

## Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі

«код ДК 021:2015: 33690000-3 «Лікарські засоби різні» (НК 024:2019 - 55866 - Підрахунок клітин крові IVD, контрольний матеріал; НК 024:2019 – 30475 - Набір реагентів для вимірювання антитіл до антикардіоліпіну; НК 024:2019 – 30157 - Набір реагентів для вимірювання білірубину; НК 024:2019 – 30157 - Набір реагентів для вимірювання білірубину; НК 024:2019 42694 - Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD; НК 024:2019: 53251 - Креатинін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019-53583 - Сечова кислота IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019- 61900 - Загальний білок ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019- 54547 - Скринінг біологічних рідин на приховану кров IVD, набір, хромогенний аналіз, експрес-аналіз; НК 024:2019 – 43733 - Забарвлення за Грамом, реагент, IVD; НК 024:2019 – 59074 - Визначення хромогену ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019- 62101 - Агар з телуриту для *Corynebacterium* spp. живильне середовище ІВД; НК 024:2019 - 52928 - Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019-60037 Хлорид (Cl-) ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019- 53301- Глюкоза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019-53027 - Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019-45789 -Кальцій (Ca<sup>2+</sup>) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019-53587 - Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019-53359-Загальний холестерин IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019-53460-Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019-30219-Множинні аналіти сечі IVD, контрольний матеріал; НК 024:2019-63234 - С-реактивний білок (CRP) ІВД, набір, аглютинація, експрес-аналіз; НК 024:2019-55112 - Ревматоїдний фактор IVD, набір, реакція аглютинації; НК 024:2019-63271 - Бета-гемолітична числена група стрептокок стрептоліцин О антитіла ІВД, набір, аглютинація; НК 024:2019-43203 - Набір для проведення тимолової проби; НК 024:2019 – 45997 - Загальна амілаза IVD, калібратор; НК 024:2019-52924 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019-38499 Комплект для визначення активності аспартат амінотрансферази; НК 024:2019-46795- Магній (Mg<sup>2+</sup>) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз; НК 024:2019-41400 - Контроль гемоглобіну; НК 024:2019-32430-Набір для визначення концентрації гемоглобіну ціанметгемоглобіновим методом; НК 024:2019-52532-Анти-А групове типування еритроцитів IVD, антитіла; НК 024:2019-52538-Анти-В групове типування еритроцитів IVD, антитіла; НК 024:2019-52647-Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла; НК 024:2019-30598-Набір реагентів для визначення резус-фенотипу; НК 024:2019 - 42959 - Барвник Май-Грюнвальда, IVD; НК 024:2019 - 44946 - Фарбування за Романовським IVD, набір; НК 024:2019 30598 Набір реагентів для визначення резус-фенотипу; НК 024: 2019 - 47002 - Кетон (ацетоацетат) IVD, набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; НК 024:2019: 54514 - Численні аналіти сечі IVD, набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; НК 024:2019: 62538 - Система моніторингу глюкози ІВД, пункт надання допомоги; НК 024:2019: 58649 - Поживний агар живильне середовище ІВД; НК 024:2019 - 58545 - Агар з сульфитом вісмуту для *Salmonella* spp. живильне середовище ІВД; НК 024:2019 - 61627 - Агар для *Enterobacteriaceae* живильне середовище ІВД; НК 024:2019 :58660- Агар Сабуро з декстрозой для культивування грибів живильне середовище ІВД; НК 024:2019 - 58650 - Поживний бульйон живильне середовище ІВД; НК 024:2019 - 58605 - Антимікробна чутливість загальна живильне середовище; НК 024:2019 - 58532 - Лужна пептонна вода живильне середовище бульйон ІВД; НК 024:2019 -58592 - Агар з дезоксихолатом живильне середовище ІВД; НК 024:2019- 58626 Бульйон МакКонкі живильне середовище ІВД; НК 024:2019- 58626 Бульйон МакКонкі живильне середовище ІВД; НК 024:2019 – 58629 Маннит-сольовий агар для *Staphylococcus* spp. живильне середовище ІВД; НК 024:2019 30642 - Середовище для вирощування бактерій; НК 024:2019 - 58679 - Бульйон з тіогліколятом живильне середовище ІВД; НК 024:2019 – 30642 - Середовище для вирощування бактерій; НК 024:2019 - 33352 - Культурне середовище, селективне / диференційоване; НК 024:2019 – 33353 Культурне

середовище, селективне / недиференційоване; НК 024:2019 – 52899 Натрій (Na+) IVD, реагент; НК 024:2019: 52899 - Натрій (Na+) IVD, реагент; НК 024:2019 53601 Альбумін-глобуліновий коефіцієнт IVD, реагент; НК 024:2019 45351 - Метиленовий синій розчин IVD; НК 024:2019 – 52899 Натрій (Na+) IVD, реагент; НК 024:2019: 59059 — Миючий / очищуючий розчин ІВД, для ручного обладнання; НК 024 2019 - 45352

Диски/стрипи для тестування на чутливість мікроорганізмів до множинних антибіотиків IVD, набір; НК 024 2019 - 58237 Буферний розчинник зразків ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи; НК 024 2019 - 59058 - Миючий / очищуючий розчин ІВД, для автоматизованих / напівавтоматизованих систем; НК 024:2019 – 59058 - Миючий/очищуючий розчин ІВД, для автоматизованих/полуавтоматизованих систем; НК 024:2019 - 61165 - Реагент для лізису клітин крові ІВД; НК 024:2019 – 30216 – Багатокомпонентний калібратор клінічної хімії; НК 024:2019 – 30216 – Багатокомпонентний калібратор клінічної хімії; НК 024:2019 – 63377 Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД; НК 024:2019 - 52899 - Натрій (Na+) IVD, реагент; НК 024:2019 - 42651 - Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD; НК 024:2019 54383 Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); НК 024:2019 - 30309 Набір реагентів для вимірювання тироксину вільного; НК 024:2019 - 54672 Загальний простатичний специфічний антиген (ПСА) IVD; НК 024:2019 - 30317 Набір реагентів для вимірювання антитіл пероксидази щитовидної залози; НК 024:2019- 53717-Феритин IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); НК 024:2019: 54313 - Прокальцитонін IVD, набір, імунофлюоресцентний аналіз; НК 024:2019- 58768 – С-реактивний білок (СРБ) ІВД, набір, імунофлюоресцентний аналіз; НК 024:2019 – 59090 Глікозильований гемоглобін (HbA1c) ІВД, набір, Нефелометричний / турбидиметричним аналіз; НК 024:2019- 61389 – D-димер ІВД, набір, імунофлюоресцентний аналіз; НК 024:2019: 53998 Тропонін Т / Тропонін І IVD, набір, імунохроматографічний аналіз (ІХА), експрес-тест; НК 024:2019 –30691 Набір реагентів для виявлення антитіл *Helicobacter pylori*; НК 024:2019 52436 Токсоплазма антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); НК 024:2019 – 50763 - Бактерія *Chlamydia trachomatis* антитіла класу імуноглобулін M (IgM) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); НК 024:2019 – 49541 - Вірус простого герпесу 1 і 2 (HSV1 і 2) імуноглобулін G (IgG) антитіла IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); НК 024:2019 – 51815 - *Treponema pallidum* антитіла класу імуноглобулін G (IgG) і імуноглобулін M (IgM), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); НК 024:2019: 49712 — *Cytomegalovirus* (CMV) імуноглобулін G (IgG) антитіла IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); НК 024:2019: 50763 - Бактерія *Chlamydia trachomatis* антитіла класу імуноглобулін M (IgM) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); НК 024:2019: 30805 — Набір реагентів для виявлення імуноглобуліну G (IgG) антитіл до вірусу герпесу; НК 024:2019 - 48319 Вірус гепатиту В поверхневий антиген IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); НК 024:2019 – 30795 Набір реагентів для вимірювання рівня імуноглобуліну M вірусу краснухи; НК 024:2019 - 48364-Вірус гепатиту С імуноглобулін M (IgM) антитіла IVD, реагент; НК 024:2019 – 47345 – D-димер IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); НК 024:2019 - 50293 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін M (IgM) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); НК 024:2019- 50288 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); НК 024:2019 - 38217 Прихована кров у калі, швидкий тест; НК 024:2019-30833 Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації вірусу 1,2 імунодефіциту людини; НК 024:2019: 50245 - Ротавірус, антигени IVD, набір, імунохроматографічний експрес аналіз; НК 024:2019:30830- Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg); НК 024:2019:30829 - Набір для якісного та / або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С; НК 024:2019 - 13472 – Скарифikator; НК 024:2019 - 16754 Папір для реєстрації електрокардіограм; НК 024:2019:37726 - Комплект для ідентифікації шигели; НК 024:2019:37726 - Комплект для ідентифікації шигели; НК 024:2019:37726 - Комплект для ідентифікації шигели; НК 024:2019:37726 - Комплект для ідентифікації шигели; НК 024:2019:30707 - Набір реагентів для визначення антигену сальмонели; НК 024:2019:30707 - Набір реагентів для визначення антигену сальмонели; НК



| № | Товар   | Кількість |    | Характеристики  | Деталізований код ДК 2015 | Код НК 024:2019  |
|---|---|-----------|----|---|---------------------------|--|
| 1 | Para 12 Extend 1x25ml (1 Normal)<br>Матеріал контролю гематологічний атестований багатопараметричний Para 12 Extend 1x25ml (1Normal), 218752 UA | 1         | шт | <p>Призначення :Для оцінки точності та достовірності результатів, отриманих на гематологічних аналізаторах.<br/>Об'єм фасування, мл-3 флакони по 2,5</p> <p>Температура зберігання,С – 2-8</p> <p>Наявність у паспорті атестованих значень: для MicroCC 20+</p> <p>Загальний термін придатності, місяців : 6</p> <p>Гарантований термін придатності після вскриття, днів – 30</p> <p>Кількість атестованих показників -1</p>  | 33696500-0                | НК 024:2019 - 55866 - Підрахунок клітин крові IVD, контрольний матеріал            |
| 2 | Набір реагентів для РМП 01-2 ( 500 визначень)   | 1         | шт | <p>Набір повинен виявляти антитіла до збудника сифілісу та бути розрахований не менше ніж на 500 досліджень. Набір повинен являти собою розчин трьох високоочищених ліпідів: кардіоліпіну, лецитину, холестерину в абсолютованому етиловому спирті.</p> <p>Фізико-хімічні властивості повинні бути наступними та не гіршими:<br/>Прозорий безбарвний розчин зі специфічним запахом спирту.<br/>Допускається випадання кристалів холестерину при температурі нижче 10° С, які легко розчиняються при температурі (37 ± 1) ° С.</p> <p>Набір повинен складатися з:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1.) Кардіоліпіновий антиген.1 мл препарату повинен містити: кардіоліпін – 0,03 %, лецитин – 0,27 %, холестерин – 0,9 %</li> <li>2.) Розчин холін-хлориду: холін-хлорид - 70%, натрію хлорид.</li> <li>3.) Позитивний контроль (слабопозитивний, рідкий), повинен бути готовий до використання - інактивовані специфічні імуноглобуліни людини, що мають містити реакінові антитіла до антигенів T.pallidum.</li> <li>4.) Скарифікатор ампульний (за умов використання ампул з кільцем чи точкою облому наявність скарифікатору не обов'язкова). Форма випуску має бути: Кардіоліпіновий антиген розфасований у скляні ампули (5 × 2 мл), холін-хлорид розфасований у скляні флакони (1 × 5 мл), позитивний контроль розфасований у пластикові мікропробірки (1 × 1 мл). Реагенти вкладені в коробки з картону разом з інструкцією з використання і</li> </ol> | 33696500-0                | НК 024:2019 – 30475 - Набір реагентів для вимірювання антитіл до антикардіоліпін у |

|   |   |   |           |  |                |  |
|---|---|---|-----------|--|----------------|--|
|   |   |   |           | скарифікатором (за потреби).<br>Умови зберігання та транспортування:<br>набір має зберігатись і<br>транспортуватись в захищеному від<br>світла місці за температури (2-8) °С.<br>Заморожувати не дозволяється.<br>Дозволяється транспортування за<br>температури (9-25) °С протягом десяти<br>діб.   |                |  |
| 3 | Плазма<br>кроляча<br>цитратна суха                            | 1 | уп        | Плазма кроляча цитратна суха являє<br>собою ліофілізовану плазму кролячу<br>цитратну, отриману з крові кроликів<br>шляхом змішування з 10% розчином<br>натрію лимоннокислого.<br>Плазма кроляча в розведенні 1:5<br>згортається при контакті з культурою,<br>що містить фермент коагулазу.<br>Призначення - видова ідентифікація<br>стафілококу в реакції<br>плазмокоагуляції. Дрібнопорувата<br>таблетка біло-рожевого кольору,<br>крихка.<br>Зберігати у захищеному від світла<br>місці при температурі від 2 до 8 °С.   | 33696500-<br>0 | 30157-Набір<br>реагентів для<br>вимірювання<br>білірубіну                          |
| 4 | Набір<br>реактивів<br>"Білірубін"                             | 2 | наб<br>ір | СКЛАД НАБОРУ<br>1. Розчин сульфанілової кислоти - 1<br>флакон з (50 ± 2) мл;<br>- сульфанілова кислота - (25,0 ± 1,2)<br>ммоль/л;<br>2. Кофеїновий реактив (концентрат) - 2<br>флакона з (50 ± 2) мл;<br>- бензоат натрію - (0,500 ± 0,025)<br>моль/л;<br>- ацетат натрію - (1,500 ± 0,075)<br>моль/л;<br>- кофеїн - (50,0 ± 1,5) г/л;<br>3. Розчин нітриту натрію 350 ммоль/л -<br>1 ампула з (5,0 ± 0,3) мл.<br>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ<br>Набір розрахований на 110 визначень<br>(55 визначень прямого та 55<br>загального білірубіну) при витраті<br>робочого розчину на визначення<br>відповідно цієї методики. Діапазон<br>визначаємих концентрацій - від 2 мг/л<br>до 200 мг/л (від 3,4 мкмоль/л до 340<br>мкмоль/л). Коефіцієнт варіації<br>визначення - не більше 5 %. | 33696500-<br>0 | 30157-Набір<br>реагентів для<br>вимірювання<br>білірубіну                          |
| 5 | Набір<br>реактивів<br>"Забарвлення<br>за Цілем-<br>Нільсеном" | 1 | наб<br>ір | СКЛАД НАБОРУ<br>1. Карболовий розчин фуксину - 1<br>флакон з (100 ± 4) мл;<br>2. Знебарвлюючий розчин 1 - 1 флакон<br>з (100 ± 4) мл;<br>3. Знебарвлюючий розчин 2 - 1 флакон<br>з (100 ± 4) мл;<br>4. Розчин метиленового синього - 1<br>флакон з (100 ± 4) мл.<br>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ<br>Набір розрахований на проведення 200<br>аналізів (при витраті розчинів   | 33696500-<br>0 | НК 024:2019<br>42694 - Барвник<br>для<br>кислотостійких<br>бактерій, набір,<br>IVD |

