

ОБґРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 № 710 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами)

Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником: ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні

Ідентифікатор закупівлі: UA-2025-01-16-014773-a

Обґрунтування розміру бюджетного призначення: Розмір бюджетного призначення визначався відповідно Кошторису на 2025 р., а також доведеного плану асигнувань.

Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Для визначення очікуваної вартості предмета закупівлі скористалися методом порівняння ринкових цін визначеним в наказі Мінекономрозвитку «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі» від 18.02.2020 № 275.

За основу було взято отримані комерційні пропозиції постачальників медичних виробів (в прикріплених файлах). Очікувана ціна за одиницю товару (середня ціна) визначалася як середньоарифметичне значення масиву отриманих даних. Таким чином, очікувана вартість закупівлі складає 917 747,00 грн з ПДВ.

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

Характеристики предмета закупівлі визначалися з урахуванням стандартів у сфері охорони здоров'я.

Технічні та якісні характеристики медичного виробу повинні відповідати вимогам Технічного регламенту для медичних виробів, затвердженого постановою КМУ. Сам предмет закупівлі має бути введений в обіг відповідно до чинного законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності (підтвердженням введення в обіг та/або експлуатації (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту є Декларація про відповідність).

Найменування предмета та його характеристики	Од. виміру	К- сть
Ділюент для автоматичного гематологічного аналізатора Фасування: не менше 20 л. Реагент має бути матеріалом для in vitro діагностики, призначеним для автоматичного розведення крові людини під час підрахунку і диференціації за розмірами клітин крові з використанням автоматичних гематологічних аналізаторів H360. Має бути розроблений для визначення гематологічного статусу зразків пацієнтів та забезпечувати моніторинг патологічних станів. Має бути готовим до використання безпосередньо з ємності і не потребувати попередньої підготовки. Склад реагенту: натрію хлорид, натрію сульфат, буферні агенти, протигрибкові і антибактеріальні агенти. Реагент має бути стабільним упродовж 2 років за температури від +2 до +30 °С.	пак	6
Лізуючий розчин для автоматичного гематологічного аналізатора Фасування: не менше 500 мл. Розчин має бути матеріалом для in vitro діагностики, призначеним для лізису еритроцитів з метою кількісного підрахунку лейкоцитів, їх диференціації на 3 субпопуляції, а також вимірювання гемоглобіну в крові людини з використанням автоматичних гематологічних аналізаторів H360. Має бути розроблений для визначення гематологічного статусу зразків пацієнтів та забезпечувати моніторинг патологічних станів. Має бути готовим до використання безпосередньо з ємності і не потребувати попередньої підготовки.	пак	6

<p>Склад реагентів: поверхнево активні речовини, буферні агенти.</p> <p>Реагент має бути стабільним упродовж 2 років за температури від +2 до +30 °С.</p>		
<p>Розчин для очищення автоматичного гематологічного аналізатора</p> <p>Фасування: не менше 50 мл.</p> <p>Розчин має бути матеріалом для in vitro діагностики, призначеним для очищення і промивання автоматичних гематологічних аналізаторів. Має бути готовим до використання безпосередньо з ємності і не потребувати попередньої підготовки.</p> <p>Склад реагентів: натрію гіпохлорит, розчин містить 12.3% активного хлору.</p> <p>Реагент має бути стабільним упродовж 2 років за температури від +2 до +30 °С.</p>	пак	6
<p>Гематологічна контрольна проба для автоматичного гематологічного аналізатора</p> <p>Фасування: не менше 3 мл.</p> <p>Рівень: нормальний.</p> <p>Контрольна проба має бути призначена для моніторингу і контролю точності і коректності результатів аналізів, здійснених на автоматичних гематологічних аналізаторах. Має складатися зі стійких компонентів, які мають забезпечити належний моніторинг функціональності гематологічних лічильних детекторів клітин крові. Має містити еритроцити людини і ссавців, імітовані лейкоцити і тромбоцити у вигляді суспензії у плазмовій рідині з консервантами.</p> <p>Реагент має бути стабільним у відкритих пробірках упродовж 16 днів за температури від +2 до +8 °С. Має бути стабільним у не відкритих пробірках до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p>	пак	4
<p>Білірубін загальний</p> <p>Фасування: Реагент 1 не менше 6 x 44 мл., Реагент 2 не менше 6 x 11 мл.</p> <p>Реагенти мають бути призначені для кількісного in vitro визначення загального білірубину у сироватці і плазмі крові людини. Реагенти мають бути рідкими та готовими до використання.</p> <p>Склад реагентів: Реагент 1 Сульфанілова кислота: 28,87 ммоль/л Соляна кислота: 58,8 ммоль/л Цетримонію бромід: 68,6 ммоль/л Реагент 2 Натрію нітриг: 2,90 ммоль/л</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 0,08 мг/дл (1,36 мкмоль/л) Лінійність: до 23 мг/дл (389,85 мкмоль/л) Діапазон вимірювання: 0,08–23 мг/дл (1,36–389,85 мкмоль/л).</p> <p>Реагенти на борту аналізатора мають зберігатися упродовж 30 днів за температури від +2 до +10 °С (за відсутності контамінації). Невідкриті реагенти мають бути стабільними до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +25 °С.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходить до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>	пак	2
<p>Білірубін прямий</p> <p>Фасування: Реагент 1 не менше 6 x 44 мл., Реагент 2 не менше 6 x 11 мл.</p> <p>Реагенти мають бути призначені для кількісного in vitro визначення прямого білірубину у сироватці і плазмі крові людини. Реагенти мають бути рідкими та готовими до використання.</p>	пак	1

