

Найменування замовника:

Комунальне некомерційне підприємство Ковельське міськрайонне територіальне медичне об'єднання Ковельської міської ради Волинської області

Код згідно з ЄДРПОУ замовника: 01982940

Місцезнаходження замовника:

вул. Олени Пчілки, 4, м.Ковель, Волинська обл., Україна, 45000

Категорія замовника:

Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади

ОБГРУНТУВАННЯ

Технічних та якісних характеристик, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі:

Реагент (НК 024:2023: 42651 Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro)) (33696200-7); Реагент (НК 024:2023: 61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)) (33696200-7); Реагент (НК 024:2023: 61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)) (33696200-7); Реагент (НК 024:2023: 61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)) (33696200-7); Очищувальний розчин (НК 024:2023: 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем) (33695000-8); Контрольний матеріал (НК 024:2023: 55866 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал) (33696200-7); Набір реагентів (НК 024:2023: 52940 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) (33696500-0); Набір реагентів (НК 024:2023: 52940 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 52955 Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 52955 Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 52925 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 52925 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53307 Глюкоза IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53307 Глюкоза IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Набір реагентів (НК 024:2023: 45789 Кальцій (Ca²⁺) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз) (33696500-0); Набір реагентів (НК 024:2023: 45789 Кальцій (Ca²⁺) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53252 Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53252 Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 52996 Серцевий ізофермент креатинкінази IVD (діагностика in vitro), реагент) (33695000-8); Реагент (НК 024:2023: 52996 Серцевий ізофермент креатинкінази IVD (діагностика in vitro), реагент) (33695000-8); Реагент (НК 024:2023: 53006 Загальна креатинкіназа IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53006 Загальна креатинкіназа IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53393 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53393 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53586 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53586 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0);

Реагент (НК 024:2023: 53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53462 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53462 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Реагент (НК 024:2023: 53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Набір реагентів (НК 024:2023: 52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) (33696500-0); Набір реагентів (НК 024:2023: 53027 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) (33696500-0); Набір реагентів (НК 024:2023: 59055 Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз) (33696500-0); Контрольний матеріал (НК 024:2023: 51745 Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал) (33696000-5); Калібратор (НК 024:2023: 51744 Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), калібратор) (33696000-5); Набір реагентів (НК 024:203: 53316 Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Калібратор (НК 024:2023: 53315 Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), калібратор) (33696000-5); Контрольний матеріал (НК 024:2023: 55878 Множинний підтип гемоглобіну IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал) (33696000-5); Контрольний матеріал (НК 024:2023: 55878 Множинний підтип гемоглобіну IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал) (33696000-5); Реагент (НК 024:2023: 54849 Численні антитіла, пов'язані з ревматоїдним артритом, IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Калібратор (НК 024:2023: 54847 Численні антитіла, пов'язані з ревматоїдним артритом, IVD (діагностика in vitro), калібратор) (33696000-5); Контрольний матеріал (НК 024:2023: 54848 Численні антитіла, пов'язані з ревматоїдним артритом, IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал) (33696000-5); Реагент (НК 024:2023: 53707 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696500-0); Контрольний матеріал (НК 024:2023: 41839 С-реактивний білок (СРР) IVD (діагностика in vitro), контроль) (33696000-5); Контрольний матеріал (НК 024:2023: 41839 С-реактивний білок (СРР) IVD (діагностика in vitro), контроль) (33696000-5); Калібратор (НК 024:2023: 41838 С-реактивний білок (СРР) IVD (діагностика in vitro), калібратор) (33696000-5); Калібратор (НК 024:2023: 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор) (33696000-5); Калібратор (НК 024:2023: 44696 Калібратор для визначення холестерину ліпопротеїнів високої щільності (ЛПВЩ), IVD (діагностика in vitro)) (33695000-8); Контрольний матеріал (НК 024:2023: 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал) (33696000-5); Реагент (НК 024:2023: 52869 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), реагент) (33696000-5); Миючий розчин (НК 024:2023: 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем) (33695000-8); Миючий розчин (НК 024:2023: 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем) (33695000-8); Промивний розчин (НК 024:2023: 58236 Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні системи) (33695000-8); Пробірка (НК 024:2023: 62225 Місткість для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro)) (33695000-8); Електрод (НК 024:2023: 59240 Хлоридний (Cl-) електрод IVD (діагностика in vitro)) (33695000-8); Електрод (НК 024:2023: 59248 Калійний електрод IVD (діагностика in vitro)) (33695000-8); Електрод (НК 024:2023: 59249 Натрієвий електрод, IVD (діагностика in vitro)) (33695000-8); Електрод (НК 024:2023: 59241 Референтний електрод IVD (діагностика in vitro)) (33695000-8) **(ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні)**

Вид та ідентифікатор процедури закупівлі:

Відкриті торги з особливостями ID: UA-2024-03-11-012572-a

Обсяги: 66 найменувань (згідно з технічним завданням)

Розрахунок здійснений на підставі фактичного обсягу лабораторних досліджень, проведених у клініко-діагностичній лабораторії ЦРЛ Ковельського МТМО у минулому році.

Очікувана вартість, розмір бюджетного призначення та джерело фінансування:

3 273 435,00 грн. – власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства)

Для визначення очікуваної вартості предмета закупівлі з метою дотримання принципів здійснення закупівель, зокрема максимальної економії та ефективності, було попередньо здійснено моніторинг комерційних пропозицій потенційних постачальників даних товарів.