|   |                                   |   |       |   |            |  |
|---|-----------------------------------|---|-------|---|------------|--|
|   |                                   |   |       | реагентів 0,5 мл на визначення).  |            |  |
| 6 | Набір реактивів "Креатинін"       | 2 | набір | СКЛАД НАБОРУ<br>1. Розчин пікринової кислоти ( $0,040 \pm 0,002$ ) моль/л - 1 флакон з ( $100 \pm 4$ ) мл;<br>2. Розчин трихлороцтової кислоти ( $1,220 \pm 0,061$ ) моль/л - 1 флакон з ( $100 \pm 4$ ) мл;<br>3. Гідроокис натрію: розчин 2,3 Н - 1 флакон з ( $50 \pm 2$ ) мл чи сухий або з ( $4,60 \pm 0,23$ ) г;<br>4. Ліофілізований креатинін для приготування 8 мл калібрувального розчину ( $442,5 \pm 22,0$ ) мкмоль/л або 8 мл готового розчину креатиніну ( $442,5 \pm 22,0$ ) мкмоль/л - 1 флакон .<br>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ<br>Набір розрахований на 100 макро-, 200 напівмікро- чи 400 мікрОВИЗНАЧЕНЬ креатиніну (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Лінійність зберігається до 100 мг/л (885 мкмоль/л) креатиніну в аналізованому розчині.<br>Коефіцієнт варіації визначення - не більше 6 %.                    | 33696500-0 | НК 024:2019-53251 - Креатинін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз                |
| 7 | Набір реактивів "Сечова кислота"  | 1 | набір | СКЛАД НАБОРУ<br>1. Буферно-хромогенний розчин - 1 флакон з ( $40 \pm 2$ ) мл;<br>- фосфатний буфер (рН 7,4) - ( $0,05 \pm 0,01$ ) моль/л;<br>- 3,5 -діхлоро-2-фенолсульфонат – ( $4,00 \pm 0,05$ ) ммоль/л;<br>- стабілізатори, активатори..<br>2. Розчин ензимів - 1 флакон з ( $10,0 \pm 0,5$ ) мл;<br>- пероксидаза ( $660 \pm 30$ ) МОд/л,<br>- уриказа ( $60 \pm 2$ ) МОд/л,<br>- 4-амінофеназон ( $1,00 \pm 0,05$ ) ммоль/л;<br>3. Калібрувальний розчин сечової кислоти ( $357 \pm 7$ ) мкмоль/л — 1 мікропробірка з ( $1,0 \pm 0,1$ ) мл;<br>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ<br>Набір розрахований на 12 макро-, 25 напівмікро- чи 50 мікрОВИЗНАЧЕНЬ сечової кислоти (з урахуванням холостих та калібрувальних проб).<br>Діапазон визначаємих концентрацій – від 4 мкмоль/л до 1190 мкмоль/л.<br>Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %. | 33696500-0 | НК 024:2019-53583 -Сечова кислота IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз |
| 8 | Набір реактивів "Загальний білок" | 1 | набір | СКЛАД НАБОРУ<br>1. Ліофілізований альбумін для приготування 5 мл калібрувального розчину ( $50 \pm 2$ ) г/л або 5 мл готового розчину альбуміну ( $50 \pm 2$ ) г/л - 1 флакон;<br>2. Біуретовий реагент (концентрований розчин) - 2 флакони по ( $100 \pm 2$ ) мл.<br>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ<br>Набір розрахований на 250 макро-, 500 напівмікро-, чи 1000 мікрОВИЗНАЧЕНЬ   | 33696500-0 | НК 024:2019-61900 - Загальний білок IVD, набір, спектрофотометричний аналіз          |

|    |   |   |       |  |            |   |
|----|---|---|-------|--|------------|---|
|    |   |   |       | загального білка з урахуванням холостих та калібрувальних проб. Діапазон визначаємих концентрацій - від 5 г/л до 100 г/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.  |            |   |
| 9  | Набір "ПК АЗОПРАМ СКРИН"                | 1 | набір | Набір реактивів азопірамової проби призначений для виявлення прихованої крові в біологічних матеріалах і контролю якості передстерилізаційного очищення в клініко-діагностичних лабораторіях та науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований на відповідну кількість проведення аналізів (при витраті робочого розчину реагенту 100мкл на визначення). Зберігання набору при температурі від плюс 2°С до плюс 8°С .  | 33696500-0 | НК 024:2019-54547 Скринінг біологічних рідин на приховану кров IVD, набір, хромогенний аналіз, експрес-аналіз |
| 10 | Набір реактивів "Забарвлення за Грамом" | 1 | набір | Склад набору<br>1. Карболовий розчин генціану фіолетового 1 фл. по 5 мл.<br>2. Розчин Люголя 1 фл. по 25 мл.<br>3. Карболовий розчин фуксину Ціля – 1 амп. 3 2,5 мл.   | 33696500-0 | НК 024:2019 – 43733 - Забарвлення за Грамом, реагент, IVD   |
| 11 | Набір реактивів "Сіроглікоїди"          | 1 | набір | СКЛАД НАБОРУ<br>1.Хлорна кислота (3,6 ± 0,2) моль/л - 1 флакон з (50 ± 2) мл;<br>2.Фосфорновольфрамова кислота (5,0 ± 0,1)% - 1 флакон з (40 ± 2) мл<br>3.Розчин хлориду барію (48 ± 2) ммоль/л - 1 ампула з (5,0 ± 0,3) мл;<br>4.Концентрат розчину порівняння 1 - 1 флакон з (11,0 ± 0,5) мл.<br>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ<br>Набір розрахований на 40 макро- , 65 напівмікро- чи 200 мікрОВизначень , вмісту сіроглікоїдів. Діапазон помутніння, що визначають - від 0 од. S-H до 15 од. S-H (по Shank і Hoagland). Коефіцієнт варіації визначення - не більше 10 %. |            | НК 024:2019 – 59074<br>Визначення хромогену ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз                           |
| 12 | Набір реактивів "Телурит калію"         | 1 | набір | Набір призначений для використання, як допоміжного реактиву у якості інгібітору в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях та науково-дослідницькій практиці.<br>Склад набору: 1. Розчин телуриту калію 20,0г/л<br>10 ампул по 5,0мл<br>Зберігання набору при температурі від плюс 2°С до плюс 16°С .  | 33696500-0 | НК 024:2019-62101 Агар з телуриту для Corynebacterium spp. живильне середовище ІВД                            |
| 13 | Набір реактивів "Лужна фосфатаза"       | 1 | набір | СКЛАД НАБОРУ<br>1. Буферний концентрат: – 1 флакон з (50 ± 2) мл;<br>2. Субстрат: (670 ± 10) мг дінатрійфенілфосфату наважкою або в розчині - (10,0 ± 0,5) мл – 1 флакон;<br>3. Окислювач: перйодат натрію (50,0 ± 2,5) г/л – 1 флакон з (50 ± 2) мл;<br>4. Калібрувальний розчин фенолу (50 ± 1) ммоль/л – 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл.   | 33696500-0 | НК 024:2019-52928-Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз           |

|    |                                  |   |        |  |            |  |
|----|----------------------------------|---|--------|--|------------|--|
|    |                                  |   |        | <p>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</p> <p>Набір розрахований на 119 макро-, 208 напівмікро- або 416 мікрОВизначень активності лужної фосфатази з урахуванням холостих та калібрувальних проб.</p> <p>Діапазон визначаємих активностей – від 100 нмоль/(с*л).до 10000 нмоль/(с*л).</p> <p>Коефіцієнт варіації визначення - не більше 7 %.</p>  |            |  |
| 14 | Набір реактивів "Хлориди Ф"      | 1 | набір  | <p>СКЛАД НАБОРУ</p> <p>1. Робочий реагент - 2 флакони по (120 ± 4) мл;<br/> - тиоціанат ртуті (II) - (2,0 ± 0,2) ммоль/л;<br/> - азотна кислота - (0,50 ± 0,05) моль/л;<br/> - нітрат заліза (III) - (25,0 ± 2,5) ммоль/л;<br/> - нітрат ртуті (II) - (75,0 ± 7,5) мкмоль/л;</p> <p>2. Калібрувальний розчин хлориду (100 ± 1) ммоль/л - 1 флакон з (6,0 ± 0,5) мл.</p> <p>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</p> <p>Набір розрахований на 240 мікро-, 120 напівмікро- та 60 макровизначень хлоридів (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих концентрацій - від 20 ммоль/л до 160 ммоль/л. Коефіцієнт варіації у серії - не більше 3 %.</p>  | 33696500-0 | НК 024:2019-60037 Хлорид (СІ-) ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз       |
| 15 | Глюкоза СпЛ (500x2)              | 3 | упаков | <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.4 - 92 mmol/l (ммоль/л); фенол – 0.3 mmol/l (ммоль/л); глюкозооксидаза - 1500 U/l (Од/л); пероксидаза - 1000 U/l (Од/л); 4-амінофеназон – 2.6 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Стандарт. Водний розчин глюкози – 10.0 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Антикоагулянт. Концентрат 25x: натрій хлористий - 4.2 g(r), натрій фтористий – 0.11 g(r), ЄДТА – 0.2 g(r).</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 1 - 30 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 2.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.5 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%</p> | 33696500-0 | НК 024:2019-53301-Глюкоза ІVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз |
| 16 | Гама-ГлютамілТрансфераза-кін.СпЛ | 1 | упаков | <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: трис рН 8.6 - 100 mmol/l (ммоль/л); гліцилгліцин -100</p>  | 33696500-0 | НК 024:2019-53027 -Гама-глютамілтрансф                                       |



|    |                       |   |        |  |            |  |
|----|-----------------------|---|--------|--|------------|--|
|    | (Гама-ГТ-кін.СпЛ) 100 |   |        | <p>mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Субстрат: L-γ-глутаміл-3-карбокси-4-нітроанлід - 3 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 3 - 250 U/l (Од/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.</p> <p>2. Чутливість не менш 2 U/l (Од/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p>  |            | ераза (ГТТ) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз                         |
| 17 | Кальцій СпЛ 100       | 1 | упаков | <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: етаноламін - 500 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Хромоген: о-крезолфталеїн – 0.62 mmol/l (ммоль/л); 8-гідрохінолін - 69 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Стандарт. Водний розчин кальцію – 2.5 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.125 - 4 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 4%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.05 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 4%.</p>  | 33696500-0 | НК 024:2019-45789 -Кальцій (Ca <sup>2+</sup> ) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз |
| 18 | Сечовина СпЛ 300      | 3 | упаков | <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: фосфат - 50 mmol/l (ммоль/л); ЭДТА - 2 mmol/l (ммоль/л); натрію саліцилат - 400 mmol/l (ммоль/л); натрію нітропрусид - 10 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Буфер: Натрію гіпохлорит - 140 mmol/l (ммоль/л); натрію гідроксид - 150 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Реагент 3. Ензими: уреаза - 3000 Од/ml (мл).</p> <p>4. Стандарт. Водний розчин сечовини - 8.3 mmol/l (ммоль/л)</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 2-33.3 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.</p> <p>2. Чутливість не менш 1 mmol/l</p> | 33696500-0 | НК 024:2019-53587 - Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз |

|    |  |   |            |  |            |   |
|----|--|---|------------|--|------------|---|
|    |  |   |            | (ммоль/л).<br>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.  |            |   |
| 19 | Холестерин<br>СпЛ 500                          | 3 | упа<br>ков | Склад набору<br>1. Реагент 1. PIPES pH 6.9 - 90 mmol/l (ммоль/л); фенол - 26 mmol/l (ммоль/л); ХЕ - 1000 U/l (Од/л); ХО - 300 U/l (Од/л), пероксидаза - 650 U/l (Од/л); 4-амінофеназон – 0.4 mmol/l (ммоль/л).<br>2. Стандарт. Розчин холестерину - 5.2 mmol/l (ммоль/л)<br>Аналітичні характеристики<br>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.25 - 20 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.<br>2. Чутливість не менш 0.1 mmol/l (ммоль/л).<br>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.  | 33696500-0 | НК 024:2019-53359-<br>Загальний холестерин IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз |
| 20 | Тригліцериди<br>СпЛ 100                        | 1 | упа<br>ков | 1. Реагент 1. GOOD pH 6.3 -50 mmol/l (ммоль/л); p-хлорофенол -2 mmol/l (ммоль/л); ЛПЛ -150000 U/l (Од/л); гліцеролкіназа - 500 U/l (Од/л); гліцерол-3-оксидаза - 3500 U/l (Од/л); 4-АФ - 0.1 mmol/l (ммоль/л); АТФ - 0.1 mmol/l (ммоль/л).<br>2. Стандарт. Розчин тригліцеридів – 2.25 mmol/l (ммоль/л).<br>3. Інструкція з використання.<br>4. Паспорт.<br>Аналітичні характеристики<br>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.11 - 11 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.<br>2. Чутливість не менш 0.06 mmol/l (ммоль/л).<br>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | 33696500-0 | НК 024:2019-53460-<br>Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз         |
| 21 | Контроль сечі<br>ССК з<br>калібраторами<br>СпЛ | 1 | пак<br>ов  | Склад набору<br>1. Реагент 1. Калібратор 1 з концентрацією білку 0.1 g/l (г/л).<br>2. Реагент 2. Калібратор 2 з концентрацією білку 0.2 g/l (г/л).<br>3. Реагент 3. Калібратор 3 з концентрацією білку 0.4 g/l (г/л).<br>4. Реагент 4. Калібратор 4 з концентрацією білку 0.8 g/l (г/л).<br>5. Реагент 5. Контроль 1 рівня.<br>6. Реагент 6. Контроль 2 рівня.   | 33696500-0 | НК 024:2019-30219-<br>Множинні аналіти сечі IVD,<br>контрольний матеріал                      |

