий аналіз	W01010205 Холестерин	Холест ерин	Діагностичний набір для визначення холестерину.	наб ір	10
3 9	53462 Тригліцер иди IVD, реагент	W01010231 Тригліцери ди	Триглі цери ди	Діагностичний набір для визначення тригліцеридів.	наб ір	5
4 0	53395 Холестери н	W01010221 Холестерин ліпопротеїдів	ЛПНГ прями й	Діагностичний набір для визначення ЛПНГ.	наб ір	5

	ліпопротеїнів низької щільності IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	низької щільності, включно з SD- LDL	метод			
4 1	53393 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD, реагент	W01010215 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності	ЛПВГ прямий метод	Діагностичний набір для визначення ЛПВГ.	набір	5
4 2	52923 Аланінаміно- трансфераза (ALT) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	W01010103 Аланінаміно- трансфераза	Аланін аміно- трансфераза (АЛТ)	Діагностичний набір для визначення аланінаміно- трансферази.	набір	8
4 3	52954 Загальна аспар- таміно- трансфераза	W01010110 Аспартаміно- трансфераза	Аспар- таміно- трансфераза (АСТ)	Діагностичний набір для визначення аспартаміно- трансферази.	набір	8
4 4	52941 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro ), реагент	W01010107 Амілаза – загальна	Амілаза	Діагностичний набір для визначення амілази.	набір	5
4 5	53583 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro )	W01010232 Сечова кислота	Сечова кислота	Діагностичний набір для визначення сечової кислоти.	набір	4

	спектрофотометричний аналіз					
4 6	52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	W01010105 Лужна фосфатаза – загальна ізоферменти лужної фосфатази (КХ)	Лужна фосфатаза	Діагностичний набір для визначення лужної фосфатази.	набір	3
4 7	54757 Залізо IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментна спектрофотометрія	W01010216 Залізо (КХ)	Залізо	Діагностичний набір для визначення заліза .	набір	3
4 8	63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro )	W0201010185 Хімічні аналізатори – витратні матеріали	Добавка до промивного розчину; У: 2x250 мл	Додаток до очисного розчину містить концентровані детергенти для регулярного очищення та промивання зондів, трубок та камер клінічних аналізаторів хімії, видалення осадів компонентів крові та відкладень ліпопротеїдів. Повинна бути адаптована для використання на аналізаторі Pictus 500 (закрита система).	набір	2
4 9	63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro )	W0201010185 Хімічні аналізатори – витратні матеріали	Набір для очищення	Набір для очищення кювет, повинен бути адаптований для використання на	набір	2

	аналізатор а IVD (діагности ка in		кювет, 2x100 мл	аналізаторі Pictus 500 (закрита система).		
5 0	63377 Засіб для очищення приладу/ аналізатор а IVD (діагности ка in	W0201010185 Хімічні аналізатори – витратні матеріали	Очисн ий розчин , 2x250 мл	Очищуючий розчин, повинен бути адаптований для використання на аналізаторі Pictus 500 (закрита система).	наб ір	2
5 1	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагности ка in vitro ), контрольн ий матеріал	W0101050199 Мультикомпонент ні контрольні матеріали (КХ) – інше	Контро льна сирова тка рівень 1	Матеріал для внутрішнього контролю якості результатів. Повинен бути адаптований для використання на аналізаторі Pictus 500 (закрита система).	наб ір	2
5 2	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагности ка in vitro ), контрольн ий матеріал	1050199 Мультикомпонент ні контрольні матеріали (КХ) – інше	Контро льна сирова тка рівень 2	Матеріал для внутрішнього контролю якості результатів. Повинен бути адаптований для використання на аналізаторі Pictus 500 (закрита система).	наб ір	2
5 3	47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагности ка in vitro ), калібратор	W0101050301 Калібратори мультикомпонентн і (КХ)	Мультикаліб ратор	Матеріал для використання в якості калібратора в аналізах клінічної хімії. Повинен бути адаптований для використання на аналізаторі Pictus 500 (закрита система).	наб ір	2
5 4	61033 Кювета для лаборатор ного аналізатора IVD (діагности ка in vitro ) багаторазов	W0503010203 Аналізи зразків, пластикові кюветки	Реакці йні кювети (сегме нти по 5 кювет)	Реакційні кювети, призначені для роботи на аналізаторі Pictus 500 (закрита система).	уп	1