Технічні та якісні характеристики:

№ з/п	Конкретна назва предмета закупівлі	Характеристики та опис товару	Одиниці виміру	Кількість
1	Реагент (НК 024:2023: 42651 Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика <i>in vitro</i>)) (33696200-7)	Розчин ділюента Elite H580 Dil // Elite H580 Dil (для гематологічного аналізатора Elite H580) Ділюент для гематологічних аналізаторів є матеріалом для <i>in vitro</i> діагностики, призначеним для автоматичного розведення крові людини під час підрахунку і диференціації за розмірами клітин крові з використанням автоматичних гематологічних аналізаторів. Реагент розроблений для визначення гематологічного статусу зразків пацієнтів та забезпечує моніторинг патологічних станів. Сумісний з автоматичним гематологічним аналізатором Elite 580. Склад реагента: натрію хлорид, натрію сульфат дегідратований, буферні агенти. Умови зберігання +15 до +30 °С. Реагент готовий до використання безпосередньо з ємності і не потребує попередньої підготовки.	пак	85
2	Реагент (НК 024:2023: 61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика <i>in vitro</i>)) (33696200-7)	Лізуючий розчин Elite H580 Lyse1 // Elite H580 Lyse1 (для гематологічного аналізатора Elite H580) Лізуючий розчин для гематологічних аналізаторів є матеріалом для <i>in vitro</i> діагностики, призначеним для лізису еритроцитів з метою кількісного підрахунку лейкоцитів, їх диференціації на 3 субпопуляції, а також вимірювання гемоглобіну в крові людини з використанням автоматичних гематологічних аналізаторів. Реагент розроблений для визначення гематологічного. Сумісний з автоматичним гематологічним аналізатором Elite 580 та реагентами Erba Mannheim. Склад реагента: поверхнево активні речовини, буферні агенти Умови зберігання +2 до +30 °С. Реагент готовий до використання безпосередньо з ємності і не потребує попередньої підготовки.	пак	45
3	Реагент (НК 024:2023: 61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика <i>in vitro</i>)) (33696200-7)	Лізуючий розчин Elite H580 Lyse2 // Elite H580 Lyse2 (для гематологічного аналізатора Elite H580) Лізуючий розчин для гематологічних аналізаторів є матеріалом для <i>in vitro</i> діагностики, призначеним для диференціації лейкоцитів з використанням автоматичних гематологічних аналізаторів.	пак	45

		Сумісний з автоматичним гематологічним аналізатором Elite 580 та сумісний з реагентами Erba Lachema. Склад реагента: поверхнево активні речовини, буферні агенти Умови зберігання +2 до +30 °С. Реагент готовий до використання безпосередньо з ємності і не потребує попередньої підготовки.		
4	Реагент (НК 024:2023: 61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика <i>in vitro</i>)) (33696200-7)	Лізуючий розчин Elite H580 Lyse3 // Elite H580 Lyse3 (для гематологічного аналізатора Elite H580) Лізуючий розчин для гематологічних аналізаторів є матеріалом для <i>in vitro</i> діагностики, призначеним для диференціації лейкоцитів з використанням автоматичних гематологічних аналізаторів. Сумісний з автоматичним гематологічним аналізатором Elite 580 та сумісний з реагентами Erba Lachema. Склад реагента: поверхнево активні речовини, буферні агенти Умови зберігання +2 до +30 °С. Реагент готовий до використання безпосередньо з ємності і не потребує попередньої підготовки.	пак	50
5	Очищувальний розчин (НК 024:2023: 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика <i>in vitro</i>) для автоматизованих /напівавтоматизованих систем) (33695000-8)	Розчин для очищення Elite H Clean // Elite H Clean (для гематологічного аналізатора Elite H580) Розчин має бути матеріалом для <i>in vitro</i> діагностики, призначеним для очищення і промивання автоматичних гематологічних аналізаторів. Склад реагентів: натрію гіпохлорит, розчин містить 12.3% активного хлору. Умови зберігання +2 до +30 °С.	пак	30
6	Контрольний матеріал (НК 024:2023: 55866 Підрахунок клітин крові IVD діагностика <i>in vitro</i>), контрольний матеріал) (33696200-7)	Гематологічний контроль нормальний Elite H5 CON N // Elite H5 CON N (для гематологічного аналізатора Elite H580) Гематологічний контроль (рівень нормальний) Контрольна проба, призначена для моніторингу і контролю точності і коректності результатів аналізів, здійснених на автоматичних гематологічних аналізаторах. Має складатися зі стійких компонентів, які мають забезпечити належний моніторинг функціональності гематологічних аналізаторів на основі лічильників клітин крові. Контрольна проба досліджується таким же чином, що й зразок пацієнта. Матеріал має бути для <i>in vitro</i> діагностики, містити еритроцити людини і ссавців, імітовані лейкоцити і тромбоцити у вигляді суспензії у плазмоподібній рідині з консервантами. Умови зберігання: у вертикальному положенні за температури 2–8 °С.	пак	10

7	Набір реагентів (НК 024:2023: 52940 Загальна амілаза IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) (33696500-0)	Амілаза 110 / AMY 110 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1 5 x 22 мл Реагент призначений для <i>in vitro</i> визначення активності альфа-амілази у сироватці і плазмі крові, а також сечі людини. Склад реагентів: Реагент 1 MES-буфер 50 ммоль/л Кальцію хлорид 3,81 ммоль/л Натрію хлорид 300 ммоль/л Калію тіоціанат 450 ммоль/л CNP-G 0,91 ммоль/л Натрію азид 13,85 ммоль/л	пак	10
8	Набір реагентів (НК 024:2023: 52940 Загальна амілаза IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) (33696500-0)	АМІЛАЗА МОНО 100 / AMY SINGLE 100 Фасування: R1: 5 x 20 мл Реагент призначений для <i>in vitro</i> визначення альфа-амілази у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: MES-буфер 50 ммоль/л Кальцію хлорид 3,81 ммоль/л Натрію хлорид 300 ммоль/л Калію тіоціанат 450 ммоль/л CNP-G 0,91 ммоль/л Натрію азид 13,85 ммоль/л	пак	10
9	Реагент (НК 024:2023: 52955 Загальна аспаратамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	АСТ/ГОТ 330 // AST/GOT 330 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 6 x 44 мл, R2: 6 x 11 мл. Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення аспаратамінотрансферази (АСТ) у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: Тріс-буфер (рН 7,8) 110 ммоль/л L-аспаратат 340 ммоль/л ЛДГ ≥ 4000 Од/л МДГ ≥ 750 Од/л R2 CAPSO 20 ммоль/л 2-оксоглутарат 85 ммоль/л НАД 1,05 ммоль/л	пак	15
10	Реагент (НК 024:2023: 52955 Загальна аспаратамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	АСТ/ГОТ 250 // AST/GOT 250 Фасування: R1: 4 x 50 мл, R2: 1 x 50 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення аспаратамінотрансферази (АСТ) у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: R1 Тріс-буфер (рН 7,8) 110 ммоль/л L-Аспаратат 340 ммоль/л ЛДГ ≥ 4000 Од/л МДГ ≥ 750 Од/л	пак	8