|    |                         |   |         |   |            |   |
|----|-------------------------|---|---------|---|------------|---|
|    |                         |   |         | <p>5. Інструкція з використання.</p> <p>6. Паспорт.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Білок 0.1-0.8 g/l (г/л) ±10%.</p> <p>2. Глюкоза 1.5-7.5 mmol/l (ммоль/л) ±5%.</p> <p>Контрольний матеріал готовий до використання.</p>   |            |   |
| 22 | СРБ латекс-тест         | 2 | пак ов  | <p>Склад набору</p> <p>1.Реагент 1.Латексна суспензія, 2 мл (1 шт)</p> <p>2. Реагент 2.Розчинник, 14 мл (1 шт)</p> <p>3. Реагент 3.Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 мг/л, 0,2 мл (1 шт)</p> <p>4. Реагент 4.Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 мг/л, 0,2 мл (1 шт)</p> <p>5. Палички для розмішування сироваток (100 шт)</p> <p>6. Тестовий слайд (2 шт)</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>Чутливість тесту становить 6 мг/л (аглотинація на 2+)</p>               | 33696500-0 | НК 024:2019-63234 - С-реактивний білок (CRP) ІВД, набір, аглютинація, експрес-аналіз                          |
| 23 | РФ латекс-тест          | 2 | упа ков | <p>Склад набору</p> <p>1.Реагент 1.Латексна суспензія, 2 мл (1 шт)</p> <p>2. Реагент 2.Розчинник, 14 мл (1 шт)</p> <p>3. Реагент 3.Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 МОд/мл, 0,2 мл (1 шт)</p> <p>4. Реагент 4.Негативний контроль, який містить РФ менш 12 МОд/мл, 0,2 мл (1 шт)</p> <p>5. Палички для розмішування сироваток (100 шт)</p> <p>6. Тестовий слайд (2 шт)</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>Чутливість тесту становить 12 МОд/мл (аглотинація на 2+)</p>        | 33696500-0 | НК 024:2019-55112 - Ревматоїдний фактор ІВД, набір, реакція аглютинації                                       |
| 24 | АСЛО-О латекс-тест      | 2 | упа ков | <p>Склад набору</p> <p>1.Реагент 1.Латексна суспензія, 2 мл (1 шт)</p> <p>2. Реагент 2.Розчинник, 14 мл (1 шт)</p> <p>3. Реагент 3.Позитивний контроль, який містить АСЛО більш 200 МОд/мл, 0,2 мл (1 шт)</p> <p>4. Реагент 4.Негативний контроль, який містить АСЛО менш 200 МОд/мл, 0,2 мл (1 шт)</p> <p>5. Палички для розмішування сироваток (100 шт)</p> <p>6. Тестовий слайд (2 шт)</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>Чутливість тесту становить 200 МОд/мл (аглотинація на 2+)</p> | 33696500-0 | НК 024:2019-63271 - Бета-гемолітична числена група стрептокок стрептоліцин О антитіла ІВД, набір, аглютинація |
| 25 | Тимолова проба СпЛ 1000 | 1 | упа ков | <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Концентрований розчин тимолу.</p> <p>2. Реагент 2. Сірчана кислота – 2.5 mol/l (моль/л).</p>   | 33696500-0 | НК 024:2019-43203 - Набір для проведення тимолової проби  |

|    |                                       |   |        |   |            |  |
|----|---------------------------------------|---|--------|---|------------|--|
|    |                                       |   |        | <p>2. Реагент 3. Барію хлорид – 48 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Інструкція з використання.</p> <p>4. Паспорт.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 2 - 20 S-H.</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 10 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.</p> <p>2. Чутливість не менш 2 S-H.</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10 %.</p>   |            |  |
| 26 | α-Амілаза по Каравею СпЛ              | 2 | упаков | <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Фосфатний буфер, 0.2 mol/l (моль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Субстрат (крохмаль по Літнер).</p> <p>3. Реагент 3. Розчин йоду, 0.1N.</p> <p>4. Інструкція з використання.</p> <p>5. Паспорт.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 3 – 36 mg/(s*1)( мг/(сек*л)).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, зразки розводять розчином NaCl 9 g/l (г/л).</p> <p>2. Чутливість не менш 3 mg/(s*1)( мг/(сек*л)).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10%.</p>   | 33696500-0 | НК 024:2019-45997 Загальна амілаза IVD, калібратор                                     |
| 27 | Аланінамінотрансфераза СпЛ» (АЛТ СпЛ) | 2 | упаков | <p>Склад набору: 1 Субстрат: DL-Аланін - 200 mmol/l (ммоль/л); α- кетоглютарат - 2 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Проявник: 2,4-динітрофенілгідразин - 1 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Реагент 3. Натрію гідроксид 0.4 N концентрат 20x.</p> <p>4. Калібратор. Розчин пірувату - 2.0 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>5. Інструкція з використання.</p> <p>6. Паспорт.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.028 - 1.01 μkat/l (мккат/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 6%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності розведіть зразки NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на фактор розведення.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.028 μkat/l (мккат/л) .</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів</p> | 33696500-0 | НК 024:2019-52924 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз |

|    |   |   |        |  |            |   |
|----|---|---|--------|--|------------|---|
|    |   |   |        | визначень - не більш 6%.   |            |   |
| 28 | Аспаратаміно трансфераза СпЛ» (АСТ СпЛ) | 2 | упаков | <p>Склад набору 1. Реагент 1. Субстрат: DL-Аспарат - 100 mmol/l (ммоль/л); α- кетоглютарат - 2 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Проявник: 2,4-динітрофенілгідразин (ДНФГ) - 1 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Реагент 3. Натрію гідроксид 0.4 N концентрат 20х.</p> <p>4. Калібратор. Розчин пірувату - 2.0 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>5. Інструкція з використання.</p> <p>6. Паспорт.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.028 - 1.01 μkat/l (мккат/л). Відхилення від лінійності не перевищує 6%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності розведіть зразки NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на фактор розведення.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.028 μkat/l (мккат/л) .</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень - не більш 6%.</p> | 33696500-0 | НК 024:2019-38499 Комплект для визначення активності аспарат амінотрансферази         |
| 29 | Магній СпЛ                              | 1 | пак ов | <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Барвник: ксиліділовий блакитний - 0.1 mmol/l (ммоль/л); тіогліколева кислота - 0.7 mmol/l (ммоль/л); ДМСО - 3000 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Стандарт. Водний розчин магнію - 0.824 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Інструкція з використання.</p> <p>4. Паспорт.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.2 - 2.1 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.1 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%.</p>  | 33696500-0 | НК 024:2019-46795- Магній (Mg <sup>2+</sup> ) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз |
| 30 | СпЛ Нв - контроль 3 рівня               | 1 | пак ов | <p>Призначений для контролю якості при визначенні гемоглобіну в крові гемоглобін ціанідним, геміхромним, піридин-гемхромогеновим методом, методом з утворенням лужного гематина та інших в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях.</p> <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Розчин низької</p>  | 33696500-0 | НК 024:2019-41400 - Контроль гемоглобіну  |

|    |  |   |        |  |            |  |
|----|--|---|--------|--|------------|--|
|    |  |   |        | <p>концентрації гемоглобіну 50-70g/l(г/л)</p> <p>2. Реагент 2. Розчин середньої концентрації гемоглобіну 110-130 g/l(г/л)</p> <p>3. Реагент 3. Розчин високої концентрації гемоглобіну 170-190 g/l(г/л)</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 50-190 г/л.</p> <p>2. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більше 2%.</p>  |            |  |
| 31 | Гемоглобін СпЛ 400   | 5 | пак ов | <p>Гемоглобін крові при взаємодії з заліzosиньородистим калієм окислюється в метгемоглобін, який утворює з ацетонціангідріна гемоглобінціанід (ціанметгемоглобін). Інтенсивність забарвлення прямо пропорційна концентрації гемоглобіну в зразку</p> <p>Склад набору</p> <p>1.Реагент 1. Трансформуючий реагент - натрій вуглекислий кислий – 1 g(г), калій заліzosиньородистий – 0,2 g(г).</p> <p>2.Реагент 2. Ацетонціангідрін.</p> <p>3.Стандарт. Розчин гемоглобіну – 120 g/l (г/л).</p> <p>4.Інструкція з використання.</p> <p>5.Паспорт.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 10 - 200 g/l (г/л). Відхилення від лінійності не перевищує 2%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.</p> <p>2. Чутливість – не менш 5 g/l (г/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 2%.</p> | 33696500-0 | НК 024:2019-32430-Набір для визначення концентрації гемоглобіну ціанметгемоглобінним методом |
| 32 | Моноклональний реагент анти-А для визначення груп крові людини за системою АВ0 | 4 | фл     | <p>Моноклональний реагент анти-А для визначення груп крові людини за системою АВ0 призначений для визначення груп крові людини шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою реакції прямої гемаглютинації. Аналітичні характеристики</p> <p>Реагенти строго специфічні.</p> <p>1. Моноклональний реагент анти-А містить моноклональні антитіла анти-А класу Ig M в титрі <math>\geq 1:32</math>, Моноклональний реагент анти-А не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп В(III) і 0(I). Моноклональний реагент анти-А виявляє А1 і А2 антигени еритроцитів. Аглютинація еритроцитів з більш</p>   | 33696500-0 | НК 024:2019-52532-Анти-А групове типування еритроцитів IVD, антитіла                         |

|    |   |   |    |  |            |  |
|----|---|---|----|--|------------|--|
|    |   |   |    | <p>слабкими варіантами антигену А настає пізніше, ніж з еритроцитами А1 і А2.</p> <p>2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-А - не пізніше 10 s (с).</p> <p>3. Відтворюваність результатів складає 100%.</p>  |            |  |
| 33 | Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини за системою АВ0    | 4 | фл | <p>Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини за системою АВ0 призначений для визначення груп крові людини шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою реакції прямої гемаглютинації. Аналітичні характеристики</p> <p>Реагенти строго специфічні.</p> <p>1. Моноклональний реагент анти-В містить моноклональні антитіла анти-В класу Ig M в титрі <math>\geq 1:32</math>.</p> <p>Моноклональний реагент анти-В не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп А(II) і 0(I).</p> <p>2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-В - не пізніше 10 s (с).</p> <p>3. Відтворюваність результатів складає 100%.</p>   | 33696500-0 | НК 024:2019-52538-Анти-В групове типування еритроцитів IVD, антитіла     |
| 34 | Моноклональний реагент анти-D для визначення груп крові людини за системою Rhesus | 5 | фл | <p>Моноклональний реагент анти-D Супер призначений для встановлення резус належності шляхом визначення D антигену еритроцитів людини за допомогою реакції прямої аглютинації та її модифікацій. Визначення проводиться на площині, в планшетах або в пробірках. Аналітичні характеристики</p> <p>Моноклональний реагент анти-D містить моноклональні антитіла анти-D класу Ig G в титрі <math>\geq 1:16</math>.</p> <p>Моноклональний реагент анти-D забезпечує високочутливе і специфічне зв'язування з D<sup>+</sup> еритроцитами.</p> <p>Використання моноклонального реагенту анти-D дозволяє виявляти на еритроцитах не тільки нормальний антиген D, але і його слабкі варіанти - D<sub>i</sub>.</p> <p>Моноклональний реагент анти-D специфічний, тобто не зв'язується з D-еритроцитами. Моноклональний реагент анти-D має високу аглютинуючу активність, а саме, здатність при титруванні викликати повну аглютинацію D еритроцитів в перших трьох розведеннях. Титр реагенту в непрямому антиглобуліновому тесті з резус-позитивними еритроцитами <math>\geq 1:16</math>.</p> <p>У складі реагенту не міститься добавок, здатних викликати</p> | 33696500-0 | НК 024:2019-52647-Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла |

|    |   |   |        |  |            |   |
|----|---|---|--------|--|------------|---|
|    |   |   |        | неспецифічну поліаглютинацію еритроцитів, тому не потрібно проведення контролю розчинника.   |            |   |
| 35 | Моноклональний реагент анти-С Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus (1x5мл) | 1 | фл     | Моноклональний реагент анти-С Супер призначений для встановлення резус належності шляхом визначення С антигену еритроцитів людини за допомогою реакції прямої аглютинації та її модифікацій. Визначення проводиться на площині, в планшеті або в пробірках. Реагент строго специфічний. Моноклональний реагент анти-С Супер містить моноклональні антитіла анти-С класу Ig M в титрі $\geq 1:8$ . Моноклональний реагент анти-С Супер має високу гемаглютинуючу активність і надійно виявляє відповідний антиген на еритроцитах як гомо-, так і гетерозиготних фенотипів не менше чим 120 s (с) (в прямій реакції на площині). Моноклональний реагент анти-С Супер специфічен і не дає перехресних реакцій з невідповідними антигенами. Для отримання надійних результатів необхідно дотримання інструкції по призначенню набору. Відтворюваність результатів складає 100% | 33696500-0 | НК 024:2019-30598-Набір реагентів для визначення резус-фенотипу |
| 36 | Фарбник-фіксатор по Май-Грюнвальду  | 2 | л      | Фарбник-фіксатор по Май-Грюнвальду призначений для фіксації та фарбування формених елементів крові, являє собою 0,6% розчин сухого еозину метиленового в метиловому спирті. Фарбник-фіксатор по Май-Грюнвальду поставляється у флаконах по 1 л.  | 33696300-8 | НК 024:2019 - 42959 - Барвник Май-Грюнвальда, IVD               |
| 37 | Фарбник по Романовському  | 2 | л      | Фарбник по Романовському призначений для забарвлення формених елементів гематологічних препаратів і ґрунтується на хімічній взаємодії складових частин клітини з відповідними фарбуючими речовинами - ацидофільні утворення забарвлюються у відтінки червоного кольору, базофільні – у кольори від пурпурного до синього. Фарбник по Романовському являє собою розчин сухого фарбника азур-еозину і поставляється у флаконах по 1 л та комплектується фосфатним буфером для розведення фарби.  | 33696300-8 | НК 024:2019 - 44946 - Фарбування за Романовським IVD, набір     |
| 38 | Желатину розчин 10%   | 1 | пак ов | Реагент допоміжний для клінічних лабораторних досліджень. 10 мл розчину в ампулах упакованих по 10 ампул в упаковці; 10 мл розчину містять желатину медичного 1 г;   | 33696500-0 | НК 024:2019 30598 Набір реагентів для визначення резус-фенотипу |