<p>Склад реагентів: Реагент 1 Кислота сульфанілова: 28,87 ммоль/л Кислота соляна: 23,0 ммоль/л Реагент 2 Натрію нітрит: 2,9 ммоль/л</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 0,18 мг/дл (3,05 мкмоль/л) Лінійність: до 23 мг/дл (390 мкмоль/л) Діапазон вимірювання: 0,18–23 мг/дл (3,05–389,85 мкмоль/л)</p> <p>Реагенти на борту аналізатора мають зберігатися упродовж 30 днів за температури від +2 до +10 °С (за відсутності контамінації). Невідкриті реагенти мають бути стабільними до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходити до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>		
<p>Аланінамінотрансфераза</p> <p>Фасування: Реактив 1 не менше 6 x 44 мл. Реактив 2 не менше 6 x 11 мл.</p> <p>Реагенти мають бути призначені для <i>in vitro</i> визначення аланінамінотрансферази (АЛТ) у сироватці і плазмі крові людини. Реагенти мають бути рідкими та готовими до використання.</p> <p>Склад реагентів: Реагент 1 Трис-буфер (рН 7,5): 137,5 ммоль/л L-аланін: 709 ммоль/л ЛДГ (мікробна): ≥ 2000 Од/л Реагент 2 CAPSO: 20 ммоль/л 2-оксоглутарат 85 ммоль/л НАДН 1,05 ммоль/л</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 4,4 Од/л (0,075 мккат/л) Лінійність: до 360 Од/л (6,12 мккат/л) Діапазон вимірювання: 4,4–360 Од/л (0,075–6,12 мккат/л)</p> <p>Реагенти на борту аналізатора мають зберігатися упродовж 30 днів за температури від +2 до +10 °С (за відсутності контамінації). Невідкриті реагенти мають бути стабільними до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходити до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>	пак	3
<p>Аспаргатамінотрансфераза</p> <p>Фасування: Реактив 1 не менше 6 x 44 мл. Реактив 2 не менше 6 x 11 мл.</p> <p>Реагенти мають бути призначені для кількісного <i>in vitro</i> визначення аспаргатамінотрансферази (АСТ) у сироватці і плазмі крові людини. Реагенти мають бути рідкими та готовими до використання.</p> <p>Склад реагентів: Реагент 1 Трис-буфер: (рН 7,8) 110 ммоль/л L-аспаргат: 340 ммоль/л ЛДГ: ≥ 4000 Од/л МДГ: ≥ 750 Од/л Реагент 2 CAPSO: 20 ммоль/л 2-оксоглутарат: 85 ммоль/л НАД: 1,05 ммоль/л</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 3,84 Од/л (0,064 мккат/л)</p>	пак	2

<p>Лінійність: 390 Од/л (6,5 мккат/л) Діапазон вимірювання: 3,84 – 390 Од/л (0,064 – 6,5 мккат/л)</p> <p>Реагенти на борту аналізатора мають зберігатися упродовж 30 днів за температури від +2 до +10 °С (за відсутності контамінації). Невідкриті реагенти мають бути стабільними до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходити до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>		
<p>Креатинін</p> <p>Фасування: Реактив 1 не менше 5 x 44 мл., Реактив 2 не менше 5 x 11 мл.</p> <p>Реагенти мають бути призначені для кількісного <i>in vitro</i> визначення креатиніну в сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини. Реагенти мають бути рідкими та готовими до використання.</p> <p>Склад реагентів: Реагент 1 Натрію гідроксид: 240 ммоль/л Реагент 2 Кислота пікринова: 26 ммоль/л</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 0,08 мг/дл (6,8 мкмоль/л) Лінійність: до 18 мг/дл (1590 мкмоль/л) Діапазон вимірювання: 0,08–18 мг/дл (6,8–1590 мкмоль/л)</p> <p>Реагенти на борту аналізатора мають зберігатися упродовж 12 днів за температури від +2 до +10 °С (за відсутності контамінації та при використанні трубок-вставок). Невідкриті реагенти мають бути стабільними до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходити до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>	пак	2
<p>Амілаза</p> <p>Фасування: не менше 5 x 22 мл.</p> <p>Реагент має бути призначений для <i>in vitro</i> визначення активності альфа-амілази у сироватці і плазмі крові, а також сечі людини. Реагент має бути рідким та готовим до використання.</p> <p>Склад реагентів: MES-буфер: 50 ммоль/л Кальцію хлорид: 3,81 ммоль/л Натрію хлорид: 300 ммоль/л Калію тиоціанат: 450 ммоль/л CNP-G: 0,91 ммоль/л Натрію азид: 13,85 ммоль/л</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 10,8 Од/л Лінійність: до 1500 Од/л Діапазон вимірювання: 10,8–1500 Од/л</p> <p>Реагент на борту аналізатора має зберігатися упродовж 30 днів за температури від +2 до +10 °С (за відсутності контамінації). Невідкритий реагент має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходити до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>	пак	1
<p>Гамма-глутамілтрансфераза</p> <p>Фасування: Реагент 1 не менше 2 x 44 мл., Реагент 2 не менше 2 x 11 мл.</p>	пак	2