		R2 CAPSO 20 ммоль/л 2-Оксоглутарат 85 ммоль/л НАДН 1,05 ммоль/л		
11	Реагент (НК 024:2023: 52925 Аланінаміотрансфераза (ALT) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	АЛТ/ГПТ 330 // ALT/GPT 330 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 6 x 44 мл, R2: 6 x 11 мл. Реагент призначений для діагностики <i>in vitro</i> АЛТ (аланінаміно-трансферази) в сироватці крові та плазмі Склад реагентів: R1 Тріс буфер (рН 7,5) 137,5 ммоль/л L-Аланін 709 ммоль/л ЛДГ (мікробна) ≥ 2000 Е/л R2 CAPSO 20 ммоль/л 2-Оксоглутарат 85 ммоль/л НАДН 1,05 ммоль/л	пак	20
12	Реагент (НК 024:2023: 52925 Аланінаміотрансфераза (ALT) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	АЛТ/ГПТ 250 // ALT/GPT 250 Фасування: R1: 4 x 50 мл, R2: 1 x 50 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення АЛТ/ГПТ (ALT/GPT, аланінаміотрансферази) у сироватці і плазмі крові. Склад реагентів: R1 Тріс-буфер (рН 7,5) 137,5 ммоль/л L-Аланін 709 ммоль/л ЛДГ (мікробна) ≥ 2000 U/л R2 CAPSO 20 ммоль/л 2-Оксоглутарат 85 ммоль/л НАДН 1,05 ммоль/л	пак	10
13	Реагент (НК 024:2023: 53231 Загальний білірубін IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ 330 // BIL T 330 (для аналізатора ERBA) Фасування: Реагент 1 6x44 мл., Реагент 2 6x11 мл. Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення загального білірубину у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: R1 Сульфанілова кислота 28,87 ммоль/л Соляна кислота 58,8 ммоль/л Цетримонію бромід 68,6 ммоль/л R2 Натрію нітрит 2,90 ммоль/л	пак	10
14	Реагент (НК 024:2023: 53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD	БІЛІРУБІН ПРЯМИЙ 200 // BIL D 200 Фасування: R1: 4 x 50 мл, R2: 1 x 6 мл Набір реагентів призначений для <i>in vitro</i> визначення прямого білірубину у сироватці і плазмі крові людини.	пак	8

	(діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	Склад реагентів: R1 Сульфанілова кислота 14,61 ммоль/л Соляна кислота 117,6 ммоль/л R2 Нітрит натрію 145 ммоль/л		
15	Реагент (НК 024:2023: 53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	БІЛІРУБІН ПРЯМИЙ 330 // ВІL D 330 (для аналізатора ERBA) Фасування: Реагент 1 6 x 44 мл, Реагент 2 6 x 11 мл. Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення прямого білірубину у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: R1 Кислота сульфанілова 28,87 ммоль/л Кислота соляна 23,0 ммоль/л R2 Натрію нітрит 2,9 ммоль/л	пак	10
16	Реагент (НК 024:2023: 53231 Загальний білірубін IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ 200 // ВІL T 200 Фасування: R1: 4 x 50 мл, R2: 1 x 6 мл Набір реагентів призначений для <i>in vitro</i> визначення загального білірубину у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: R1 Сульфанілова кислота 4,62 ммоль/л HCl 117,6 ммоль/л Цетримонію бромід 27,44 ммоль/л R2 Натрію нітрит 145 ммоль/л	пак	8
17	Реагент (НК 024:2023: 53307 Глюкоза IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	ГЛЮКОЗА 440 // GLU 440 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 10 x 44 мл. Реагент призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення глюкози в сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини. Склад реагентів: R1 Фосфатний буфер 250 ммоль/л Глюкозооксидаза > 25 Од/мл Пероксидаза > 2 Од/мл Фенол 5 ммоль/л 4-аміноантипирин 0,5 ммоль/л	пак	10
18	Реагент (НК 024:2023: 53307 Глюкоза IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	ГЛЮКОЗА 1000 // GLU 1000 Фасування: R1: 1 x 1000 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення глюкози в сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини. Склад реагентів: R1 Фосфатний буфер 250 ммоль/л	пак	6

		Глюкозооксидаза >25 Од/л Пероксидаза >2 Од/л Фенол 5 ммоль/л 4-аміноантипірин 0,5 ммоль/л R2 (стандарт) концентрація вказана на флаконі		
19	Набір реагентів (НК 024:2023: 45789 Кальцій (Ca ²⁺) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, спектрофотометричний аналіз) (33696500-0)	КАЛЬЦІЙ 120 // СА 120 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 10 x 12 мл. Реагент призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення кальцію в сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини. Склад реагентів: R1 Арсеназо III 0,10 ммоль/л Фосфатний буфер (рН 7,8 ± 0,1) 50 ммоль/л	пак	4
20	Набір реагентів (НК 024:2023: 45789 Кальцій (Ca ²⁺) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, спектрофотометричний аналіз) (33696500-0)	КАЛЬЦІЙ 250 // СА 250 Фасування: R1: 1 x 250 мл, R2 стандарт: 1 x 5 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення кальцію в сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини. Склад реагентів: R1 Арсеназо III 0,10 ммоль/л Фосфатний буфер (рН 7,8 ± 0,1) 50 ммоль/л R2 (стандарт) концентрація вказана на флаконі	пак	4
21	Реагент (НК 024:2023: 53252 Креатинін IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	КРЕАТИНІН 275 // CREA 275 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 5 x 44 мл, R2: 5 x 11 мл. Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення креатиніну в сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини. Склад реагентів: R1 Натрію гідроксид 240 ммоль/л R2 Кислота пікринова 26 ммоль/л	пак	18
22	Реагент (НК 024:2023: 53252 Креатинін IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	КРЕАТИНІН 500 // CREA 500 Фасування: R1: 4 x 100 мл, R2: 1 x 100 мл, R3: 1 x 10 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення креатиніну в сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини згідно методу Яффе. Склад реагентів: R1 Натрію гідроксид 0,24 моль/л R2 Кислота пікринова 26 ммоль/л R3 нульовий калібратор Склад реакційної суміші Натрію гідроксид 0,183 моль/л Кислота пікринова 5 ммоль/л	пак	4