|    |                                 |   |       |  |            |   |
|----|---------------------------------|---|-------|--|------------|---|
|    |                                 |   |       | допоміжні речовини:<br>розчин натрію гідроксиду, натрію хлорид, вода дистильована.   |            |   |
| 39 | Смужки індикаторні "Ацетонтест" | 5 | упа к | Смужки індикаторні «Ацетонтест» призначені для визначення наявності та оцінки рівня кетонових тіл у сечі.  | 33698000-9 | Код НК 024: 2019-47002 - Кетон (ацетоацетат) IVD, набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз |
| 40 | Смужки індикаторні "Денситест"  | 2 | упа к | Індикаторні смужки «Денситест» призначені для визначення щільності сечі.   | 33698000-9 | НК 024:2019: 54514 - Численні аналіти сечі IVD, набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз   |
| 41 | Смужки індикаторні "Глюкотест"  | 5 | упа к | Смужки індикаторні "Глюкотест" призначені для визначення наявності та оцінки рівня глюкози в сечі.   | 33698000-9 | НК 024:2019: 62538 - Система моніторингу глюкози ІВД, пункт надання допомоги                        |
| 42 | Поживний агар 0,250 кг          | 2 | кон т | Призначення: культивування мікроорганізмів.<br>Склад: пептон ферментативний – 10г/л, агар мікробіологічний – 10г/л, натрію хлорид – 5г/л, дріжджовий екстракт – 3г/л.<br>Гомогенний порошок кремового кольору.   | 33696500-0 | НК 024:2019: 58649 - Поживний агар живильне середовище ІВД  |
| 43 | Вісмут-сульфіт агар 0,25кг      | 1 | кон т | Призначення: Вісмут-сульфіт агар для селективного виділення сальмонел.<br>Склад: Пептон ферментативний- 17г/л, агар мікробіологічний 15г/л, глюкоза – 5г/л, натрій сірчистоокислий 5г/л, натрію гідро фосфат 4г/л, вісмут цитрат – 2г/л, дріжджовий екстракт – 1г/л, сіль Мора 1г/л, діамантовий зелений -0,025г/л.<br>Гомогенний порошок світло-зеленого кольору. | 33696500-0 | НК 024:2019 - 58545 - Агар з сульфитом вісмуту для Salmonella spp. живильне середовище ІВД          |
| 44 | Агар Ендо 0,25кг                | 2 | кон т | Призначення: середовище Ендо для диференціації бактерій за здатністю ферментувати лактозу.<br>Склад: Пептон ферментативний- 10г/л, лактоза 10г/л, агар мікробіологічний 10г/л, натрію сульфід 2,65г/л, калію гідро фосфат 1г/л, фуксин 0,35г/л.<br>Гомогенний порошок світло-рожевого кольору.   | 33696500-0 | НК 024:2019 - 61627 - Агар для Enterobacteriaceae живильне середовище ІВД                           |
| 45 | Сабуро агар з глюкозою 0,250 кг | 1 | кон т | Призначення: Середовище для одноклітинних та міцеліальних грибів.<br>Склад: Глюкоза- 40г/л, агар мікробіологічний- 10г/л, пептон ферментативний- 9г/л дріжджовий екстракт- 1г/л.   | 33696500-0 | НК 024:2019 :58660- Агар Сабуро з декстрозой для культивування грибів                               |

|    |   |   |          |   |            |  |
|----|---|---|----------|---|------------|--|
|    |   |   |          | Гомогенний порошок кремового кольору.   |            | живильне середовище ІВД  |
| 46 | Поживний бульйон 0,25 кг                | 1 | кон<br>т | Призначення: накопичення мікроорганізмів.<br>Склад: пептон ферментативний – 10г/л, натрію хлорид – 4,5г/л, дріжджовий екстракт – 0,5г/л.<br>Гомогенний порошок кремового кольору  | 33696500-0 | НК 024:2019 - 58650 -<br>Поживний бульйон живильне середовище ІВД                        |
| 47 | Селенітовий бульйон (Лейфсона) 0,250 кг | 1 | кон<br>т | Призначення: Селективне середовище для накопичення сальмонел.<br>Склад: Пептон ферментативний- 5г/л, маніт- 4г/л, натрію гідрофосфат7,5г/л, натрію дигідро.<br>Рідина світло жовтого кольору, прозора.  | 33696500-0 | НК 024:2019 - 58605 -<br>Антимікробна чутливість загальна живильне середовище ІВД        |
| 48 | Пептон основний 0,250кг                 | 1 | кон<br>т | Призначення: накопичення холерного вібриону.<br>Склад: Пептон ферментативний - 100г/л, натрію хлорид - 47г/л, дріжджовий екстракт – 2,5г/л, натрію карбонат-17г/л, натрію піросульфід- 3,5г/л, калію нітрат-1г/л<br>Гомогенний порошок кремового кольору.   | 33696500-0 | НК 024:2019 - 58532– Лужна пептонна вода живильне середовище бульйон ІВД                 |
| 49 | Агар Плоскірева 0,250кг                 | 1 | кон<br>т | Призначення: Диференціація бактерій за здатністю ферментувати лактозу.<br>Склад: Пептон ферментативний - 10г/л, Лактоза – 10г/л, агар мікробіологічний- 12г/л, натрію цитрат – 5,5г/л, жовч 5,5г/л, натрію сульфід- 4,5г/л, дріжджовий екстракт – 2,25г/л, йод 0,1г/л , нейтральний червоний- 0,03г/л.<br>Гомогенний порошок кремового кольору. | 33696500-0 | НК 024:2019 - 58592 - Агар з дезоксихолатом живильне середовище ІВД                      |
| 50 | Середовище Кесслера 0,250 кг            | 1 | кон<br>т | Призначення Виявлення коліформних бактерій.<br>Склад Пептон ферментативний-10г/л, лактоза- 10г/л, жовч-3г/л, кристалічний фіолетовий-0,015г/л.  | 33696500-0 | НК 024:2019- 58626 Бульйон МакКонкі живильне середовище ІВД                              |
| 51 | Сольовий агар 0,250 кг                  | 1 | кон<br>т | Призначення: Виділення стафілококів та диференціація за здатністю продукувати лецитиназу.<br>Склад: натрію хлорид – 70г/л, агар мікробіологічний- 15г/л, пептон ферментативний -10г/л, дріжджовий екстракт- 4,5г/л, натрію гідро фосфат - 0,5г/л.<br>Гомогенний порошок кремового кольору   | 33696500-0 | НК 024:2019 – 58629 Манніт-сольовий агар для Staphylococcus spp. живильне середовище ІВД |
| 52 | Корінебакагар 0,25кг                    | 1 | кон<br>т | Призначення: культивування та виділення корінебактерій.<br>Склад: пептон ферментативний 24г/л, агар мікробіологічний 15г/л, натрію хлорид – 5,5г/л, дріжджовий екстракт 5г/л, глюкоза 0,5г/л.<br>Гомогенний порошок кремового кольору.  | 33696500-0 | НК 024:2019 30642 -<br>Середовище для вирощування бактерій                               |
| 53 | Тіогліколеве середовище                 | 1 | кон<br>т | Призначення: Контроль стерильності.<br>Склад: пептон ферментативний –   | 33696500-0 | НК 024:2019 - 58679 - Бульйон  |

|    |   |     |          |  |            |  |
|----|---|-----|----------|--|------------|--|
|    | 0,25кг  |     |          | 10г/л, глюкоза – 5,5г/л, агар мікробіологічний – 0,75г/л, натрію хлорид – 2,5г/л, дріжджовий екстракт – 5,25г/л, натрію тіогліколят - 0,5г/л, цистеїну гідро хлорид -0,5г/л. Гомогенний порошок кремового кольору.   |            | з тіогліколятом живильне середовище ІВД                                  |
| 54 | АГВ поживні середовища для санітарної та клінічної мікробіології, сухі 0,25кг | 1   | кон<br>т | Призначення: визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.<br>Склад: Пептон ферментативний- 14г/л, агар мікробіологічний - 14г/л, натрію хлорид – 4,5г/л, крохмаль -1г/л, натрію гідрофосфат – 0,5г/л. Гомогенний порошок кремового кольору.  | 33696500-0 | НК 024:2019 - 30642, Середовище для вирощування бактерій                 |
| 55 | Сольовий бульйон 0,25кг   | 1   | кон<br>т | Призначення: Селективне накопичення стафілококів.<br>Склад Натрію хлорид- 75г/л, пептон ферментативний- 10г/л, маніт- 10г/л, натрію гідрофосфат-5г/л, дріжджовий екстракт- 2г/л, лактоза- 2г/л.  | 33696500-0 | НК 024:2019 - 33352 - Культурне середовище, селективне / диференційоване |
| 56 | Олькеницького середовище 0,25кг   | 1   | кон<br>т | Призначення: Диференціація бактерій за здатністю ферментувати вуглеводи, сечовину та продукувати сірководень.<br>Склад: Пептон ферментативний-10г/л, лактоза 10 г/л, сахароза 10г/л, сечовина 10г/л, агар мікробіологічний- 10г/л, дріжджовий екстракт- 3,5г/л, натрію хлорид- 5г/л, глюкоза - 1г/л, натрію тіосульфат- 0,3 г/л, заліза сульфат- 0,2 г/л, натрію, феноловий червоний- 0,025 г/л.<br>Гомогенний порошок світло-жовтого кольору. | 33696500-0 | НК 024:2019 – 33353 Культурне середовище, селективне / недиференційоване |
| 57 | Натрій гідроксид  | 0,5 | кг       | Вміст основної речовини, г/кг > 990<br>Натрій вуглекислий (Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> ), г/кг < 4,0<br>Натрій сірчаноокислий (Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ), мг/кг < 80<br>Натрій хлористий (NaCl), мг/кг < 200<br>Залізо (Fe), мг/кг < 10<br>Миш'як (As), мг/кг < 2<br>Ртуть (Hg), ppm < 0,1<br>Свинець (Pb), мг/кг < 0,5<br>Кадмій (Cd), мг/кг < 1<br>Хром (Cr), мг/кг < 1<br>Сурма (Sb), мг/кг < 5<br>Селен (Se), мг/кг < 5        | 33696300-8 | НК 024:2019 – 52899 Натрій (Na <sup>+</sup> ) IVD, реагент               |
| 58 | Натрій лимоннокислий 3-х заміщений  | 0,5 | кг       | Зовнішній вигляд: кристали білого або майже білого кольору, добре розчинний у воді, практично нерозчинний в етанолі  | 33696300-8 | НК 024:2019:52899- Натрій (Na <sup>+</sup> ) IVD, реагент                |
| 59 | Сульфасаліцилова кислота  | 1   | кг       | Характеристика:<br>Вміст основної речовини, % ≥ 99-104<br>Вільна кислота, % ≤ 5,5<br>Вода, % ≤ 22,0  | 33696300-8 | НК 024:2019 53601 Альбумін-глобуліновий коефіцієнт IVD,                  |

|    |   |     |       |   |            |  |
|----|---|-----|-------|---|------------|--|
|    |   |     |       |   |            | реагент  |
| 60 | Метиленовий синій   | 0,1 | кг    | Інтервал рН переходу забарвлення від жовтого до фіолетового 0,1-3,2<br>Вода, % ≤ 5,0<br>Вміст нерозчинних в етанолі речовин, % ≤ 0,4  | 33696300-8 | НК 024:2019 45351<br>Метиленовий синій розчин ІВД  |
| 61 | Натрій хлористий  | 1   | кг    | Вміст основної речовини, % 99,5-100,5<br>Зовнішній вигляд розчину: чистий і прозорий  | 33696300-8 | НК 024:2019 – 52899 Натрій (Na+) ІВД, реагент  |
| 62 | Набір реагентів "Знежирювач для скла"   | 1   | набір | Набір розрахований для знежирення 5000 штук скла<br>СКЛАД НАБОРУ<br>1. Знежирювач для скла- 1 флакон з (1000 ± 40) мл.  | 33696000-5 | НК 024:2019: 59059 —<br>Миючий / очищуючий розчин ІВД, для ручного обладнання  |
| 63 | Диски з антибіотиками для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів | 15  | флак  | Набір реагентів або інших пов'язаних із ними матеріалів, що містить диски для тестування на чутливість, просочені протимікробними речовинами, якими виявляють профіль чутливості мікроорганізмів до безлічі протимікробних препаратів, вивільнених із клінічного зразка методом культивування<br>1 фл на 100 дисків   | 33694000-1 | НК 024 2019 - 45352<br>Диски/с трипи для тестування на чутливість мікроорганізмів до множинних антибіотиків ІВД, набір |
| 64 | Реагент М-30-Д Diulent 20л  | 5   | шт    | Неазідний, фільтрований ізотонічний розчин, що використовується для підрахування та визначення розміру клітин крові.<br>Застосовується згідно з інструкцією користувача приладом.<br>АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ:<br>Хлорид натрію - 5,0 г/л<br>Безводний натрію сульфат -8,0 г/л<br>Буферні речовини-1,0 – 3,0 г/л<br>Протигрибкові та антибактеріальні речовини - 0,8 - 2,5 г/л | 33696000-5 | НК 024 2019 - 58237<br>Буферний розчинник зразків ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи                          |
| 65 | Реагент "М-30-R Rinse" 20л  | 2   | шт    | Ополіскувач М-30R RINSE<br>Зовнішній вигляд:Прозора рідина без осаду, часток або флокуляції<br>Об'єм ≥20л або 20.0 кг   | 33696000-5 | НК 024 2019 - 59058 -<br>Миючий / очищуючий розчин ІВД, для автоматизованих / напівавтоматизованих систем              |
| 66 | Реагент М-30-E-Z cleanser 100мл   | 1   | шт    | Використовується як очищувальний реактив для чистки гематологічного аналізатора.<br><br>АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ:<br>Протеолітичний фермент -3,0-10 г/л<br>Сурфактант - 0,3-1,5 г/л<br>Хлорид натрію - 3,0-5,0 г/л<br>Протигрибкові та антибактеріальні речовини - 0,5 – 2,5 г/л<br>Буферизуючі агенти - 1,0 - 4,0 г/л   | 33696000-5 | НК 024:2019 – 59058 -<br>Миючий/очищуючий розчин ІВД, для автоматизованих/полуавтоматизованих систем                   |