<p>Реагенти мають бути призначені для кількісного <i>in vitro</i> визначення гамма-глутамілтрансферази (ГГТ, GGT) у сироватці і плазмі крові людини. Реагенти мають бути рідкими та готовими до використання.</p> <p>Склад реагентів: Реагент 1 Тріс-буфер (pH - 8.25): 125 ммоль/л Гліцилгліцин: 125 ммоль /л Реагент 2 L-γ-глутаміл-3-Карбокси-4-нітроанлід 20 ммоль /л</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 1.68 Од/л Лінійність: до 500 Од/л Діапазон вимірювання: 1.68–500 Од/л</p> <p>Реагент на борту аналізатора має зберігатися упродовж 30 днів за температури від +2 до +10 °C (за відсутності контамінації). Невідкритий реагент має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °C.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходить до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>		
<p>Сечовина</p> <p>Фасування: Реагент 1 не менше 5 x 44 мл., Реагент 2 не менше 5 x 11 мл.</p> <p>Реагенти мають бути призначені для кількісного <i>in vitro</i> визначення сечовини у сироватці і плазмі крові, а також в сечі людини. Реагенти мають бути рідкими та готовими до використання.</p> <p>Склад реагентів: Реагент 1 Тріс-буфер: 100 ммоль/л α-кетоглутарат: 5.49 ммоль/л Уреаза: ≥ 10 кОд/мл ГЛДГ: ≥ 3.8 кОд/мл Реагент 2 НАДН: 1.66 ммоль/л Реакційно-нейтральні наповнювачі і стабілізатори</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 11.5 мг/дл (1.91 ммоль/л) Лінійність: до 300 мг/дл (49.8 ммоль/л) (сечовина) до 140 мг/дл (23.24 ммоль/л) (азот сечовини) Діапазон вимірювання: 11.5–300 мг/дл (1.91–23.24 ммоль/л)</p> <p>Реагенти на борту аналізатора мають зберігатися упродовж 30 днів за температури від +2 до +10 °C (за відсутності контамінації). Невідкриті реагенти мають бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °C.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходить до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>	пак	1
<p>Контроль норма</p> <p>Фасування: 1 x 5 мл</p> <p>Має бути ліофілізованою людською сироваткою, призначена для контролю правильності кількісних біохімічних методів визначення електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях. Компоненти людського походження мають бути перевірені і визнані негативними на наявність HBsAg, HCV та антитіл до ВІЛ (1/2).</p> <p>Склад: людська сироватка з нормальним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків 1 фл для 5 ml (мл). Консервована.</p>	флак	3

<p>Гарантійний термін зберігання має становити 24 місяця з дня виготовлення набору. Розведений має зберігатися: Стабільний 12 год при 15-25°C; 5 доб при 2-8°C; 4 тижд при -20°C (одноразове заморожування).</p>		
<p>Глюкоза</p> <p>Фасування: не менше 10 x 44 мл.</p> <p>Реагент має бути призначений для кількісного in vitro визначення глюкози в сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини. Реагент має бути рідким та готовим до використання.</p> <p>Склад реагентів: Фосфатний буфер: 250 ммоль/л Глюкозооксидаза: > 25 Од/мл Пероксидаза: > 2 Од/мл Фенол: 5 ммоль/л 4-аміноантипирин: 0.5 ммоль/л</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 2,34 мг/дл (0.131 ммоль/л) Лінійність: 450 мг/дл (25 ммоль/л) Діапазон вимірювання: 2,34–450 мг/дл (0.131–25 ммоль/л)</p> <p>Реагент на борту аналізатора має зберігатися упродовж 30 днів за температури від +2 до +10 °C (за відсутності контамінації). Невідкритий реагент має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °C.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходить до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>	пак	1
<p>Глюкоза</p> <p>Фасування: 500 мл/500 визн.</p> <p>Комплектація: P1: 1 x 500 мл Стандарт: 1 x 6 мл Антикоагулянт: 1 x 20 мл</p> <p>Реагент має бути призначений для in vitro визначення кількості глюкози в крові, сечі та спинномозковій рідині.</p> <p>Склад набору: 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). Стандарт Водний розчин глюкози – 10.0 mmol/l (ммоль/л). Антикоагулянт Концентрат 25x: натрій хлористий - 4.2 g (г), натрій фтористий – 0.11 g (г), ЄДТА – 0.2 g (г).</p> <p>Аналітичні характеристики: 1. Лінійність вимірювального діапазону: 1 - 30 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не повинні перевищувати 5%. 2. Чутливість не менш 1 mmol/l (ммоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p> <p>Гарантійний термін зберігання має становити 12 місяців з дня виготовлення набору. Має зберігатися від +2 до +8 °C.</p>	паков	5
<p>Холестерин</p> <p>Фасування: не менше 10 x 44 мл.</p> <p>Реагент має бути призначений для in vitro визначення холестерину у сироватці і плазмі крові людини. Реагент має бути рідким та готовим до використання.</p> <p>Склад реагентів:</p>	пак	1