23	<p>Реагент (НК 024:2023: 52996 Серцевий ізофермент креатинкінази IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33695000-8)</p>	<p>Креатинкіназа МБ 110 // СК МВ 110</p> <p>(для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 2 x 44 мл, R2: 2 x 11 мл. Набір реагентів для кількісного <i>in vitro</i> визначення активності креатинкінази-МВ (СК-МВ) у сироватці і плазмі крові людини Склад реагентів: R1 Імідазольний буфер, рН 6,1 125 ммоль/л Глюкоза 25 ммоль/л Магнію ацетат 12,5 ммоль/л ЕДТА 2 ммоль/л N-ацетил-L-цистеїн 25 ммоль/л НАДФ 2,4 ммоль/л Гексокіназа > 6,8 Од/мл Антитіла до СК-М (Інгібуюча здатність до 2000 Од/л КК-М) R2 Імідазольний буфер, рН 8,9 125 ммоль/л АДФ 15,2 ммоль/л Г-6-Ф-ДГ > 8,8 Од/мл Креатинфосфат 250 ммоль/л АМФ 25 ммоль/л Діаденозину пентафосфат 103 мкмоль/л</p>	пак	1
24	<p>Реагент (НК 024:2023: 52996 Серцевий ізофермент креатинкінази IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33695000-8)</p>	<p>Креатинкіназа МВ 100 // СК МВ 100</p> <p>Фасування: R1: 4 x 20 мл, R2: 1 x 20 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення креатинкінази-МВ у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: R1 Імідазольний буфер, рН 6,1 125 ммоль/л Глюкоза 25 ммоль/л Магнію ацетат 12,5 ммоль/л ЕДТА 2 ммоль/л N-ацетил-L-цистеїн 25 ммоль/л НАДФ 2,4 ммоль/л Гексокіназа (ГК) > 6,8 Од/мл Антитіла до КК-М Інгібуюча дія до 2000 Од/л КК-М R2 Імідазольний буфер, рН 8,9 125 ммоль/л АДФ 15,2 ммоль/л Г-6-Ф-ДГ > 8,8 Од/мл Креатинфосфат 250 ммоль/л АМФ 25 ммоль/л Діаденозину пентафосфат 103 мкмоль/л</p>	пак	1
25	<p>Реагент (НК 024:2023: 53006 Загальна креатинкіназа IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент)</p>	<p>Креатинкіназа 110 // СК 110</p> <p>(для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 2 x 44 мл, R2: 2 x 11 мл Набір реагентів для кількісного <i>in vitro</i> визначення активності креатинкінази (КК) у сироватці і плазмі крові людини.</p>	пак	1

	<i>vitro</i>), реагент) (33696500-0)	Склад реагентів: R1 Імідазольний буфер, рН 6,1 125 ммоль/л Глюкоза 25 ммоль/л Магнію ацетат 12,5 ммоль/л ЕДТА 2 ммоль/л N-ацетил-L-цистеїн 25 ммоль/л НАДФ 2,4 ммоль/л Гексокіназа > 6,8 Од/мл R2 АДФ 15,2 ммоль/л Г-6-Ф-ДГ > 8,8 Од/мл Креатинфосфат 250 ммоль/л АМФ 25 ммоль/л Діаденозину пентафосфат 103 мкмоль/л		
26	Реагент (НК 024:2023: 53006 Загальна креатинкіназа IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	Креатинкіназа 100 // СК 100 Фасування: R1: 4 x 20 мл, R2: 1 x 20 мл Набір реагентів для кількісного <i>in vitro</i> визначення креатинкінази у сироватці і плазмі крові людини Склад реагентів: R1 Імідазольний буфер, рН 6,1 125 ммоль/л Глюкоза 25 ммоль/л Магнію ацетат 12,5 ммоль/л ЕДТА 2 ммоль/л N-ацетилцистеїн 25 ммоль/л НАДФ 2,4 ммоль/л Гексокіназа > 6,8 Од/мл R2 Імідазольний буфер, рН 8,9 125 ммоль/л АДФ 15,2 ммоль/л Г-6-Ф-ДГ > 8,8 Од/мл Креатинфосфат 250 ммоль/л АМФ 25 ммоль/л Діаденозину пентафосфат 103 мкмоль/л	пак	1
27	Реагент (НК 024:2023: 53393 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	ЛПВЩ ХОЛ 160 // HDL С 160 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 4 x 30 мл, R2: 4 x 10 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення ЛПВЩ-холестерину (HDL) у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: R1 MES-буфер (рН 6,5) 6,5 ммоль/л N,N-біс(4-сульфобутил)-3-метиланілін (TODB) 3 ммоль/л Полівінілсульфонова кислота (PVS) 50 мг Етер Поліетилен-гліколь-метил (PEGME) 30 мл/л Магнію хлорид 2 ммоль/л R2 MES-буфер (рН 6,5) 50 ммоль/л Холестеринестераза (ХЕ) 5 кОд/л Холестериноксидаза (ХО) 20 кОд/л	пак	25