|    |   |   |    |   |            |  |
|----|---|---|----|---|------------|--|
| 67 | Реагент "М-30<br>CFL Lyse<br>500мл                      | 4 | фл | Лізісний реагент, що не містить ціаніду, призначений для кількісного визначення вмісту гемоглобіну та підрахування та оцінки розмірів лейкоцитів. Застосовується у відповідності з інструкцією користувача приладом.<br>АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ:<br>Четвертинні солі амонію - < 50 г/л<br>Неіонні поверхньо - активні речовини - < 15 г/л<br>Ферроціанід - < 0,5 г/л<br>Ізопропанол - 0,1-1,5 г/л | 33696000-5 | НК 024:2019 - 61165 - Реагент для лізису клітин крові ІВД            |
| 68 | Калібратор 1 (K,Na,Cl) (для аналізатору електролітів)   | 2 | шт | Призначений для калібрування електродів аналізаторів електролітів по одній або двох точках та їх промивки від залишків попередніх проб. Об'єм фасування – 1000 мл. Склад: калій хлористий, натрій хлористий, бікарбонат натрію, бікарбонат літію, ПАР, вода дистильована.   | 33696000-5 | НК 024:2019 – 30216 – Багатокомпонентний калібратор клінічної хімії, |
| 69 | Калібратор 2 (K, Na, Cl) (для аналізатору електролітів) | 1 | шт | Призначений для калібрування електродів аналізатора електролітів по другій точці. Забезпечує показники характеристик вимірювальних електродів у робочому діапазоні. Об'єм фасування – 100 мл. Склад: калій хлористий, натрій хлористий, бікарбонат натрію, бікарбонат кальцію, ПАР, вода дистильована   | 33696000-5 | НК 024:2019 – 30216 – Багатокомпонентний калібратор клінічної хімії, |
| 70 | Очисний розчин для аналізатора електролітів 100 мл.     | 3 | шт | Призначений для промивки електродів і гідравлічної системи аналізатора електролітів від забруднення. Видаляє залишки біологічної проби. Об'єм фасування – 100 мл. Склад:<br>1.Калію хлорид.<br>2.Гіпохлорид натрію<br>3.Вода дистильована.  | 33696000-5 | НК 024:2019 – 63377 Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД         |
| 71 | Кондиціонер для аналізатора електролітів 100 мл.        | 1 | шт | Призначений для промивки електродів аналізаторів електролітів, відновлює мембрани електродів після проведення процедури очистки за допомогою очисного розчину. Об'єм фасування – 100 мл. Склад:<br>1.Натрій хлористий.<br>2.Біфторид амонію.<br>3.Вода дистильована   | 33696000-5 | НК 024:2019 - 52899 - Натрій (Na+) IVD, реагент,                     |
| 72 | Розчин сольового містка (для аналізатору електролітів)  | 1 | фл | Призначений для роботи електроду порівняння в аналізаторах електролітів при вимірюванні різниці потенціалів між іоноселективними електродами і електродом порівняння. Забезпечує налаштування і стабільність  | 33696000-5 | НК 024:2019 - 42651 - Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD,     |

|    |           |   |           |  |            |  |
|----|-----------|---|-----------|--|------------|--|
|    |           |   |           | вимірювань.<br>Об'єм фасування – 1 л.<br>Склад: калію хлорид, натрію хлорид,<br>ПАР, вода дистильована.  |            |  |
| 73 | ТТГ – ІФА | 2 | наб<br>ір | <p>Принцип аналізу – «сендич»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій 0.2-20 мМО/л.</p> <p>Чутливість: 0.04 мМО/л.</p> <p>Калібрувальні проби на основі фосфатного бу-фера (рН 7.2–7.4), що містять відомі кількості тиреотропного гормону – 0; 0.2; 1; 5; 10; 20 мМО/л, готові до використання (калібрувальна проба С1– 2 мл, інші – по 0.8 мл кожна), прозорі рідини червоного кольору, калібрувальні проба С1 – прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тиреотропного гормону, готова до використання (по 0.8 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина синього кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.</p> <p>Наявність Реєстраційного посвідчення.</p> | 33694000-1 | НК 024:2019<br>54383<br>Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |

|    |          |   |       |   |            |  |
|----|----------|---|-------|---|------------|--|
|    |          |   |       | <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p> <p>Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>   |            |  |
| 74 | T4 – ІФА | 2 | набір | <p>Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуоферментний аналіз.</p> <p>Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 25 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій: 32–320 нмоль/л.</p> <p>Чутливість: 3 нмоль/л.</p> <p>Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості тироксину – 0; 32; 64; 160; 320 нмоль/л, готові до використання (по 0.8 мл кожна), прозорі рідини червоного кольору (калібрувальна проба С1 – прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тироксину, готова до використання (0.8 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина синього кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Пакування набору – коробка з картону.</p> <p>Лавсанова вакуумна упаковка планшета.</p> <p>Наявність Реєстраційного посвідчення.</p> | 33694000-1 | НК 024:2019 - 30309 Набір реагентів для вимірювання тироксину вільного |

|    |                   |   |       |  |            |  |
|----|-------------------|---|-------|--|------------|--|
|    |                   |   |       | <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p> <p>Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>  |            |  |
| 75 | Загальний ПСА-ІФА | 2 | набір | <p>Принцип аналізу – «сендич»-варіант твердофазного імуоферментного аналізу.</p> <p>Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій 1.5-30 нг/мл.</p> <p>Чутливість: 0.005 нг/мл.</p> <p>Калібрувальні проби на основі трис-буфера (рН 7.2-7.4), що містять відомі кількості загального простатичного специфічного антигену – 0; 1.5; 5; 10; 30 нг/мл, готові до використання (калібрувальна проба С1 – 6 мл, інші – по 0.8 мл кожна), прозорі рідини червоного кольору, калібрувальні проба С1 – прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом загального простатичного специфічного антигену, готова до використання (по 0.8 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина червоного кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Упаковка прозора поліетиленова із</p> | 33694000-1 | <p>НК 024:2019 - 54672</p> <p>Загальний простатичний специфічний антиген (ПСА) IVD</p> |



|    |              |   |        |  |            |  |
|----|--------------|---|--------|--|------------|--|
|    |              |   |        | <p>ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.</p> <p>Наявність Реєстраційного посвідчення.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p> <p>Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>   |            |  |
| 76 | АТ-ТПО – ІФА | 2 | наб ір | <p>Принцип аналізу – непрямий варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 5 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій 30-1000 МО/мл.</p> <p>Чутливість: 2.5 МО/мл.</p> <p>Калібрувальні проби на основі фосфатного буфера (рН 7.2–7.4), що містять відомі аутоантитіли проти тиреопероксидази – 0; 30; 100; 300; 1000 МО/мл, готові до використання (по 1.1 мл кожна), прозорі рідини червоного кольору, калібрувальні проба С1 – прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом аутоантитілу проти тиреопероксидази, готова до використання (по 1.1 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>ІФА-буфер, готовий до використання (50 мл), прозора рідина синього кольору.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина червоного кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.</p> | 33694000-1 | НК 024:2019 - 30317 Набір реагентів для вимірювання антитілу пероксидази щитовидної залози |

|    |   |   |       |  |            |  |
|----|---|---|-------|--|------------|--|
|    |   |   |       | <p>Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.</p> <p>Наявність Реєстраційного посвідчення.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p> <p>Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>   |            |  |
| 77 | Набір ІФА для визначення Феритину                 | 1 | набір | <p>Набір повинен бути придатним для кількісного визначення концентрацій феритину в сироватці людини.</p> <p>Принцип методу: імуоферментний послідовний аналіз 4 типу. Набір повинен включати 6 флаконів калібраторів з концентраціями 0, 10, 50, 150, 400 і 800 нг/мл об'ємом 1 мл кожний. Калібратори повинні містити консервант та бути прокалібровані по 3-му Міжнародному стандарту ВООЗ IS 94/572. Об'єм зразка: не більше, ніж 25 мкл. Час інкубації повинен становити 75 хв. Стабільність комплексу після додавання стоп-розчину – не менше 30 хв.</p> <p>Стабільність реагентного набору при зберіганні від 2 до 8 °С: не менше 60 днів після відкриття.</p> | 33694000-1 | НК 024:2019-53717-Феритин IVD, набір, імуоферментний аналіз (ІФА)  |
| 78 | Прокальцитонін (25 тестів/набір)                  | 3 | набір | <p>Кількість тестів у наборі: 25.</p> <p>Метод: імуофлуоресценція.</p> <p>Набір повинен бути призначеним для використання з аналізатором FA-50.</p>  | 33694000-1 | НК 024:2019:54313 - Прокальцитонін IVD, набір, імуофлуоресцентний аналіз                                     |
| 79 | С-реактивний білок високочутливий 25 тестів/набір | 3 | набір | <p>Кількість тестів у наборі: 25.</p> <p>Метод: імуофлуоресценція.</p> <p>Набір повинен бути призначеним для використання з аналізатором FA-50.</p>  | 33694000-1 | НК 024:2019-58768 – С-реактивний білок (СРБ) IVD, набір, імуофлуоресцентний аналіз                           |
| 80 | Глікогемоглобін HbA1c (25 тестів/набір)           | 3 | набір | <p>Кількість тестів у наборі: 25.</p> <p>Метод: імуофлуоресценція.</p> <p>Набір повинен бути призначеним для використання з аналізатором FA-50.</p>  | 33694000-1 | НК 024:2019 – 59090 Глікозильований гемоглобін (HbA1c) IVD, набір, Нефелометричний / турбидиметричний аналіз |
| 81 | Д-димер (25 тестів/набір)                         | 3 | набір | <p>Кількість тестів у наборі: 25.</p> <p>Метод: імуофлуоресценція.</p> <p>Набір повинен бути призначеним для використання з аналізатором FA-50.</p>  | 33694000-1 | НК 024:2019-61389 – D-димер IVD, набір, імуофлуоресцентний аналіз  |

|    |                                     |   |       |   |            |   |
|----|-------------------------------------|---|-------|---|------------|---|
|    |                                     |   |       |   |            | ентний аналіз   |
| 82 | Тропонін І (сТnI) (25 тестів/набір) | 1 | набір | Кількість тестів у наборі: 25.<br>Метод: імунофлуоресценція.<br>Набір повинен бути призначеним для використання з аналізатором FA-50.   | 33694000-1 | НК 024:2019: 53998 Тропонін Т / Тропонін І IVD, набір, імунохроматографічний аналіз (ІХА), експрес-тест     |
| 83 | EQUI anti-Helicobacter              | 2 | набір | - Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням;<br>-стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок;<br>-кольорова індикація етапів аналізу.<br>- Принцип аналізу запропонованих тест-систем -«непрямий» твердофазний ІФА у двоетапній інкубації; - час проведення аналізу не більше 1 години 30 хвилин.<br>-У лунках планшета засорбовано суміш нативних та рекомбінантних антигенів Helicobacter pylori.<br>- Об'єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку – 10 мкл.   | 33694000-1 | НК 024:2019 – 30691 Набір реагентів для виявлення антитіл Helicobacter pylori                               |
| 84 | DIA -Тохо-IgG                       | 1 | набір | <b>ПРИЗНАЧЕННЯ</b><br>Тест-система призначена для кількісного аналізу сироватки або плазми крові людини на наявність ІgG антитіл до T.gondii методом імуноферментного аналізу. Аналіз може бути проведений як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і в автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу.<br><b>КОМПЛЕКТНІСТЬ ТЕСТ-СИСТЕМИ</b><br>Реагент X192<br>Імуносорбент<br>Полістироловий планшет, в пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc, в лунках якого сорбовані антигени T. gondii 2<br><br>КК – Концентрат кон'югату (11x)<br>Моноклональні антитіла до ІgG людини, кон'юговані з пероксидазою хрому. Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br>Червона з незначною опалесценцією рідина 1x2,8 мл<br><br>НК – Негативний контроль F<br>Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HBsAg, антиген p24 ВІЛ-1 та антитіла до T. gondii, вірусу гепатиту С, ВІЛ-1 і ВІЛ-2, і T.pallidum.<br>Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br>Світло-жовта з незначною | 33694000-1 | НК 024:2019 52436 Токсоплазма антитіла класу імуноглобулін G (ІgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |

|    |   |   |       |  |            |  |
|----|---|---|-------|--|------------|--|
|    |   |   |       | <p>опалесценцією рідина. 1x1 мл<br/> ПК I – Позитивний контроль I (20 МО/мл) F<br/> Очищені IgG людини, специфічні до T. gondii.<br/> Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/> Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина 1x1 мл<br/> ПК II – Позитивний контроль II (100 МО/мл) F<br/> Очищені IgG людини, специфічні до T. gondii. Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/> Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина 1x1 мл<br/> КПР – Концентрат розчину для промивання (26x)<br/> Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні 2x75 мл<br/> PPC – Розчин для розведення сироваток<br/> Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/> Фіолетова опалесцююча рідина 1x120 мл<br/> PPK – Розчин для розведення кон'югату<br/> Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/> Червона опалесцююча рідина 1x28 мл<br/> ТМБ-субстрат<br/> 3,3',5,5'-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню.<br/> Прозора безбарвна рідина 1x24 мл<br/> Стоп-реагент<br/> Розчин сірчаної кислоти. Прозора безбарвна рідина 1x28 мл<br/> Клейка плівка 6 шт.<br/> Інструкція з використання в паперовому або електронному вигляді на цифровому носії 1 шт.</p> |            |  |
| 85 | Визначення хламідійної інфекції, ІФА, DIA | 1 | набір | <p><b>ПРИЗНАЧЕННЯ</b><br/> Тест-система призначена для якісного та напівкількісного аналізу сироватки або плазми крові людини на наявність IgG та/або IgA антитіл до Chlamydia trachomatis методом імуноферментного аналізу.<br/> Аналіз може бути проведений як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і в автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу.<br/> Форма випуску: 192 (включаючи</p>  | 33694000-1 | НК 024:2019 – 50763 - Бактерія Chlamydia trachomatis антитіла класу імуноглобулін М (IgM) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |

контролі) Т2-12 – 2 стрипових планшети, 12 постановок ІФА: 1 постановка – 16 лунок.