<p>Good's буфер: 50 ммоль/л Фенол: 5 ммоль/л 4-аміноантипирин: 0,3 ммоль/л Холестеролестераза: ≥ 200 Од/л Холестеролоксидаза: ≥ 50 Од/л Пероксидаза: ≥ 3 кОд/л</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 4.2 (мг/дл), (0.11 ммоль/л) Лінійність: до 695 (мг/дл) (18.07 ммоль/л) Діапазон вимірювання: 4.2–695 мг/дл (0.11–18.07 ммоль/л)</p> <p>Реагент на борту аналізатора має зберігатися упродовж 30 днів за температури від +2 до +10 °С (за відсутності контамінації). Невідкритий реагент має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходити до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>		
<p>Діагностичний моноклональний реагент анти-А</p> <p>Фасування: 10 мл.</p> <p>Флакони мають бути надійно перекриті ковпачками.</p> <p>Реагент мають містити специфічні моноклональні антитіла IgM до відповідних антигенів еритроцитів людини А.</p> <p>Має бути призначено для діагностики <i>in vitro</i> визначення групи крові людини за системою АВО шляхом виявлення антигенів А еритроцитів людини за допомогою реакції прямої аглютинації на площині, в пробірках, в мікроплатах/мікропланшетах з «U-подібним» дном та в нейтральних гелевих картах. Реагент має бути у рідкому виді. Розмір краплі з крапельниці флакону має складати орієнтовно 35 мкл.</p> <p>Загальний термін придатності не менше 30 місяців від +2 до +8 °С.</p>	флак	3
<p>Діагностичний моноклональний реагент анти-D</p> <p>Фасування: 10 мл.</p> <p>Флакони мають бути надійно перекриті ковпачками.</p> <p>Має бути призначено для діагностики <i>in vitro</i> встановлення групи крові за системою Rhesus шляхом визначення D антигену еритроцитів людини за допомогою реакції прямої аглютинації. Реагент має бути у рідкому виді.</p> <p>Повинен мати високу гемаглютинуючу активність і надійно виявляти антиген D на еритроцитах за допомогою реакції прямої аглютинації в пробірках, на площині, в мікроплаті та гелевих картах. Має містити людські моноклональні анти-D антитіла IgM проти антигену D еритроцитів людини.</p> <p>Загальний термін придатності не менше 30 місяців від +2 до +8 °С.</p>	флак	3
<p>Діагностичний моноклональний реагент анти-В</p> <p>Фасування: 10 мл.</p> <p>Флакони мають бути надійно перекриті ковпачками.</p> <p>Реагент мають містити специфічні моноклональні антитіла IgM до відповідних антигенів еритроцитів людини В.</p> <p>Має бути призначено для діагностики <i>in vitro</i> визначення групи крові людини за системою АВО шляхом виявлення антигенів В еритроцитів людини за допомогою реакції прямої аглютинації на площині, в пробірках, в мікроплатах/мікропланшетах з «U-подібним» дном та в нейтральних гелевих картах. Реагент має бути у рідкому виді. Розмір краплі з крапельниці флакону має складати орієнтовно 35 мкл.</p> <p>Загальний термін придатності не менше 30 місяців від +2 до +8 °С.</p>	флак	3

<p>Сечова кислота</p> <p>Фасування: Реагент 1 не менше 5 x 44 мл., Реагент 2 не менше 5 x 11 мл.</p> <p>Реагенти мають бути призначені для кількісного in vitro визначення сечової кислоти у сироватці і плазмі крові, а також в сечі людини. Реагенти мають бути рідкими та готовими до використання.</p> <p>Склад реагентів: Реагент 1 Рінес-буфер рН: 7.0 50 ммоль/л 4-аміноантипирин (4AAP): 0.375 ммоль/л Уриказа: ≥ 200 U/л Реагент 2 Рінес-буфер рН: 7.0 50 ммоль/л ДХФС: 1.92 ммоль/л Пероксидаза: ≥ 5000 U/л</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 0,28 мг/дл Лінійність: 25 мг/дл Діапазон вимірювання: 0,28–25 мг/дл</p> <p>Реагенти на борту аналізатора мають зберігатися упродовж 30 днів за температури від +2 до +10 °С (за відсутності контамінації). Невідкриті реагенти мають бути стабільними до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходить до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>	пак	3
<p>Тригліцериди</p> <p>Фасування: не менше 10 x 44 мл.</p> <p>Реагент має бути призначений для кількісного in vitro визначення тригліцеридів у сироватці і плазмі крові людини. Реагент має бути рідким та готовим до використання.</p> <p>Склад реагентів: Hood's буфер (рН 7.2): 50 ммоль/л 4-хлорфенол: 4 ммоль/л Mg 2+: 15 ммоль/л АТФ: 2 ммоль/л Гліцеролкіназа: ≥ 0,4 КОд/л Пероксидаза: ≥ 2 КОд/л Ліпопротеїніліпаза: ≥ 2 КОд/л Гліцерол-3-фосфатоксидаза: ≥ 0,5 КОд/л 4-аміноантипирин: 0,5 ммоль/л</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 9,74 мг/дл (0,11 ммоль/л) Лінійність: до 1062 мг/дл (12 ммоль/л) Діапазон вимірювання: 9,74–1062 мг/дл (0,11–12 ммоль/л)</p> <p>Реагент на борту аналізатора має зберігатися упродовж 30 днів за температури від +2 до +10 °С (за відсутності контамінації). Невідкритий реагент має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходить до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>	пак	1
<p>Холестерин ліпопротеїнів високої щільності</p> <p>Фасування: Реагент 1 не менше 4 x 30 мл., Реагент 2 не менше 4 x 10 мл.</p> <p>Реагент має бути призначений для кількісного in vitro визначення ЛПВЩ-холестерину (HDL) у сироватці і плазмі крові людини. Реагенти мають бути рідкими та готовими до використання.</p>	пак	3