		Пероксидаза (ПОД) 5 кОд/л 4-аміноантипірин (4-АА) 0,9 г/л Детергент 0,5 %		
28	Реагент (НК 024:2023: 53393 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	ЛПВЩ 80 // HDL 80 Фасування: R1: 2 x 30 мл, R2: 2 x 10 мл. Набір реагентів призначений для <i>in vitro</i> визначення ЛПВЩ холестерину (HDL) у сироватці і плазмі крові людини Склад реагентів: R1 MES-буфер (рН 6,5) 50 ммоль/л Полівінілсульфонілова кислота 50 мг/л Поліетиленглікольметиловий етер 30 мл/л 4-аміноантипірин 0,9 г/л Холестеринестераза 5 кОд/л Холестериноксидаза 20 кОд/л Пероксидаза (ПОД) 5 кОд/л Детергент R2 MES-буфер (рН 6,5) 50 ммоль/л Детергент TODB N,N-біс(4-сульфобутил)-3-метиланілін) 3 ммоль/л	пак	12
29	Реагент (НК 024:2023: 53586 Сечова кислота IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	Сечова кислота 440 // UA 440 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 10 x 44 мл. Реагент призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення сечової кислоти у сироватці і плазмі крові, а також в сечі людини. Склад реагентів: R1 Pipes-буфер рН 7,0 50 ммоль/л ДХФС* (TOOS) 0,50 ммоль/л Уриказа $\geq 0,32$ кОд/л Пероксидаза $\geq 1,0$ кОд/л 4-аміноантипірин 0,31 ммоль/л * 3,5-дихлор-2-фенолсульфона	пак	8
30	Реагент (НК 024:2023: 53586 Сечова кислота IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	СЕЧОВА КИСЛОТА МОНО 200 // UA SINGLE 200 Фасування: R1: 4 x 50 мл. Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення сечової кислоти в сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини. Стандарт: 1 x 5 мл Склад реагентів: R1 Pipes-буфер рН 7,0 50 ммоль/л ДХФС 0,50 ммоль/л Уриказа $\geq 0,32$ кОд/л Пероксидаза $\geq 1,0$ кОд/л 4-аміноантипірин 0,31 ммоль/л * 3,5-дихлор-2-фенолсульфонат R2 Стандарт Концентрація вказана на флаконі сечова кислота 357 мкмоль/л	пак	8

31	Реагент (НК 024:2023: 53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	Сечовина 275 // UREA 275 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 5 x 44 мл, R2: 5 x 11 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення сечовини у сироватці і плазмі крові, а також в сечі людини Склад реагентів: R1 Тріс-буфер 100 ммоль/л α -кетоглутарат 5,49 ммоль/л Уреаза ≥ 10 КОд/мл ГЛДГ $\geq 3,8$ КОд/мл R2 НАДН 1,66 ммоль/л Також містить реакційно-нейтральні наповнювачі і стабілізатори	пак	20
32	Реагент (НК 024:2023: 53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	Сечовина 1000 // UREA 1000 Фасування: R1: 4 x 200 мл, R2: 1 x 200 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення сечовини у сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини Склад реагентів: R1 Тріс-буфер 100 ммоль/л α -кетоглутарат 5,49 ммоль/л Уреаза (Jack Bean) > 10 КОд/мл ГЛДГ (мікробна) $> 3,8$ КОд/мл R2 НАДН 1,66 ммоль/л Реакційно-нейтральні наповнювачі і стабілізатори R3 стандарт концентрація вказана на флаконі	пак	4
33	Реагент (НК 024:2023: 53989 Загальний білок IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК 440 // TP 440 (для аналізатора ERBA) Фасування: P1: 10 x 44 мл. Реагент призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення загального білку у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: P1 Міді сульфат (II) 12 ммоль/л, Калію-натрію тартрат 31,9 ммоль/л, Калію йодид 30,1 ммоль/л, Натрію гідроксид 0,6 моль/л.	пак	10
34	Реагент (НК 024:2023: 53989 Загальний білок IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК 500 // TP 500 Фасування: R1: 2 x 250 мл, R2 стандарт: 1 x 3 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення загального білку у сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини. Склад реагентів: R1 Міді (II) сульфат 12 ммоль/л	пак	12

		Калію-натрію тартрат 31,9 ммоль/л Калію йодид 30,1 ммоль/л Натрію гідроксид 0,6 ммоль/л R2 (стандарт) Концентрація вказана на флаконі		
35	Реагент (НК 024:2023: 53462 Тригліцериди IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	ТРИГЛІЦЕРИДИ 440 // TG 440 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 10 x 44 мл. Реагент призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення тригліцеридів у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: R1 Hood's буфер (рН 7,2) 50 ммоль/л 4-хлорфенол 4 ммоль/л Mg 2+ 15 ммоль/л АТФ 2 ммоль/л Гліцеролкіназа $\geq 0,4$ кОд/л Пероксидаза ≥ 2 кОд/л Ліпопротеїнліпаза ≥ 2 кОд/л Гліцерол-3-фосфатоксидаза $\geq 0,5$ кОд/л 4-аміноантипирин 0,5 ммоль/л	пак	10
36	Реагент (НК 024:2023: 53462 Тригліцериди IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	ТРИГЛІЦЕРИДИ 250 // TG 250 Фасування: R1: 1 x 250 мл, R2 стандарт: 1 x 3 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення тригліцеридів у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: R1 Буфер Гудса (рН 7,2) 50 ммоль/л 4-хлорфенол 4 ммоль/л Mg 2+ 15 ммоль/л АТФ 2 ммоль/л Гліцеролкіназа $\geq 0,4$ кОд/л Пероксидаза ≥ 2 кОд/л Ліпопротеїнліпаза ≥ 2 кОд/л Гліцерол-3-фосфатоксидаза $\geq 0,5$ кОд/л 4-аміноантипирин 0,5 ммоль/л R2 стандарт концентрація вказана на флаконі	пак	6
37	Реагент (НК 024:2023: 53362 Загальний холестерин IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	Холестерин 440 // CHOL 440 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 10 x 44 мл. Реагент призначений для <i>in vitro</i> визначення холестерину у сироватці і плазмі крові людини Склад реагентів: R1 Good's буфер 50 ммоль/л Фенол 5 ммоль/л 4-аміноантипирин 0,3 ммоль/л Холестеролестераза ≥ 200 Од/л Холестеролоксидаза ≥ 50 Од/л Пероксидаза ≥ 3 кОд/л	пак	20