	ого використан ня					
5 5	53301 Глюкоза IVD (діагности ка vitro ), набір, ферментн ий спектрофо тометричн ий аналіз	W01010213 Глюкоза	Глюкоз и оксида за	Діагностичний набір для визначення глюкози.	наб ір	10
5 6	59055 Бета- гемолітич ний стрептоко к А, антитіла до стрептоліз ину О IVD (діагности ка in vitro ), набір, нефеломет ричний/ турбідиме тричний аналіз	W01021104 Антистрептолізин О (кількісне визначення)	Антист рептолі зин О	Набір реагентів призначений для кількісного автоматизованого визначення Антистрептолізину- людської сироватки або плазми. Реагенти повинні бути розроблені спеціально для використання з а в т о м а т	наб ір	10
5 7	51744 Бета- гемолітич ний стрептоко к групи А, антитіла до стрептоліз ину IVD (діагности ка in vitro ), калібратор	W0101050302 Калібратори однокомпонентні (КХ)	АСЛ-О калібра тор	Калібратор для підготовки референсних кривих для кількісного визначення Антистрептолізину- використанням реагенту Medicon. Після відкриття матеріал має залишатися стабільним протягом 1 місяця за умови щільно закритого з б е р	наб ір	2
5 8	53705 С- реактивни	W01021109 С- реактивний білок	С- реакти	Набір реагентів призначений для	наб ір	16

	<p>й білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro ), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз</p>		<p>вний білок</p>	<p>кількісного вимірювання концентрації С-реактивного білка у зразках людської сироватки або плазми. Реагенти повинні бути розроблені спеціально для використання з автоматичними аналізаторами застосовуватись імунотурбідиметричний метод. Додавання анти-СРБ-антитіл призводить до утворення нерозчинних агрегатів антиген-антитіло, що призводить до створення помутніння, яке вимірюється як збільшення абсорбції досліджуваного розчину при 340/700 нм. Фасування: R1: 6 x 10 мл; R2: 6 x 2,5мл.</p>		
59	<p>41838 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro ), калібратор</p>	<p>W0101050302 Калібратори однокомпонентні (КХ)</p>	<p>СБР калібратор</p>	<p>Калібрувальний матеріал для підготовки референсних кривих для кількісного визначення СРБ з використанням реагенту Medicon з аналізаторами Diatron Pictus® P700 та P500. Після відкриття матеріал повинен бути стабільний протягом 1 місяця за умови щільного зберігання при температурі 2–</p> <p>Фасування: 5 x 1мл.</p>	<p>набір</p>	<p>2</p>
6	<p>55111</p>	<p>W01021110</p>	<p>Ревмат</p>	<p>Набір реагентів</p>	<p>наб</p>	<p>16</p>

0	Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro ), набір, нефелометричний/турбідиметричним аналіз	Ревматоїдні фактори	оїдний фактор (латексний метод)	призначений для кількісного автоматизованого in vitro вимірювання концентрації Ревматоїдного Фактора - РФ у зразках людської сироватки. Реагенти повинні бути розроблені спеціально для використання з а в т о м а т и ч н и м и  а н а л і з а т о р а м	ір	
61	42230 Ревматоїдний чинник, калібратор , IVD (діагностика in vitro )	W0101050302 Калібратори однокомпонентні (КХ)	Ревматоїдний фактор калібратор	Калібрувальний матеріал для підготовки референсних кривих для кількісного визначення Ревматоїдного Фактора з використанням реагенту Medicon. Після відкриття матеріал повинен бути стабільний протягом 1 місяця за умови щільного зберігання при температурі 2–8°C	набір	2

				Фасування: 5 x 1x 1мл.		
6 2	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагности ка in vitro ), контрольн ий матеріал	W0101050199 Мультикомпонент ні контрольні матеріали (КХ) – інше	Імунок онтроль 1	Матеріал для внутрішнього контролю якості аналізованих речовин, що призначений для використання із відповідними реагентами Medicon з аналізаторами Diatron Pictus P700 та P500. Фасування: 4 x 3 мл.	наб ір	1
6 3	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагности ка in vitro ), контрольн ий матеріал	W0101050199 Мультикомпонент ні контрольні матеріали (КХ) – інше	Імунок онтроль 2	Багатопараметрични й матеріал для внутрішнього контролю якості аналітичних характеристик аналізів Medicon для специфічних білків. Після відкриття матеріал повинен бути стабільний протягом 60 днів за умови щільно закритого зберігання за температури 2–8°C Фасування: 4 x 3 мл.	наб ір	1
6 4	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагности ка in vitro ), контрольн ий матеріал	W0101050199 Мультикомпонент ні контрольні матеріали (КХ) – інше	Імунок онтроль 3	Матеріал для внутрішнього контролю якості аналітичних характеристик аналізів Medicon для специфічних білків з аналізаторами Diatron Pictus® P700 та P500. Після відкриття матеріал повинен бути стабільний протягом 1 місяця за умови щільно закритого зберігання за температури 2–8°C Фасування: 4 x 3 мл.	наб ір	1

*\*всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент»*

Очікувана вартість та/або розмір бюджетного призначення:

Джерело фінансування закупівлі – кошти НСЗУ – 2889500,00 грн