<p>Склад реагентів: Реагент 1 MES-буфер (рН 6.5): 6,5 ммоль/л N,N-біс(4-сульфобутил)-3-метиланілін (TODB): 3 ммоль/л Полівінілсульфонова кислота (PVS): 50 мг Етер Поліетилен-гліколь-метил (PEGME): 30 м.л/л Магнію хлорид: 2 ммоль/л Реагент 2 MES-буфер (рН 6.5): 50 ммоль/л Холестеринестераза (ХЕ): 5 КОд/л Холестериноксидаза (ХО): 20 КОд/л Пероксидаза (ПОД): 5 КОд/л 4-аміноантипирин (4-АА): 0,9 г/л Детергент: 0,5 %</p> <p>Робочі характеристики (не гірше): Чутливість: 1,9 мг/дл (0,049 ммоль/л) Лінійність: до 193 мг/дл (5,02 ммоль/л) Діапазон вимірювання: 1,9–193 мг/дл (0,049-5,02 ммоль/л)</p> <p>Реагенти на борту аналізатора мають зберігатися упродовж 30 днів за температури від +2 до +10 °С (за відсутності контамінації). Невідкриті реагенти мають бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p> <p>Реагент має бути сумісним з (підходить до) автоматичним біохімічним аналізатором ERBA XL-200.</p>		
<p>Набір реагентів для клінічного аналізу спинномозкової ріднини</p> <p>Склад набору: Реактив Самсона – 1 флакон з (10,0 ± 0,1) мл Фенол – 1 флакон з (2,5 ± 0,1) г Амоній сірчаноокислий – 1 пакет з (85,0 ± 0,5) г</p> <p>Набір має бути розрахований на відповідну кількість проведення аналізів: клітинний склад (цитоз) – 200; реакція Панді – 200; реакція Нонне–Апельта – 200.</p>	набір	1
<p>Набір для якісного та напівкількісного визначення С-реактивного білку (СРБ) у сироватці крові людини</p> <p>Склад набору: Латексна суспензія (з нанесеним анти-СРБ) – 1 флакон з (2,0±0,03) мл Контроль Позитив – 1 мікропробірка з (0,2) мл. (синтетичний контроль з СРБ > 15 мг/л) Контроль Негатив – 1 мікропробірка з (0,2) мл. (синтетичний контроль з СРБ < 6мг/л); Розбавлювач – 1 флакон з (15,0±0,5) мл Випробувальна пластина – 1 шт Палички для змішування – (110±10) шт</p> <p>Набір має бути розрахований на 200 напівмікро- (вимірюваний об'єм 0,01 мл) або 40 макровизначень (вимірюваний об'єм 0,05 мл) концентрації СРБ (з урахуванням контрольних проб). Діапазон визначаємих концентрацій - від 6 мг/л до 1600 мг/л.</p>	набір	4
<p>Азопірамова проба</p> <p>Склад набору: Амідопирин: 2 x 5 г Анілін солянокислий: 2 x 75 мг</p> <p>Набір має бути призначений для контролю за якістю передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення на виявлення залишків прихованої крові, пероксидаз рослинного походження, хлоровмісних препаратів, миючого порошку.</p> <p>Гарантійний термін придатності має бути 24 місяця з моменту виготовлення. Зберігатися має від + 2 до + 25 °С.</p>	набір	6
<p>Набір для визначення активованого часткового тромбoplastинного часу</p> <p>Фасування: не менше 6 x 5 мл.</p>	пак	1

<p>Реагент має бути призначений для визначення активованого часткового тромбoplastинового часу (АЧТЧ) із застосуванням фосфоліпідного екстракту і колоїдного активатору. Реагент має бути готовим до використання.</p> <p>Склад реагентів: у складі реагентів мають бути наявні фосфоліпіди і стабілізатори. Має містити активатор на основі колоїдних часток (магній-алюміній-кремній) із оптимальною чутливістю до дефіциту факторів плазми і гепарину.</p> <p>Реагент відкритий має бути стабільним упродовж 30 днів. Реагент невідкритий має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p>		
<p>Набір Фібриноген</p> <p>Фасування: не менше 10 x 2 мл.</p> <p>Реагент має бути призначений для кількісного визначення фібриногену у плазмі крові людини згідно методу Клаусса.</p> <p>Склад реагентів: близько 100 одиниць НІЗ (NIH) / мл тромбіну ВРХ із стабілізаторами.</p> <p>Реагент невідкритий має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p>	пак	2
<p>Контрольна плазма нормальна</p> <p>Фасування: не менше 10 x 1 мл.</p> <p>Реагент має бути ліофілізованою плазмою, отриманою із замороженої концентрованої плазми крові людини з нормальними значеннями параметрів.</p> <p>Реагент має використовуватися як контрольний матеріал у нормальному діапазоні значень для наступних тестів: Протромбіновий час (ПЧ) Активованій частковий тромбoplastиновий час (АЧТЧ) Фібриноген Антитромбін III (АТ III) Тромбіновий час (ТЧ)</p> <p>Реагент невідкритий має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p>	пак	1
<p>Контрольна плазма патологія</p> <p>Фасування: не менше 10 x 1 мл.</p> <p>Реагент має бути ліофілізованою плазмою, отриманою із замороженої концентрованої плазми крові людини.</p> <p>Реагент має використовуватися як контрольний матеріал у патологічному діапазоні значень для наступних тестів: Протромбіновий час (ПЧ) Активованій частковий тромбoplastиновий час (АЧТЧ) Фібриноген Антитромбін III (АТ III) Тромбіновий час (ТЧ)</p> <p>Реагент невідкритий має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p>	пак	1
<p>Набір для визначення протромбінового часу</p> <p>Фасування: 2 x 5 мл.</p> <p>Реагент має бути призначений для визначення протромбінового часу. Реагент має бути рідким та готовим до використання.</p> <p>Склад реагентів: тканевий тромбoplastин, виділений з кролячого мозку, містити іони кальцію і натрію азид (< 0.01%) у якості консерванту.</p>	пак	11