38	Реагент (НК 024:2023: 53362 Загальний холестерин IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	Холестерин 1000 // CHOL 1000 Фасування: R1: 1 x 1000 мл Набір реагентів призначений для <i>in vitro</i> визначення холестерину у сироватці і плазмі крові людини Склад реагентів: R1 Буфер Гудса 50 ммоль/л Фенол 5 ммоль/л 4-аміноантипирин 0,3 ммоль/л Холестеролестераза ≥ 200 Од/л Холестеролоксидаза ≥ 50 Од/л Пероксидаза ≥ 3 КОд/л	пак	8
39	Набір реагентів (НК 024:2023: 52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) (33696500-0)	ЛУЖНА ФОСФАТАЗА 110 // ALP 110 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 2 x 44 мл, R2: 2 x 11 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення лужної фосфатази (ЛФ) у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: R1 2-аміно-2-метил-1-пропанол (АМП) рН 10,4 434 ммоль/л Магнію ацетат 2,48 ммоль/л Цинку сульфат 1,24 ммоль/л НEDTA 2,48 ммоль/л R2 паранітрофенілфосфат 81,6 ммоль/л	пак	3
40	Набір реагентів (НК 024:2023: 53027 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) (33696500-0)	ГГТ 110// GGT 110 (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 2 x 44 мл, R2: 2 x 11 мл Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення гамма-глутамілтрансферази (ГГТ, GGT) у сироватці і плазмі крові людини. Склад реагентів: R1 Тріс-буфер (рН - 8,25) 125 ммоль/л Гліцилгліцин 125 ммоль /л R2 L-γ-глутаміл-3-Карбокси-4-нітроанлід 20 ммоль /л	пак	2
41	Набір реагентів (НК 024:2023: 59055 Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, нефелометричний/турбідиметричний)	Антистрептолізин О (АСЛ-О) // ASO (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 2 x 40 мл (буфер), R2: 2 x 10 мл (латекс) Набір реагентів для кількісного імунотурбідиметричного визначення атистрептолізину-О (АСО, ASO) у сироватці крові людини. Склад реагентів: R1 (Буфер) Фосфатний буфер (рН 7,43) Поліетиленгліколь 40 г/л	пак	15

	ний аналіз) (33696500-0)	Натрію азид < 0,1 % R2 (Латексний реагент) Гліциновий буфер (рН 8,2) Латексні частинки, вкриті стрептолізином О 0,17 % Натрію азид < 0,1 %		
42	Контрольний матеріал (НК 024:2023: 51745 Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика <i>in vitro</i>), контрольний матеріал) (33696000-5)	АСЛ-О контроль // ASO CON (для аналізатора ERBA) Фасування: 1 x 1 мл Контроль точності вимірювання вмісту антистрептолізину (АСЛ-О, ASO) в сироватці крові людини методами імунотурбідиметрії та нефелометрії. СКЛАД: Розчин сироватки крові людини із високим вмістом АСЛ-О у фізіологічному розчині із фосфатним буфером. Готовий до використання.	пак	1
43	Калібратор (НК 024:2023: 51744 Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика <i>in vitro</i>), калібратор) (33696000-5)	АСЛ-О калібратор // ASO CAL SH (для аналізатора ERBA) Фасування: 1 x 1 мл Побудова калібрувальної кривої для кількісного імунохімічного визначення антистрептолізину-О (АСО, ASO) у сироватці крові людини. СКЛАД: Розчин сироватки крові людини з високим вмістом АСО у фізіологічному розчині із фосфатним буфером, із вмістом 1 % сироватки альбуміну ВРХ. Готовий до використання.	пак	1
44	Набір реагентів (НК 024:203: 53316 Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	Глікований гемоглобін прямий (HbA1c) // HbA1c (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 1 x 24 мл, R2a: 1 x 8 мл, R2b: 1 x 4 мл, R3: 2 x 50 мл. Набір реагентів імунотурбідиметрії в призначений для <i>in vitro</i> діагностики. Набір рідких реагентів для прямого метричного визначення глікованого гемоглобіну (HbA1c) в цільній крові. Склад реагентів: R1: Буфер 20 ммоль/л Латексні частинки 1,5 % R2a: Буфер 10 ммоль/л Мишачі моноклональні антитіла до HbA1c людини 5,5 мг/дл R2b: Буфер 1 ммоль/л Козячі поліклональні антитіла до IgG мишей 67 мг/дл Стабілізатори R3: Гемолізуючий розчин	пак	40
45	Калібратор (НК 024:2023: 53315	HbA1c калібратор // HbA1c CALIBRATOR SET	пак	2

	Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), калібратор) (33696000-5)	(для аналізатора ERBA) Фасування: 4 x 0,25 мл Набір HbA1c калібратор є набором чотирьох стабілізованих калібрувальних розчинів з різними рівнями концентрацій на основі матеріалу людського походження (еритроцитів крові) Реагенти набору не класифікуються як небезпечні, однак містять натрію азид (< 0,1%), який класифікується як небезпечна для навколишнього середовища і токсична речовина. Донорські матеріали, які використані для виробництва калібраторів, протестовані на відсутність антитіл до ВІЛ 1/2 (HIV 1/2), антигену вірусу гепатиту В (HbsAg) і антитіл до вірусу гепатиту С (HCV). Значення концентрацій калібраторів відслідковуються до референсного методу, затвердженого IFCC.		
46	Контрольний матеріал (НК 024:2023: 55878 Множинний підтип гемоглобіну IVD (діагностика <i>in vitro</i>), контрольний матеріал) (33696000-5)	HbA1c контроль високий // HbA1c CON H (для аналізатора ERBA) Фасування: 1 x 0,25 мл. Реагент для контролю визначення HbA1c, рідкий, на основі матеріалу людського походження, із патологічно високою концентрацією цільового компонента (HbA1c). Реагент не класифікується як небезпечний, однак містить натрію азид (< 0,1 %), який класифікується як небезпечна для навколишнього середовища і токсична речовина. Донорські матеріали, які використані для виробництва контролів, протестовані на відсутність антитіл до ВІЛ 1/2 (HIV-1/2), антигену вірусу гепатиту В (HbsAg) і антитіл до вірусу гепатиту С (HCV). Значення концентрацій контролю HbA1c наводяться згідно DCCT/NGSP (%) і обчисленого з нього в одиницях згідно IFCC (ммоль/моль).	пак	1
47	Контрольний матеріал (НК 024:2023: 55878 Множинний підтип гемоглобіну IVD (діагностика <i>in vitro</i>), контрольний матеріал) (33696000-5)	HbA1c контроль низький // HbA1c CON L (для аналізатора ERBA) Фасування: 1 x 0,25 мл. Реагент для контролю визначення HbA1c, рідкий, на основі матеріалу людського походження, з нормальною концентрацією цільового компонента (HbA1c). не класифікується як небезпечний, однак містить натрію азид (< 0,1 %), який класифікується як небезпечна для навколишнього середовища і токсична речовина. Донорські матеріали, які використані для виробництва контролів, протестовані на відсутність антитіл до ВІЛ 1/2 (HIV-1/2), антигену вірусу гепатиту В (HbsAg) і антитіл до вірусу гепатиту С (HCV).	пак	1