#### КОМПЛЕКТНІСТЬ ТЕСТ-СИСТЕМИ

##### Імуносорбент

Полістироловий планшет в пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc в лунках якого сорбований видоспецифічний рекомбінантний антиген *C.trachomatis*, аналог С-кінцевого фрагменту зрілого білка MOMP *C. trachomatis* –2

##### КК IgG – Концентрат кон'югату анти-IgG (11x)

Моноклональні антитіла до IgG людини, кон'юговані з пероксидазою хрому. Консервант: 0.2% ProClin™300.

Червона з незначною опалесценцією рідина -1×2,8 мл

##### КК IgA – Концентрат кон'югату анти-IgA (11x)

Моноклональні антитіла до IgA людини, кон'юговані з пероксидазою хрому. Консервант: 0.25% фенол.

Червона з незначною опалесценцією рідина -1×2,8 мл

##### ПК IgG – Позитивний контроль IgG F

Інактивована сироватка крові людини, яка містить IgG, специфічні до *C. trachomatis*.

Консервант: 0.2% ProClin™300.

Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина - 1×1мл

##### ПК IgA – Позитивний контроль IgA F

Очищені IgA людини, специфічні до *C. trachomatis*. Консервант: 0.25% фенол.

Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина- 1×1мл

##### НК – Негативний контроль F

Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HBsAg, антиген p24 ВІЛ-1 та антитіла до *C.trachomatis*, ВІЛ-1 і ВІЛ-2, вірусу гепатиту С і *T.pallidum*. Консервант: 0.2% ProClin™300.

Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина- 1×1,6мл

##### КПР –Концентрат розчину для промивання (26x)

Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння

|    |  |   |       |  |            |   |
|----|--|---|-------|--|------------|---|
|    |  |   |       | <p>кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні- 2×75мл</p> <p>РРС – Розчин для розведення сироваток<br/>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/>Фіолетова опалесцююча рідина. - 1×24мл</p> <p>РРК – Розчин для розведення кон'югату<br/>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/>Червона опалесцююча рідина- 1×28мл</p> <p>ТМБ-субстрат<br/>3,3',5,5'-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню.<br/>Прозора безбарвна рідина- 1×24мл</p> <p>Стоп-реагент<br/>Розчин сірчаної кислоти. Прозора безбарвна рідина- 1×28мл</p> <p>Клейка плівка- бшт</p> <p>Інструкція з використання в паперовому або електронному вигляді на цифровому носії- 1шт</p> |            |   |
| 86 | Тест-система імуноферментна для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 1 і 2 типів | 1 | набір | <p><b>ПРИЗНАЧЕННЯ</b><br/>Тест-система призначена для якісного та напівкількісного аналізу сироватки або плазми крові людини на наявність IgG антитіл до вірусу простого герпесу 1 і 2 типів (HSV-1 та HSV-2) методом імуноферментного аналізу.<br/>Аналіз може бути проведений як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і в автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу.</p> <p><b>КОМПЛЕКТНІСТЬ ТЕСТ-СИСТЕМИ</b><br/>Імуносорбент<br/>Полістироловий планшет в пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc, в лунках якого сорбовані антигени HSV-1 та HSV-2 2<br/>КК – Концентрат кон'югату (11x)<br/>Моноклональні антитіла до IgG людини, кон'юговані з пероксидазою хрому. Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/>Червона з незначною опалесценцією рідина 1x2,8 мл<br/>ПК – Позитивний контроль F</p>                                     | 33694000-1 | НК 024:2019 – 49541 - Вірус простого герпесу 1 і 2 (HSV1 і 2) імуноглобулін G (IgG) антитіла IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |

|    |   |   |        |   |            |  |
|----|---|---|--------|---|------------|--|
|    |   |   |        | <p>Інактивована сироватка крові людини, яка містить IgG до HSV-1 та HSV-2.<br/>Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина 1x1 мл<br/>НК – Негативний контроль F</p> <p>Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HBsAg, антиген р24 ВІЛ-1 та антитіла до HSV-1, HSV-2, вірусу гепатиту С, ВІЛ-1, ВІЛ-2, і T.pallidum.<br/>Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина. 1x1 мл<br/>КІР – Концентрат розчину для промивання (26x)<br/>Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні 2x75 мл<br/>РРС – Розчин для розведення сироваток<br/>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/>Фіолетова опалесцююча рідина 1x120 мл<br/>РРК – Розчин для розведення кон'югату<br/>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/>Червона опалесцююча рідина 1x28 мл<br/>ТМБ-субстрат<br/>3,3',5,5'-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню.<br/>Прозора безбарвна рідина 1x24 мл<br/>Стоп-реагент<br/>Розчин сірчаної кислоти. Прозора безбарвна рідина 1x28 мл<br/>Клейка плівка 6 шт.<br/>Інструкція з використання в паперовому або електронному вигляді на цифровому носії 1 шт.</p> |            |  |
| 87 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до Treponema pallidum | 3 | наб ір | <p><b>ПРИЗНАЧЕННЯ</b><br/>Тест-система призначена для аналізу сироватки або плазми крові людини на наявність IgG антитіл до Treponema pallidum методом імуноферментного аналізу.<br/>Аналіз може бути проведений як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і в автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу.</p> <p><b>КОМПЛЕКТНІСТЬ ТЕСТ-СИСТЕМИ</b></p>  | 33694000-1 | НК 024:2019 – 51815 - Treponema pallidum антитіла класу імуноглобулін G (IgG) і імуноглобулін M (IgM), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |

|  |  |  |  |  |
|--|--|--|--|--|
|  |  |  | <p>Імуносорбент<br/> Полістироловий планшет в пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc, в лунках якого сорбовані рекомбінантні білки Trp 15, Trp 17, Trp 41 та Trp 47 – аналоги антигенів T. pallidum 2</p> <p>КК – Концентрат кон'югату (11x)<br/> Моноклональні антитіла до IgG людини, кон'юговані з пероксидазою хрому. Консервант: 0.2% ProClinTM 300.</p> <p>Червона з незначною опалесценцією рідина 1x2,8 мл</p> <p>ПК – Позитивний контроль F<br/> Очищені IgG людини, специфічні до T.pallidum.<br/> Консервант: 0.2% ProClinTM 300.</p> <p>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина 1x1 мл</p> <p>НК – Негативний контроль F<br/> Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HBsAg, антиген p24 ВІЛ-1 та антитіла до вірусу гепатиту С, ВІЛ-1 і ВІЛ-2, і T.pallidum.<br/> Консервант: 0.2% ProClinTM300.</p> <p>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина. 1x1,6 мл</p> <p>КПР – Концентрат розчину для промивання (26x)<br/> Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні 2x75 мл</p> <p>РРС – Розчин для розведення сироваток<br/> Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM 300.</p> <p>Фіолетова опалесцююча рідина 1x24 мл</p> <p>РРК – Розчин для розведення кон'югату<br/> Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM 300.</p> <p>Червона опалесцююча рідина 1x28 мл</p> <p>ТМБ-субстрат<br/> 3,3',5,5'-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню.</p> <p>Прозора безбарвна рідина 1x24 мл</p> <p>Стоп-реагент<br/> Розчин сірчаної кислоти. Прозора безбарвна рідина 1x28 мл</p> <p>Клейка плівка 6 шт.</p> <p>Інструкція з використання в паперовому або електронному вигляді</p> |  |
|--|--|--|--|--|



|    |  |   |       |   |            |   |
|----|--|---|-------|---|------------|---|
|    |  |   |       | на цифровому носії 1 шт.  |            |   |
| 88 | Тест-система імуноферментна для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу IgG до цитомегаловірусу людини | 1 | набір | <p><b>ПРИЗНАЧЕННЯ</b><br/>Тест-система призначена для якісного та напівкількісного аналізу сироватки або плазми крові людини на наявність IgG антитіл до цитомегаловірусу методом імуноферментного аналізу. Аналіз може бути проведений як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і в автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу.</p> <p><b>КОМПЛЕКТНІСТЬ ТЕСТ-СИСТЕМИ</b><br/>Імуносорбент<br/>Полістироловий планшет в пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc, в лунках якого сорбовані очищені рекомбінантні антигени CMV 1</p> <p>КК – Концентрат кон'югату (11х)<br/>Моноклональні антитіла до IgG людини, кон'юговані з пероксидазою хрому. Консервант: 0.25% фенол.<br/>Червона з незначною опалесценцією рідина 1×1,5 мл</p> <p>ПК – Позитивний контроль F<br/>Інактивована сироватка крові людини, яка містить IgG до CMV. Консервант: 0.2% ProClin™300.<br/>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина 1х0,8 мл</p> <p>НК – Негативний контроль F<br/>Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HBsAg, антиген р24 ВІЛ-1 та антитіла до CMV, ВІЛ-1 і ВІЛ-2, вірусу гепатиту С і T.pallidum. Консервант: 0.2% ProClin™300.<br/>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина 1х0,8 мл</p> <p>КПР – Концентрат розчину для промивання (26х)<br/>Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні 1х80 мл</p> <p>РРС – Розчин для розведення сироваток<br/>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClin™300.<br/>Фіолетова опалесцююча рідина 1х14 мл</p> <p>РРК – Розчин для розведення кон'югату<br/>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і</p> | 33694000-1 | НК 024:2019:49712 — Cytomegalovirus (CMV) імуноглобулін G (IgG) антитіла IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |

|    |  |   |       |  |            |   |
|----|--|---|-------|--|------------|---|
|    |  |   |       | <p>консервант 0.4% ProClinTM300.<br/>Червона опалесцююча рідина 1x15 мл<br/>ТМБ-субстрат<br/>3,3',5,5'-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню.<br/>Прозора безбарвна рідина 1x12 мл<br/>Стоп-реагент<br/>Розчин сірчаної кислоти. Прозора безбарвна рідина 1x14 мл<br/>Клейка плівка 3 шт.<br/>Інструкція з використання в паперовому або електронному вигляді на цифровому носії 1 шт.</p>  |            |   |
| 89 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgA до Chlamydia trachomatis | 1 | набір | <p><b>ПРИЗНАЧЕННЯ</b><br/>Тест-система призначена для якісного та напівкількісного аналізу сироватки або плазми крові людини на наявність IgG та/або IgA антитіл до Chlamydia trachomatis методом імуноферментного аналізу.<br/>Аналіз може бути проведений як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і в автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу.</p> <p><b>КОМПЛЕКТНІСТЬ ТЕСТ-СИСТЕМИ</b><br/>Імуносорбент<br/>Полістироловий планшет в пакеті з ламінованою алюмінію з замком Ziploc в лунках якого сорбований видоспецифічний рекомбінантний антиген C.trachomatis, аналог С-кінцевого фрагменту зрілого білка МОРР C. trachomatis 1<br/>КК IgG – Концентрат кон'югату анти-IgG (11x)<br/>Моноклональні антитіла до IgG людини, кон'юговані з пероксидазою хрому. Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/>Червона з незначною опалесценцією рідина 1x1,5 мл<br/>КК IgA – Концентрат кон'югату анти-IgA (11x)<br/>Моноклональні антитіла до IgA людини, кон'юговані з пероксидазою хрому. Консервант: 0.25% фенол.<br/>Червона з незначною опалесценцією рідина 1x1,5 мл<br/>ПК IgG – Позитивний контроль IgG F Інактивована сироватка крові людини, яка містить IgG, специфічні до C. trachomatis.<br/>Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина 0,8 мл<br/>ПК IgA – Позитивний контроль IgA F Очищені IgA людини, специфічні до C. trachomatis. Консервант: 0.25% фенол.<br/>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина 1x0,8 мл</p> | 33694000-1 | НК 024:2019: 50763 - Бактерія Chlamydia trachomatis антитіла класу імуноглобулін М (IgM) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |

|    |  |   |       |   |            |   |
|----|--|---|-------|---|------------|---|
|    |  |   |       | <p>НК – Негативний контроль F<br/>Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HBsAg, антиген p24 ВІЛ-1 та антитіла до C.trachomatis, ВІЛ-1 і ВІЛ-2, вірусу гепатиту С і T.pallidum. Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина 1x1 мл<br/>КПР –Концентрат розчину для промивання (26x)<br/>Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні 1x80 мл<br/>РРС – Розчин для розведення сироваток<br/>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/>Фіолетова опалесцююча рідина.<br/>1x14 мл<br/>РРК – Розчин для розведення кон'югату<br/>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/>Червона опалесцююча рідина 1x15 мл<br/>ТМБ-субстрат<br/>3,3',5,5'-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню.<br/>Прозора безбарвна рідина 1x12 мл<br/>Стоп-реагент<br/>Розчин сірчаної кислоти. Прозора безбарвна рідина 1x14 мл<br/>Клейка плівка 3 шт.<br/>Інструкція з використання в паперовому або електронному вигляді на цифровому носії 1 шт.</p> |            |   |
| 90 | Тест-система імуноферментна для якісного та напівкількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 1 і 2 типів | 1 | набір | <p><b>ПРИЗНАЧЕННЯ</b><br/>Тест-система призначена для якісного та напівкількісного аналізу сироватки або плазми крові людини на наявність IgG антитіл до вірусу простого герпесу 1 і 2 типів (HSV-1 та HSV-2) методом імуноферментного аналізу.<br/>Аналіз може бути проведений як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і в автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу.<br/><b>КОМПЛЕКТНІСТЬ ТЕСТ-СИСТЕМИ</b><br/>Імуносорбент<br/>Полістироловий планшет в пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc, в лунках якого сорбовані антигени HSV-1 та HSV-2 1</p>   | 33694000-1 | НК 024:2019: 30805 — Набір реагентів для виявлення імуноглобуліну G (IgG) антитіл до вірусу герпесу |