<p>Реагент невідкритий має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p>		
<p>Буфер Owrens Veronal</p> <p>Фасування: не менше 6 x 25 мл</p> <p>Реагент має бути призначеним для використання під час кількісних аналізів згортання плазми крові, для визначення фібриногену (метод Клауса) і факторів згортання. Буфер має застосовуватись у ручних, напівавтоматичних і автоматичних методах. Реагент має бути готовим до використання.</p> <p>Склад реагентів: водний розчин з вмістом 28,4 ммоль барбітату, 125,4 ммоль натрію хлориду і 0,05% натрію азиду; рН 7,2–7,6.</p> <p>Реагент невідкритий має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p>	пак	1
<p>Розчин хлориду кальцію</p> <p>Фасування: не менше 10 x 10 мл.</p> <p>Реагент має бути призначеним для використання сумісно з реагентом для визначення активованого часткового тромбoplastинового часу під час визначення активованого часткового тромбoplastинового часу, а також аналізу факторів внутрішніх шляхів активації згортання крові. Реагент має бути готовим до використання.</p> <p>Склад реагентів: 0,025-молярний розчин кальцію хлориду.</p> <p>Реагент має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p>	пак	1
<p>Картридж до аналізатора електролітів</p> <p>Фасування: 500</p> <p>Картридж має бути для <i>in vitro</i> діагностики, призначеним для калібрування і кількісного визначення електролітів: натрію (Na⁺), калію (K⁺), іонізованого кальцію (iCa²⁺) та хлоридів (Cl⁻) з використанням аналізатора електролітів ЕС 90. Реагент має бути готовим до використання.</p> <p>Склад набору: Калібрувальний розчин 1 (Реагент 1): Na⁺ 150 ммоль/л, K⁺ 5 ммоль/л, iCa²⁺ 1,25 ммоль/л, Cl⁻ 103 ммоль/л, буфер, консервант, зволожуючий агент. Калібрувальний розчин 2 (Реагент 2): Na⁺ 105 ммоль/л, K⁺ 2 ммоль/л, iCa²⁺ 2,34 ммоль/л, Cl⁻ 71,1 ммоль/л, буфер, консервант, зволожуючий агент. Референсний розчин (Реагент 3): K⁺ 1,2 ммоль/л, буфер, консервант, зволожуючий агент.</p> <p>Реагент на борту аналізатора має бути стабільним упродовж 90 днів. Реагент не відкритий має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +30 °С.</p> <p>Картридж має бути сумісним з (підходить до) аналізатором електролітів ERBA ЕС-90.</p>	шт	4
<p>ЛПВЩ/ЛПНЩ Калібратор</p> <p>Фасування: 2 x 1 мл.</p> <p>Калібратор має бути призначений для кількісного визначення ЛПВЩ- (HDL-) та ЛПНЩ- (LDL-) холестеринів з використанням реагентів прямого визначення ЛПВЩ та ЛПНЩ. Біологічний матеріал, з яких виготовлений калібратор, має бути перевірений на відсутність антитіл до вірусу імунодефіциту людини (ВІЛ), до вірусу гепатиту С (HCV) і поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HbsAg).</p> <p>Склад реагентів: ЛПВЩ/ЛПНЩ Калібратор 2 x 1 мл.</p>	пак	2

Реагент не відкритий має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.		
<p>XL Мультикалібратор</p> <p>Фасування: 4 x 3 мл.</p> <p>Калібратор має бути виготовлений на основі сироватки крові людини і призначений для калібрування біохімічних тестів на автоматичних аналізаторах. Біологічний матеріал, з якого виготовлений калібратор, має бути перевірений на відсутність антитіл до вірусу імунодефіциту людини (ВІЛ), до вірусу гепатиту С (HCV) і до поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HbsAg).</p> <p>Реагент не відкритий має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p>	пак	2
<p>Контрольна сироватка для біохімії</p> <p>Фасування: Реагент 1 не менше 4 x 5 мл., Реагент 2 не менше 1 x 20 мл.</p> <p>Контрольна сироватка має бути призначена для моніторингу точності і відтворюваності результатів досліджень в біохімічних лабораторіях у нормальному діапазоні концентрацій аналітів.</p> <p>До складу мають входити бактеріостатичні агенти. Контрольна сироватка має бути виготовлена на основі сироватки крові людини з використанням хімічних складників і екстрактів тканин людини і тварин. Контрольний матеріал має надаватися у ліофілізованій формі задля підвищення стабільності вмісту.</p> <p>Не відкритий контрольний матеріал у ліофілізованій формі має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на флаконі від +2 до +8 °С.</p>	пак	2
<p>Контрольна сироватка для біохімії</p> <p>Фасування: Реагент 1 не менше 4 x 5 мл., Реагент 1 не менше 1 x 20 мл.</p> <p>Контрольна сироватка має бути призначена для моніторингу точності і відтворюваності результатів досліджень в біохімічних лабораторіях у патологічному діапазоні концентрацій аналітів.</p> <p>До складу мають входити бактеріостатичні агенти. Контрольна сироватка має бути виготовлена на основі сироватки крові людини з використанням хімічних складників і екстрактів тканин людини і тварин. Контрольний матеріал має надаватися у ліофілізованій формі задля підвищення стабільності вмісту.</p> <p>Не відкритий контрольний матеріал у ліофілізованій формі має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на флаконі від +2 до +8 °С.</p>	пак	2
<p>Концентрований промивочний розчин</p> <p>Фасування: 4 x 100 мл.</p> <p>Має використовуватись для роботи на автоматичних біохімічних аналізаторах. Має містити у складі поверхнево-активну речовину, яка розчиняє білки і очищує мікрокювети.</p> <p>Реагент має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +15 до +25 °С.</p>	пак	3
<p>Кислотний і лужний промивочні розчини</p> <p>Фасування: АС не менше 5 x 44 мл., АL не менше 5 x 44 мл.</p> <p>Мають використовуватись під час роботи з біохімічними аналізаторами, як промивочні розчини. Розчини мають бути готовими до використання.</p> <p>Склад реагентів: Розчин АС містить HCl, H₃PO₄, детергент, рН: 1,20 +/- 0,5. Розчин АL містить NaOH, детергент, рН: 13,1 +/- 0,5.</p> <p>Розчини мають бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності від +15 до +30 °С.</p>	пак	3