		Значення концентрацій контролю HbA1c наводяться згідно DCCT/NGSP (%) і обчисленого з нього в одиницях згідно IFCC (ммоль/моль).		
48	Реагент (НК 024:2023: 54849) Численні антитіла, пов'язані з ревматоїдним артритом, IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	Ревматоїдний фактор (РФ) // RF (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 2 x 40 мл (Буфер), R2: 2 x 8 мл (РФ реагент). Набір реагентів для кількісного імунотурбідиметричного визначення ревматоїдного фактору (RF) у сироватці крові людини. Склад реагентів: R1 (буфер) Hood's буфер (pH 7,4) 50 ммоль/л Натрію азид < 0,1 % R2 (RF реагент) Агреговані тепло IgG людини < 0,5 мг/мл Натрію азид (< 0,1 %)	пак	15
49	Калібратор (НК 024:2023: 54847) Численні антитіла, пов'язані з ревматоїдним артритом, IVD (діагностика <i>in vitro</i>), калібратор) (33696000-5)	РФ калібратор // RF CALIBRATOR (для аналізатора ERBA) Фасування: 1 x 1 мл Побудова калібрувальної кривої для кількісного імунохімічного визначення ревматоїдного фактору (РФ) в сироватці крові людини. Розчин плазми крові людини із високим вмістом РФ у фізіологічному розчині. Розчин стабілізований. Готовий до використання.	пак	1
50	Контрольний матеріал (НК 024:2023: 54848) Численні антитіла, пов'язані з ревматоїдним артритом, IVD (діагностика <i>in vitro</i>), контрольний матеріал) (33696000-5)	РФ контроль // RF CON (для аналізатора ERBA) Фасування: 1 x 1 мл. Контроль точності визначення ревматоїдного фактору (РФ) методами турбідиметрії та нефелометрії. Розчин плазми крові людини із високим вмістом РФ у фізіологічному розчині. Розчин стабілізований. Готовий до використання.	пак	1
51	Реагент (НК 024:2023: 53707) С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696500-0)	С-реактивний білок (СРБ) // CRP (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 2 x 40 мл (буфер), R2: 2 x 10 мл (антисироватка) Набір рідких реагентів для кількісного імунотурбідиметричного визначення С-реактивного білку (СРБ, CRP) у сироватці крові людини. Склад реагентів: R1 (буфер) Фосфатний буфер (pH 7,43) Поліетиленгліколь 40 г/л Натрію азид (< 0,1 %)	пак	25

		R2 (антисироватка) Фосфатний буфер (pH 7,43) Козячі антитіла до людського СРБ Натрію азид (< 0,1 %)		
52	Контрольний матеріал (НК 024:2023: 41839 С-реактивний білок (CRP) IVD діагностика <i>in vitro</i>), контроль (33696000-5)	СРБ контроль високий // CRP CON H (для аналізатора ERBA) Фасування: 1 x 1 мл. Контроль точності вимірювання вмісту Среактивного білку (СРБ, CRP) в сироватці крові методами імунотурбідиметрії та нефелометрії. Розчин сироватки крові людини з низьким вмістом СРБ у фізіологічному розчині із фосфатним буфером. Стабілізована рідина. Консервант: натрію азид 0,095 %. Готовий до використання	пак	1
53	Контрольний матеріал (НК 024:2023: 41839 С-реактивний білок (CRP) IVD діагностика <i>in vitro</i>), контроль (33696000-5)	СРБ контроль низький // CRP CON L (для аналізатора ERBA) Фасування: 1 x 1 мл Контроль точності вимірювання вмісту Среактивного білку (СРБ, CRP) в сироватці крові методами імунотурбідиметрії та нефелометрії Розчин сироватки крові людини з низьким вмістом СРБ у фізіологічному розчині із фосфатним буфером. Стабілізована рідина. Консервант: натрію азид 0,095 %. Готовий до використання.	пак	1
54	Калібратор (НК 024:2023: 41838 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), калібратор) (33696000-5)	СРБ калібратор // CRP CAL SH (для аналізатора ERBA) Фасування: 1 x 1 мл. Побудова калібрувальної кривої для кількісного імунохімічного визначення С-реактивного білку (СРБ, CRP). Розчин плазми крові і плевральної рідини людини з високим вмістом СРБ у фізіологічному розчині із фосфатним буфером. Стабілізована рідина. Готовий до використання.	пак	2
55	Калібратор (НК 024:2023: 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i>), калібратор) (33696000-5)	XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР // XL MULTICAL (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 4 x 3 мл. Калібратор виготовлений на основі сироватки крові людини і призначений для калібрування біохімічних тестів на автоматичних аналізаторах Біологічний матеріал, з яких виготовлений калібратор, був перевірений на відсутність антитіл до вірусу імунодефіциту людини (ВІЛ), до вірусу гепатиту С (HCV) і до поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HbsAg). Оскільки неможливо повністю виключити присутність патогенних матеріалів, з набором необхідно поводитися таким же чином, що й з інфекційним матеріалом.	пак	2