|    |   |   |        |  |            |  |
|----|---|---|--------|--|------------|--|
|    |   |   |        | <p>КК – Концентрат кон'югату (11x)<br/>Моноклональні антитіла до IgG людини, кон'юговані з пероксидазою хрому. Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/>Червона з незначною опалесценцією рідина 1x1,5 мл</p> <p>ПК – Позитивний контроль F<br/>Інактивована сироватка крові людини, яка містить IgG до HSV-1 та HSV-2. Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина 1x0,8мл</p> <p>НК – Негативний контроль F<br/>Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HBsAg, антиген р24 ВІЛ-1 та антитіла до HSV-1, HSV-2, вірусу гепатиту С, ВІЛ-1, ВІЛ-2, і T.pallidum.<br/>Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина. 1x0,8 мл</p> <p>КПР – Концентрат розчину для промивання (26x)<br/>Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні 1x80 мл</p> <p>РРС – Розчин для розведення сироваток<br/>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/>Фіолетова опалесцююча рідина 1x60 мл</p> <p>РРК – Розчин для розведення кон'югату<br/>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/>Червона опалесцююча рідина 1x15 мл</p> <p>ТМБ-субстрат<br/>3,3',5,5'-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню.<br/>Прозора безбарвна рідина 1x12 мл</p> <p>Стоп-реагент<br/>Розчин сірчаної кислоти. Прозора безбарвна рідина 1x14 мл</p> <p>Клейка плівка 3 шт.<br/>Інструкція з використання в паперовому або електронному вигляді на цифровому носії 1 шт.</p> |            |  |
| 91 | Тест-система імуноферментна для виявлення | 1 | наб ір | <p><b>ПРИЗНАЧЕННЯ</b><br/>Тест-система призначена для аналізу сироватки або плазми крові людини на наявність поверхневого антигену</p>   | 33694000-1 | НК 024:2019 - 48319 Вірус гепатиту В поверхневий |

|  |   |  |  |  |
|--|---|--|--|--|
|  | поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg) |  | <p>вірусу ге-патиту В (HBsAg) методом імуноферментного аналізу. Аналіз може бути проведений як з використанням стандарт-ного обладнання для ІФА, так і в автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу.</p> <p><b>КОМПЛЕКТНІСТЬ ТЕСТ-СИСТЕМИ</b></p> <p>Імуносорбент</p> <p>Полістироловий планшет в пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc, в лунках якого сорбовані моноклональні антитіла до HBsAg 2 шт.</p> <p>КК1 – Концентрат кон'югату №1 (11x) Моноклональні антитіла до HBsAg, кон'юговані з біотином. Консервант: 0.2% ProClinTM300.</p> <p>Синя з незначною опалесценцією рідина 1x1,8 мл</p> <p>КК2 – Концентрат кон'югату №2 (11x) Стрептавідін, кон'югований з пероксидазою хрому. Консервант:0.1% 5-бromo-5-нітро-1,3-діоксан (BND).</p> <p>Помаранчева з незначною опалесценцією рідина 1x3 мл</p> <p>ПК – Позитивний контроль F Інактивована сироватка крові людини, яка містить HBsAg. Консервант: 0.2% ProClinTM300.</p> <p>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина 1x3 мл</p> <p>НК – Негативний контроль F Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HBsAg, антиген р24 ВІЛ-1 та антитіла до вірусу гепатиту С, ВІЛ-1 і ВІЛ-2, і T.pallidum. Консервант: 0.2% ProClinTM300.</p> <p>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина. 1x4 мл</p> <p>КПР – Концентрат розчину для промивання (26x)</p> <p>Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні 1x10 мл</p> <p>РРК1 – Розчин для розведення кон'югату №1</p> <p>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.</p> <p>Червона опалесцююча рідина 1x18 мл</p> <p>РРК2 – Розчин для розведення кон'югату №2</p> <p>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент і консервант 0.4% ProClinTM300.</p> | антиген IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |
|--|---|--|--|--|

|    |  |   |           |   |            |  |
|----|--|---|-----------|---|------------|--|
|    |  |   |           | <p>Безбарвна опалесцююча рідина<br/>1x30 мл</p> <p>ТМБ-субстрат<br/>3,3',5,5'-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню.<br/>Прозора безбарвна рідина 1x24 мл</p> <p>Стоп-реагент<br/>Розчин сірчаної кислоти. Прозора безбарвна рідина 1x28 мл</p> <p>Клейка плівка 6 шт.</p> <p>Інструкція з використання в паперовому або електронному вигляді на цифровому носії 1 шт.</p>   |            |  |
| 92 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класу IgM до вірусу краснухи (Rubella Virus) | 1 | наб<br>ір | <p><b>ПРИЗНАЧЕННЯ</b><br/>Тест-система призначена для аналізу сироватки або плазми крові людини на наявність IgM антитіл до вірусу краснухи методом імуноферментного аналізу.<br/>Аналіз може бути проведений як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і в автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу.</p> <p><b>КОМПЛЕКТНІСТЬ ТЕСТ-СИСТЕМИ</b><br/>Імуносорбент<br/>Полістироловий планшет в пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc, в лунках якого сорбовані моноклональні антитіла до IgM людини 1<br/>КК – Концентрат кон'югату (11x)<br/>Антигени вірусу краснухи, кон'юговані з пероксидазою хрому.<br/>Консервант: 0.25% фенол.<br/>Червона з незначною опалесценцією рідина 1x1,5 мл<br/>ПК – Позитивний контроль F<br/>Інактивована сироватка крові людини, яка містить IgM до вірусу краснухи.<br/>Консервант: 0.25% фенол. Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина 1x0,8мл<br/>НК – Негативний контроль F<br/>Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HBsAg, антиген р24 ВІЛ-1 та антитіла до вірусу краснухи, вірусу гепатиту С, ВІЛ-1 і ВІЛ-2, і T.pallidum.<br/>Консервант: 0.2% ProClin™300.<br/>Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина. 1x0,8 мл<br/>КПР – Концентрат розчину для промивання (26x)<br/>Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні 1x80 мл</p> | 33694000-1 | НК 024:2019 – 30795 Набір реагентів для вимірювання рівня імуноглобуліну М вірусу краснухи |

|    |  |   |       |   |            |  |
|----|--|---|-------|---|------------|--|
|    |  |   |       | <p>РРС – Розчин для розведення сироваток<br/>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/>Фіолетова опалесцююча рідина 1x60 мл</p> <p>РРК –Розчин для розведення кон'югату<br/>Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/>Червона опалесцююча рідина 1x15 мл<br/>ТМБ-субстрат<br/>3,3',5,5'-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню.<br/>Прозора безбарвна рідина 1x12 мл<br/>Стоп-реагент<br/>Розчин сірчаної кислоти.<br/>Прозора безбарвна рідина 1x14 мл<br/>Клейка плівка 3 шт.<br/>Інструкція з використання в паперовому або електронному вигляді на цифровому носії 1 шт.</p>  |            |  |
| 93 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С | 2 | набір | <p><b>ПРИЗНАЧЕННЯ</b><br/>Тест-система призначена для виявлення IgG та IgM антитіл до білків вірусу гепатиту С в сироватці або плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу, як на ранніх стадіях, так і при хронічному перебігу захворювання.<br/>Аналіз може бути проведений як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і в автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу</p> <p><b>КОМПЛЕКТНІСТЬ ТЕСТ-СИСТЕМИ</b><br/>Імуносорбент<br/>Полістироловий планшет в пакеті з ламінованого алюмінію з замком Zip-Lock, в лунках якого сорбовані рекомбінантні білки NS3 та мозаїчний білок NC34ab (core, NS3, NS4a, NS4b) – аналоги антигенів вірусу гепатиту С: core, NS3 та NS4 2</p> <p>КК – Концентрат кон'югату (11x)<br/>Моноклональні антитіла до IgG та IgM людини, кон'юговані з пероксидазою хрому.<br/>Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/>Червона з незначною опалесценцією рідина 1x2,8 мл</p> <p>ПК – Позитивний контроль F<br/>Очищені імуноглобуліни людини, специфічні до вірусу гепатиту С.<br/>Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/>Світло-жовта з незначною</p> | 33694000-1 | НК 024:2019 - 48364-Вірус гепатиту С імуноглобулін М (IgM) антитіла IVD, реагент |

|    |  |   |       |   |            |  |
|----|--|---|-------|---|------------|--|
|    |  |   |       | <p>опалесценцією рідина 1x1 мл<br/> НК – Негативний контроль F<br/> Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HBsAg, антиген p24 ВІЛ-1 та антитіла до вірусу гепатиту С, ВІЛ-1 і ВІЛ-2, і T.pallidum.<br/> Консервант: 0.2% ProClinTM300.<br/> Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина. 1x1,6 мл<br/> КПР – Концентрат розчину для промивання (26x)<br/> Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні 2x75 мл<br/> РРС – Розчин для розведення сироваток<br/> Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/> Фіолетова опалесцююча рідина 1x24 мл<br/> РРК – Розчин для розведення кон'югату<br/> Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinTM300.<br/> Червона опалесцююча рідина 1x28 мл<br/> ТМБ-субстрат<br/> 3,3',5,5'-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню.<br/> Прозора безбарвна рідина 1x24 мл<br/> Стоп-реагент<br/> Розчин сірчаної кислоти. Прозора безбарвна рідина 1x28 мл<br/> Клейка плівка 6 шт.<br/> Інструкція з використання в паперовому або електронному вигляді на цифровому носії 1 шт.</p> |            |  |
| 94 | DIA- D-dimer-ELISA<br>Реагенти для визначення рівня Д-димеру | 5 | набір | <p>. ПРИЗНАЧЕННЯ<br/> Тест-система призначена для кількісного визначення Ддимеру в плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА).<br/> Тест-система визначає D-димер як у вільному стані, так і в складі олігомерних продуктів розщеплення фібрину плазміном.<br/> Аналіз може бути проведений як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і автоматичних імуноферментних аналізаторів відкритого типу (з використанням валідованого</p>   | 33694000-1 | НК 024:2019 – 47345 – D-димер IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |



протоколу постановки аналізу).  
КОМПЛЕКТНІСТЬ ТЕСТ-СИСТЕМИ  
MSPL Імуносорбент  
Полістироловий 96-лунковий планшет  
В  
вакуумованому пакеті з ламінованого  
алюмінію з замком Ziploc в лунках  
якого  
сорбовані моноклональні антитіла до  
D-димеру. Готовий до використання-  
2шт  
Концентрат кон'югату (11х)  
Моноклональні антитіла до D-димеру,  
кон'юговані з пероксидазою хрому,  
консервант 0,4% ProClinTM300  
[червоний] -1х2,8мл  
Калібратор 1 (0 нг/мл DDU)  
Очищений D-димер у стабілізуючому  
розчині, що містить консервант 0,4%  
ProClinTM300. [безбарвний].  
Готовий до використання - 1х0,5мл  
Калібратор 2 (300 нг/мл DDU)  
Ліофільно висушений D-димер 2фл  
Калібратор 3 (1 000 нг/мл DDU)  
Ліофільно висушений D-димер -2фл  
Калібратор 4 (4 000 нг/мл DDU)  
Ліофільно висушений D-димер -2фл  
Калібратор 5 (10 000 нг/мл DDU)  
Ліофільно висушений D-димер -2фл  
Контроль Ліофільно висушений  
зразок з відомою  
концентрацією D-димеру.  
Концентрація  
вказана на етикетці реагенту.- 2фл  
Концентрат розчину для промивання  
(26х)  
Концентрат сольового буферу з  
детергентом [безбарвний,  
допускається  
розшарування та випадіння  
кристалічного  
осаду, що розчиняється при  
нагріванні] -  
2×75 мл  
або  
1×150 мл  
Розчин для розведення кон'югату  
Білково-сольовий буфер що містить  
детергент і консервант 0,4%  
ProClinTM300  
[синій]. Готовий до використання -  
1х28мл  
тетраметилбензидин в розчині,  
що містить перекис водню  
[безбарвний].  
Готовий до використання - 1х24мл  
Розчин сірчаної кислоти [безбарвний].  
Готовий до використання -1х28мл  
Клейка плівка -6шт  
Інструкція з використання 1 шт.

|    |  |   |       |  |            |  |
|----|--|---|-------|--|------------|--|
| 95 | Тест-система імуноферментна для виявлення IgM до нуклеокапсидного антигену коронавірусу SARS-CoV-2 | 3 | набір | <p><b>ПРИЗНАЧЕННЯ</b><br/>Тест-система призначена для якісного виявлення IgM антитіл до нуклеокапсидного антигену коронавірусу SARS-CoV-2 в сироватці або плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА).<br/>Аналіз може бути проведений як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і автоматичних імуноферментних аналізаторів відкритого типу</p> <p><b>КОМПЛЕКТНІСТЬ ТЕСТ-СИСТЕМИ</b><br/>МСРL Імуносорбент<br/>Полістироловий планшет в лунках якого сорбовані моноклональні антитіла до IgM людини- 1<br/>CON 11x КК<br/>Концентрат кон'югату (11x)<br/>Рекомбінантний нуклеокапсидний антиген SARS-CoV-2, кон'югований з пероксидазою хрому. Консервант: 0,4%<br/>ProClinTM300. Червона з незначною опалесценцією рідина-1×1,5 мл<br/>CONTROL + ПК<br/>Позитивний контроль<br/>Рекомбінантний білок G<br/>Streptococcus, кон'югований з пероксидазою хрому. Консервант: 0,4% ProClinTM300. Реагент не містить продуктів крові від хворих на COVID-19. Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина-1×0,6 мл<br/>CONTROL – НК<br/>Негативний контроль<br/>Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HBsAg, антиген р24 ВІЛ-1, антитіла до SARS-CoV-2, ВІЛ-1/2 і вірусу гепатиту С. Консерванти: 0,2% ProClinTM300 і 0,099% азид натрію. Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина-1×1,2 мл<br/>WS 26X КПП<br/>Концентрат розчину для промивання (26x)<br/>Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні<br/>1×80 мл<br/>SAMP-DIL PPC<br/>Розчин для розведення сироваток<br/>Сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-</p> | 33694000-1 | НК 024:2019 - 50293<br>Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін М (IgM) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |
|----|--|---|-------|--|------------|--|