<p>Набір реагентів для виявлення РНК коронавірусу SARS-CoV-2 методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі</p> <p>Принцип аналізу – проведені реакції зворотної транскрипції та ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією.</p> <p>Реєстрація реакції – флуориметричний метод по трьом каналам: FAM/Green, Cy5/Red та HEX/Yellow.</p> <p>Формат: на 96 реакцій.</p> <p>Загальний час проведення реакції приблизно 120 хвилин.</p> <p>Чутливість: 500 *копій/мл (копій специфічної РНК-мішені на 1 мл біологічного зразка)</p> <p>Зразок для аналізу: мазок з носоглотки, мазок з ротоглотки, бронхоальвеолярний лаваж, аутопсійний матеріал (фрагмент легені), мокротиння, ендотрахеальний/назофарингеальний аспірат.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл.</p> <p>Буфер SARS-CoV-2, готовий до використання (1.5 мл), розора рідина від безбарвного до рожевого кольору.</p> <p>ЗТ-полімераза, готова до використання (0,12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>ПКЗ SARS-CoV-2 – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (0,25 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>НКЗ SARS-CoV-2 – негативний контрольний зразок, готовий до використання (0,25 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>Термін придатності набору не менше 12 місяців.</p>	шт	7
<p>Набір реагентів для виявлення ДНК Human papillomavirus 16, 18 методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі</p> <p>Принцип аналізу базується на проведенні моноплексної ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією.</p> <p>Реєстрація реакції – флуориметричний метод по двом каналам: FAM/Green для детекції HPV 16, ROX/Orange для детекції HPV 18 та контроль біоматеріалу по каналу HEX/Yellow.</p> <p>Формат: на 96 реакцій.</p> <p>Загальний час проведення реакції приблизно 120 хвилин.</p> <p>Аналітична чутливість $1 \cdot 10^3$ копій/мл (копій специфічної ДНК-мішені на 1 мл біологічного зразка).</p> <p>Діагностична чутливість не менше 98%.</p> <p>Діагностична специфічність не менше 98%.</p> <p>Відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК людини і панелі зразків ДНК наступних мікроорганізмів: Chlamydia trachomatis, Chlamydia pneumoniae, Gardnerella vaginalis, Lactobacillus crispatus, Enterococcus faecium, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Streptococcus pyogenes, Candida albicans, Mycoplasma hominis, Mycoplasma genitalium, Neisseria gonorrhoeae, Anaplasma phagocytophilum, Ehrlichia chaffeensis, Leptospira interrogans, Treponema pallidum, Trichomonas vaginalis, Toxoplasma gondii, HSV 1 та 2 типу, CMV, VZV, EBV.</p> <p>Зразок для аналізу: екстракція ДНК зі слизових оболонок уrogenітального тракту.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл.</p> <p>Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору.</p> <p>Полімераза, готова до використання (0,12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>ПКЗ – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (1 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>НКЗ – негативний контрольний зразок, готовий до використання (1 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>Термін придатності набору не менше 12 місяців.</p>	шт	4
<p>Набір реагентів для виявлення РНК вірусу гепатиту С (HCV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі</p> <p>Принцип роботи набору реагентів полягає у проведенні реакції зворотної транскрипції та ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією.</p> <p>Реєстрація реакції – флуориметричний метод по двом каналам: FAM/Green та контроль біоматеріалу по каналу HEX/Yellow.</p> <p>Формат: на 96 реакцій.</p> <p>Загальний час проведення реакції приблизно 100 хвилин.</p> <p>Набір реагентів дозволяє виявити РНК вірусу гепатиту С субтипи 1a, 1b, 2a, 2b, 2c, 2i, 3, 4, 5a, 6. Відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК/РНК людини панелі зразків ДНК/РНК наступних мікроорганізмів і вірусів: Escherichia coli, Staphylococcus aureus.</p>	шт	4