56	Калібратор (НК 024:2023: 44696 Калібратор для визначення холестерину ліпопротеїнів високої щільності (ЛПВЩ), IVD (діагностика <i>in vitro</i>)) (33695000-8)	ЛПВЩ/ЛПНЩ КАЛІБРАТОР // HDL/LDL CAL (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 2 x 1 мл. Калібратор призначений для кількісного визначення ЛПВЩ- (HDL-) та ЛПНЩ-(LDL-) холестеринів з використанням реагентів прямого визначення ЛПВЩ та ЛПНЩ. Склад реагентів: ЛПВЩ/ЛПНЩ Калібратор 2x1 мл Біологічний матеріал, з яких виготовлений калібратор, був перевірений на відсутність антитіл до вірусу імунодефіциту людини (ВІЛ), до вірусу гепатиту С (HCV) і поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HbsAg). Оскільки неможливо повністю виключити присутність патогенних матеріалів, з набором необхідно поводитися таким же чином, що й з інфекційним матеріалом.	пак	2
57	Контрольний матеріал (НК 024:2023: 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i>), контрольний матеріал) (33696000-5)	ЕРБА НОРМ Контроль // ERBA NORM (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 4x5 мл, R2: 1x20 мл. Контрольна сироватка призначена для моніторингу точності і відтворюваності результатів досліджень в біохімічних лабораторіях у нормальному діапазоні концентрацій аналітів. Склад: Контрольна сироватка виготовлена на основі сироватки крові людини з використанням хімічних складників і екстрактів тканин людини і тварин. Також до складу входять бактеріостатичні агенти. Контрольний матеріал надається у ліофілізованій формі задля підвищення стабільності вмісту.	пак	2
58	Реагент (НК 024:2023: 52869 Множинні електроліти IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент) (33696000-5)	ISE РЕАГЕНТ ПАК // ISE REAGENT PACK FOR ERBA XL (для аналізатора ERBA) Фасування: R1: 4x5 мл, R2: 1x20 мл. Склад: Контрольна сироватка виготовлена на основі сироватки крові людини з використанням хімічних складників і екстрактів тканин людини і тварин. Також до складу входять бактеріостатичні агенти. Контрольний матеріал надається у ліофілізованій формі задля підвищення стабільності вмісту.	пак	10
59	Мийний розчин (НК 024:2023: 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика <i>in vitro</i>) для автоматизованих	XL ISE ОЧИЩ // XL ISE CLEAN (для аналізатора ERBA) Фасування: 1x52 мл є водним розчином суміші ферментів, використовується для очищення від білкових контамінацій гідравлічних схем іон-селективного блоку автоматичних біохімічних аналізаторів серії XL. Реагент готовий до використання	пак	5

	/напіваавтоматизованих систем (33695000-8)	Активні компоненти : Протеази (бактеріальні) Пропіленгліколь Концентрація: 0,06 мкг/м ³ > 3 %		
60	Миючий розчин (НК 024:2023: 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD діагностика <i>in vitro</i>) для автоматизованих /напіваавтоматизованих систем) (33695000-8)	XL АВТОПРОМИВ АС/АL // XL AUTOWASH АС/АL (для аналізатора ERBA) Фасування: R1 (АС): 5 x 44 мл, R2 (АL): 5 x 44 мл Набір миючих розчинів, призначений для використання під час роботи з біохімічними аналізаторами. СКЛАД Розчин АС містить HCl, H ₃ PO ₄ , детергент. рН: 1,20 +/- 0,5. Розчин АL містить NaOH, детергент. рН: 13,1 +/- 0,5	пак	8
61	Промивний розчин (НК 024:2023: 58236 Буферний розчин для промивання IVD (діагностика <i>in vitro</i>), автоматичні/напіваавтоматичні системи) (33695000-8)	XL Промивний розчин // XL WASH (для аналізатора ERBA) Фасування: 4 x 100 мл. ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН є концентрованим розчином, який використовується під час роботи на автоматичних біохімічних аналізаторах. Продуктивність і правильність отриманих результатів роботи на автоматичних аналізаторах значною мірою залежить від чистоти реакційних мікрокувет. Використання сироватки або плазми крові, а також сечі, призводить до осадження білків на їх поверхнях. З часом це може вплинути на вимірювання і призвести до хибних результатів. ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН містить у складі поверхнево-активну речовину, яка розчиняє білки і очищує мікрокувети.	пак	50
62	Пробірка (НК 024:2023: 62225 Місткість для лабораторного аналізатора IVD (діагностика <i>in vitro</i>)) (33695000-8)	XL Пробірки для зразків//ERBA XL SAMPLE CUP (для аналізатора ERBA) Чашки для зразків. Сумісні з біохімічним аналізатором ERBA XL Характеристики: Фасовка: не менше 500 шт. Обсяг: не менше 3 мл	пак	2
63	Електрод (НК 024:2023: 59240 Хлоридний (Cl ⁻) електрод IVD (діагностика <i>in vitro</i>)) (33695000-8)	ISE CL електрод // ISE CL Electrode for Erba XL (для аналізатора ERBA) Іон-селективний електрод призначено для вимірювання кількості іонів хлору в крові людини в діапазоні 50 ммоль/л. до 150 ммоль/л. та в підготовленій сечі людини в діапазоні 15 ммоль/л. до 400 ммоль/л.	шт	1
64	Електрод (НК 024:2023: 59248 Калійний електрод IVD	ISE K електрод // ISE K Electrode for Erba XL (для аналізатора ERBA)	шт	1

	(діагностика <i>in vitro</i>) (33695000-8)	Іон-селективний електрод призначено для вимірювання кількості іонів калію в крові людини в діапазоні 1.0 ммоль/л. до 8.0 ммоль/л. та в підготовленій сечі людини в діапазоні 5 ммоль/л. до 200 ммоль/л.		
65	Електрод (НК 024:2023: 59249 Натрієвий електрод, IVD (діагностика <i>in vitro</i>) (33695000-8)	ISE NA електрод // ISE NA Electrode for Erba XL (для аналізатора ERBA) Іон-селективний електрод призначено для вимірювання кількості іонів натрію в крові людини в діапазоні 100 ммоль/л. до 200 ммоль/л. та в підготовленій сечі людини в діапазоні 10 ммоль/л. до 500 ммоль/л.	шт	1
66	Електрод (НК 024:2023: 59241 Референтний електрод IVD (діагностика <i>in vitro</i>) (33695000-8)	ISE REFERENCE електрод // ISE Referense Electrode for Erba XL (для аналізатора ERBA) Електрод призначено для побудови пасивної частини сольового містка при вимірюванні кількості іонізованих елементів крові людини та в підготовленій сечі людини, використовується разом з іон-селективними електродами.	шт	1