|    |  |   |       |   |            |   |
|----|--|---|-------|---|------------|---|
|    |  |   |       | <p>компоненти, барвник і консервант 0,4% ProClinTM300.<br/>         Фіолетова опалесцююча рідина-1×14 мл<br/>         CON-DIL PPK<br/>         Розчин для розведення кон'югату<br/>         Сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0,4% ProClinTM300.<br/>         Червона опалесцююча рідина-1×15 мл<br/>         TMB SUBS ТМБ-субстрат<br/>         3,3',5,5'-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню.<br/>         Прозора безбарвна рідина-1×12 мл<br/>         STOP Стоп-реагент<br/>         Розчин сірчаної кислоти. -1×14 мл</p>  |            |   |
| 96 | Тест-система імуноферментна для виявлення IgG до нуклеокапсидного антигену коронавірусу SARS-CoV-2 | 3 | набір | <p><b>ПРИЗНАЧЕННЯ</b><br/>         Тест-система призначена для якісного виявлення IgG антитіл до нуклеокапсидного антигену коронавірусу SARS-CoV-2 в сироватці або плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА).<br/>         Аналіз може бути проведений як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і автоматичних імуноферментних аналізаторів відкритого типу</p> <p><b>СКЛАД ТЕСТ-СИСТЕМИ</b><br/>         MCPL Імуносорбент<br/>         Полістироловий 96-лунковий планшет в вакуумованому пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc в лунках якого сорбований рекомбінантний нуклеокапсидний антиген SARS-CoV-2 -1 шт.<br/>         CON 11x KK<br/>         Концентрат кон'югату (11x)<br/>         Моноклональні антитіла до IgG людини, кон'юговані з пероксидазою хрому. Консервант: 0,4% ProClinTM300. Червона з незначною опалесценцією рідина-1x1,5мл<br/>         CONTROL + ПК<br/>         Позитивний контроль<br/>         Антитіла до SARS-CoV-2 у білковому матриксі з консервантом 0,4% ProClinTM 300. Реагент не містить продуктів крові від хворих на COVID-19. Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина-1x0,5мл<br/>         CONTROL – НК<br/>         Негативний контроль<br/>         Інактивована сироватка крові</p> | 33694000-1 | <p>НК 024:2019-50288<br/>         Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p> |

|    |                                       |   |    |  |            |  |
|----|---------------------------------------|---|----|--|------------|--|
|    |                                       |   |    | <p>людини, яка не містить HBsAg, антиген р24 ВІЛ-1, антитіла до SARS-CoV-2, ВІЛ-1/2 і вірусу гепатиту С. Консерванти: 0,2% ProClinTM300 і 0,099% азид натрію. Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина-1x1,2мл</p> <p>2 26G/ua/2021-02/10.1<br/>Реагент X480 X192 X96<br/>WS 26X КІРР<br/>Концентрат розчину для промивання (26x)<br/>Концентрат сольового буферу з детергентом. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні-1x80 мл SAMP-DIL PPC<br/>Розчин для розведення сироваток<br/>Білково-сольовий буфер що містить детергент, блоккомпоненти і консервант 0,4% ProClinTM300.<br/>Фіолетова опалесцююча рідина- 1x14 мл<br/>CON-DIL PPK<br/>Розчин для розведення кон'югату<br/>Білково-сольовий буфер що містить детергент і консервант 0,4% ProClinTM300.<br/>Червона опалесцююча рідина - 1x15 мл<br/>TMB SUBS ТМБ-субстрат 3,3',5,5'-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню.<br/>Прозора безбарвна рідина- 1x12 мл<br/>STOP Стоп-реагент<br/>Розчин сірчаної кислоти.<br/>Прозора безбарвна рідина -1x14 мл<br/>SEAL Клейка плівка 15 шт. 6 шт. 3 шт.<br/>IFU Інструкція з використання 1 шт. 1 шт. 1 шт</p> |            |  |
| 97 | Експрес-тест на приховану кров в калі | 5 | шт | <p>Принцип визначення: імунохроматографічний тест для якісного виявлення прихованої крові у зразках фекалій.<br/>Можливість визначити гемоглобін у калі у концентрації 40 нг/мл (пороговий рівень)<br/>Зберігання: тест може зберігатись при кімнатній температурі або в холодильнику при температурі 2°-30°С.<br/>Загальний термін придатності: не менше 24 міс.<br/>Процедура тестування проводиться при температурі від +15 до +30 С.</p>   | 33694000-1 | <p>НК 024:2019 - 38217<br/>Прихована кров у калі, швидкий тест</p> |

|     |  |   |    |   |                |   |
|-----|--|---|----|---|----------------|---|
|     |  |   |    | Чутливість не нижче - 100 %.<br>Специфічність не нижче - 99,9%.<br>Тривалість проведення аналізу 5 хв<br>Комплектація: Тест-касета,<br>пробозабірник з буфером, інструкція з<br>використання  |                |   |
| 98  | Тест для<br>виявлення<br>антитіл до ВІЛ<br>1/2 (HIV 1/2) | 3 | шт | Швидкий тест на ВІЛ 1/2, касета,<br>швидкий хроматографічний<br>імуноаналіз для якісного визначення<br>антитіл до ВІЛ типу 1 і типу 2 в<br>цільній крові, сироватці або плазмі<br>крові людини без спеціального<br>обладнання.<br>Чутливість тест-систем 100%.<br>Специфічність тест-систем не нижче<br>99,9%<br>Процедура тестування проводиться<br>при температурі 10–30 С. Тест-касета,<br>зразок та буфер мають бути доведені<br>до вказаної температури.<br>Зчитування результатів тестування<br>через 15 хвилин.<br>Тести повинні зберігатися як при<br>кімнатній температурі, так і в умовах<br>побутового холодильника<br>(температура зберігання від +2 до +30<br>С).<br>Тест – системи повинні мати формат<br>тест – касети, та бути укомплектовані<br>необхідними складовими для<br>проведення тестування: одноразовою<br>піпеткою, буфером, інструкцією<br>українською мовою. | 33694000-<br>1 | НК 024:2019-<br>30833 Швидкий<br>тестовий<br>пристрій для<br>ідентифікації<br>вірусу 1,2<br>імунодефіциту<br>людини                       |
| 99  | Тест для<br>виявлення<br>антигенів<br>ротавірусу         | 3 | шт | Швидкий візуальний<br>імунохроматографічний тест для<br>якісного визначення ротавірусу у<br>зразках калу людини.<br>Зберігання: тест може зберігатись при<br>кімнатній температурі або в<br>холодильнику при температурі 2°-<br>30°С.<br>Загальний термін придатності: не<br>менше 24 міс.<br>Процедура тестування проводиться<br>при температурі від +15 до +30 С.<br>Чутливість не нижче 99,9 %.<br>Специфічність не нижче - 99,9%.<br>Тривалість проведення аналізу 10 хв<br>Комплектація: тест, пробозабірник з<br>буфером, інструкція з використання   | 33694000-<br>1 | НК 024:2019:<br>50245 -<br>Ротавірус,<br>антигени IVD,<br>набір,<br>імунохроматогр<br>афічний<br>експрес аналіз                           |
| 100 | Експрес-тест<br>на визначення<br>вірусного<br>гепатиту В | 3 | шт | Тести повинні забезпечувати швидке<br>виявлення HBs антигену вірусу<br>гепатиту В у зразках цільної венозної<br>крові, капілярної крові, сироватки або<br>плазми без спеціального обладнання.<br>Діагностична чутливість не менше<br>99,9%<br>Діагностична специфічність не менше<br>99,9%<br>Можливість проведення аналізу при<br>дослідженні сироватки та плазми без  | 33694000-<br>1 | НК<br>024:2019:30830-<br>Швидкий<br>тестовий<br>пристрій для<br>ідентифікації<br>поверхневого<br>антигену вірусу<br>гепатиту В<br>(HBsAg) |

|     |  |     |      |  |            |   |
|-----|--|-----|------|--|------------|---|
|     |  |     |      | <p>використання буфера.</p> <p>Процедура тестування проводиться при температурі 15–30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури.</p> <p>Пороговий рівень чутливості – 1 нг/мл.</p> <p>Зчитування результатів тестування через 15 хвилин.</p> <p>Тести повинні зберігатися як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (температура зберігання від +2 до +30 С).</p> <p>Тест – системи повинні мати формат тест – касети, та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером, інструкцією українською мовою.</p>   |            |   |
| 101 | Експрес-тест на визначення вірусного гепатиту С  | 3   | шт   | <p>Тести повинні забезпечувати швидке виявлення антитіл до вірусу гепатиту С у зразках цільної венозної крові, капілярної крові, сироватки або плазми без спеціального обладнання</p> <p>Діагностична чутливість 100%</p> <p>Діагностична специфічність не менше 99,9% .</p> <p>Процедура тестування проводиться при температурі 10–30 С.</p> <p>Зчитування результатів тестування через 15 хвилин.</p> <p>Тести повинні зберігатися як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (температура зберігання від +2 до +30 С).</p> <p>Тест – системи повинні мати формат тест – касети, та бути укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером, інструкцією українською мовою.</p> <p>Надання аналогів не передбачається.</p> | 33694000-1 | НК 024:2019:30829 - Набір для якісного та / або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С |
| 102 | Ланцет (скарифікатор) "ВОЛЕС" для крові сталений з центральною голкою одноразового використання стерильний, №200 | 5   | пак  | <p>Призначення:</p> <p>Використовується для забору капілярної крові та подальшого аналізу в лабораторії.</p> <p>Опис виробу:</p> <p>Скарифікатор з розмірами - 40x5,3x0,2 мм, матеріал - нержавіюча сталь, поверхня - гладка, без плям, без зачіпок. Упакований індивідуально. Метод стерилізації: радіація.</p>   | 33698000-9 | НК 024:2019 - 13472 - Скарифікатор  |
| 103 | Стрічка діаграмна 57x23 (12) зовн. біла №1   | 100 | шт   | Стрічка діаграмна 57x23 (12) біла, 57x23, Рулон, 55г   | 33698000-9 | НК 024:2019 - 16754 Папір для реєстрації електрокардіограм  |
| 104 | Сироватка шигелл Зонне   | 1   | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення шигели   | 33696500-0 | НК 024:2019:37726   |

|     |  |   |      |   |            |  |
|-----|--|---|------|---|------------|--|
|     | poly D 2 мл  |   |      | Зонне (фаза I і II), флакон 2 мл з крапельничкою і готові до застосування.  |            | - Комплект для ідентифікації шигели  |
| 105 | Сироватка шигел Флекснера poly B 2 мл  | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення шигели Флекснер, флакон 2 мл з крапельничкою і готові до застосування. Тип I, II, III, IV, V, VI, Groups (3)4, 6, 7 (8) | 33696500-0 | НК<br>024:2019:37726<br>- Комплект для ідентифікації шигели                  |
| 106 | Сироватка шигел Зонне фаза I, 2 мл   | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення шигели Зонне (фаза I і II), флакон 2 мл з крапельничкою і готові до застосування.                                       | 33696500-0 | НК<br>024:2019:37726<br>- Комплект для ідентифікації шигели                  |
| 107 | Сироватка шигел Зонне фаза II, 2 мл  | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення шигели Зонне (фаза I і II), флакон 2 мл з крапельничкою і готові до застосування.                                       | 33696500-0 | НК<br>024:2019:37726<br>- Комплект для ідентифікації шигели                  |
| 108 | Salm. Multi Gr. Poly A-E + Vi serum, 1 mL, рідка(SSI® Сальмонельозна сироватка A-E + Vi) | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення O-антигену сальмонели, флакон 1 мл з крапельничкою і готові до застосування.  | 33696500-0 | НК<br>024:2019:30707<br>- Набір реагентів для визначення антигену сальмонели |
| 109 | SSI® Сальмонельозна сироватка 0:1 3мл  | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення O-антигену сальмонели, флакон 3 мл з крапельничкою і готові до застосування.  | 33696500-0 | НК<br>024:2019:30707<br>- Набір реагентів для визначення антигену сальмонели |
| 110 | Сироватка сальмонельозна H-a 2мл   | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення H-антигену сальмонели, флакон 2 мл з крапельничкою і готові до застосування.  | 33696500-0 | НК<br>024:2019:30707<br>- Набір реагентів для визначення антигену сальмонели |
| 111 | Сироватка сальмонельозна H-d 2 мл  | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення H-антигену сальмонели, флакон 2 мл з крапельничкою і готові до застосування.  | 33696500-0 | НК<br>024:2019:30707<br>- Набір реагентів для визначення антигену сальмонели |
| 112 | Сироватка сальмонельозна H-G 2 мл  | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення H-антигену сальмонели, флакон 2 мл з крапельничкою і готові до застосування.  | 33696500-0 | НК<br>024:2019:30707<br>- Набір реагентів для визначення антигену сальмонели |
| 113 | Сироватка сальмонельозна H-E (Complex) 2 мл  | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення H-антигену сальмонели, флакон 2 мл з крапельничкою і готові до застосування.  | 33696500-0 | НК<br>024:2019:30707<br>- Набір реагентів для визначення антигену сальмонели |

|     |  |   |      |   |            |  |
|-----|--|---|------|---|------------|--|
| 114 | Сироватка сальмонельозна Н-е, h 2мл                                  | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення Н -антигену сальмонели, флакон 2 мл з крапельничкою і готові до застосування. | 33696500-0 | НК<br>024:2019:30707<br>- Набір реагентів для визначення антигену сальмонели |
| 115 | Сироватка сальмонельозна Н-і 2 мл                                    | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення Н -антигену сальмонели, флакон 2 мл з крапельничкою і готові до застосування. | 33696500-0 | НК<br>024:2019:30707<br>- Набір реагентів для визначення антигену сальмонели |
| 116 | Salmonella Phase H:b serum, 1 mL (SSI® Сальмонельозна сироватка Н:b) | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення Н-антигену сальмонели, флакон 1 мл з крапельничкою і готові до застосування.  | 33696500-0 | НК<br>024:2019:30707<br>- Набір реагентів для визначення антигену сальмонели |
| 117 | Сироватка сальмонельозна Н-с 2мл                                     | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення Н -антигену сальмонели, флакон 2 мл з крапельничкою і готові до застосування. | 33696500-0 | НК<br>024:2019:30707<br>- Набір реагентів для визначення антигену сальмонели |
| 118 | Сироватка сальмонельозна Н- f 2мл                                    | 1 | флак | Діагностична сироватка для серотипного визначення Н -антигену сальмонели, флакон 2 мл з крапельничкою і готові до застосування. | 33696500-0 | НК<br>024:2019:30707<br>- Набір реагентів для визначення антигену сальмонели |

Уповноважена особа



Надія ТОЛКАЧЕВА