<p>Streptococcus pyogenes, HSV 1 та 2 типу, HIV 1 та 2 типу, HBV, HDV, HAV, CMV, EBV, HHV6, HHV8, парвовірус В19, віруси грипу А, В, С, D. Діагностична специфічність набору не менше 98%.</p> <p>Зразок для аналізу: плазма/сироватка крові, біоптат печінки.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл.</p> <p>Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору.</p> <p>ЗТ-полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>ВКЗ – внутрішній контрольний зразок, готовий до використання (0.5 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>ПКЗ – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (0.25 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>НКЗ – негативний контрольний зразок, готовий до використання (0.25 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>Термін придатності набору не менше 12 місяців.</p>		
<p>Набір реагентів для виявлення ДНК вірусу гепатиту В (HBV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі</p> <p>Принцип аналізу базується на проведенні моноплексної ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією.</p> <p>Реєстрація реакції – флуориметричний метод по двом каналам: FAM/Green та контроль біометеріалу по каналу HEX/Yellow.</p> <p>Формат: на 96 реакцій.</p> <p>Загальний час проведення реакції приблизно 100 хвилин.</p> <p>Відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК/РНК людини і панелі зразків ДНК/РНК наступних мікроорганізмів і вірусів: Escherichia coli, Staphylococcus aureus, HSV 1 та 2 типу, HIV 1 та 2 типу, HCV, HDV, HAV, EBV, HHV6, HHV8, VZV, В19V, вірус клішового енцефаліту (зоонозне захворювання), вірус лихоманки західного Нілу WNV, аденовірус тип 2, 3, 7.</p> <p>Зразок для аналізу: плазма крові людини</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл.</p> <p>Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору.</p> <p>Полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>ПКЗ – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (0.25 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>НКЗ – негативний контрольний зразок, готовий до використання (0.25 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>Термін придатності набору не менше 12 місяців.</p>	шт	1
<p>Набір реагентів для виявлення ДНК Neisseria gonorrhoeae методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі</p> <p>Принцип аналізу – проведення реакції моноплексної ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією.</p> <p>Реєстрація реакції – флуориметричний метод по двом каналам: FAM/Green - для продуктів ампліфікації ДНК Neisseria gonorrhoeae та HEX/Yellow - для продукту ампліфікації ДНК КБ.</p> <p>Формат: на 96 реакцій.</p> <p>Загальний час проведення реакції приблизно 100 хвилин.</p> <p>Чутливість: 500 *копій/мл.</p> <p>Діагностична чутливість – не менше 98%.</p> <p>Діагностична специфічність набору складає не менше 98%.</p> <p>Відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК людини і панелі зразків ДНК наступних мікроорганізмів: Chlamydia trachomatis, Mycoplasma genitalium, Chlamydia pneumoniae, Gardnerella vaginalis, Lactobacillus crispatus, Enterococcus faecium, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Streptococcus pyogenes, Candida albicans, Mycoplasma hominis, Ureaplasma urealyticum, Trichomonas vaginalis, Neisseria flava, Neisseria subflava, Neisseria sicca, Neisseria mucosa, Treponema pallidum, Ureaplasma parvum, Toxoplasma gondii, HSV1 та 2 типу, CMV, HPV (типи 6, 11, 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59).</p> <p>Зразок для аналізу: уrogenітальні зішкріби, еякулят, осад сечі, секрет передміхурової залози.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл.</p> <p>Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору.</p> <p>Полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>ПКЗ, готовий до використання (0.25 мл), прозора безбарвна рідина.</p>	шт	1

<p>НКЗ – негативний контрольний зразок, готовий до використання (0,25 мл) прозора безбарвна рідина.</p>		
<p>Термін придатності набору не менше 12 місяців.</p>		
<p>Набір реагентів для виявлення для виявлення ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі</p> <p>Принцип аналізу базується на проведенні моноплексної ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією.</p> <p>Реєстрація реакції – флуориметричний метод по двом каналам: FAM/Green для детекції <i>Ureaplasma urealyticum</i> та контроль біоматеріалу по каналу HEX/Yellow.</p> <p>Формат: на 96 реакцій.</p> <p>Загальний час проведення реакції приблизно 100 хвилин.</p> <p>Аналітична чутливість 1*10³ копій/мл</p> <p>Діагностична чутливість не менше 98%.</p> <p>Діагностична специфічність не менше 98%.</p> <p>Відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК людини і панелі зразків ДНК наступних мікроорганізмів: <i>Chlamydia trachomatis</i>, <i>Mycoplasma genitalium</i>, <i>Chlamydia pneumoniae</i>, <i>Gardnerella vaginalis</i>, <i>Lactobacillus crispatus</i>, <i>Enterococcus faecium</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Ureaplasma parvum</i>, <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Streptococcus pyogenes</i>, <i>Candida albicans</i>, <i>Mycoplasma hominis</i>, <i>Neisseria gonorrhoeae</i>, <i>Neisseria flava</i>, <i>Neisseria subflava</i>, <i>Neisseria sicca</i>, <i>Neisseria mucosa</i>, <i>Treponema pallidum</i>, <i>Trichomonas vaginalis</i>, <i>Toxoplasma gondii</i>, HSV 1 і 2 типу, CMV, HPV (типи 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59).</p> <p>Зразок для аналізу: секрет передміхурової залози, осад сечі, сперма, зішкріб епітелію з уrogenітального тракту.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл.</p> <p>Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору.</p> <p>Полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>ПКЗ – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (1.0 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>НКЗ– негативний контрольний зразок, готовий до використання (1.0 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>Термін придатності набору не менше 12 місяців.</p>	шт	2
<p>Набір реагентів для виявлення для виявлення ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі</p> <p>Принцип аналізу базується на проведенні моноплексної ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією.</p> <p>Реєстрація реакції – флуориметричний метод по двом каналам FAM/Green - для продуктів ампліфікації ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> та HEX/Yellow - для продукту ампліфікації ДНК КБ.</p> <p>Формат: на 96 реакцій.</p> <p>Загальний час проведення реакції приблизно 100 хвилин.</p> <p>Аналітична чутливість 500 *копій/мл</p> <p>Діагностична чутливість не менше 98%.</p> <p>Діагностична специфічність не менше 98%.</p> <p>Відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК людини і панелі зразків ДНК наступних мікроорганізмів: <i>Chlamydia trachomatis</i>, <i>Ureaplasma parvum</i>, <i>Chlamydia pneumoniae</i>, <i>Gardnerella vaginalis</i>, <i>Lactobacillus crispatus</i>, <i>Enterococcus faecium</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Streptococcus pyogenes</i>, <i>Candida albicans</i>, <i>Ureaplasma urealyticum</i>, <i>Neisseria gonorrhoeae</i>, <i>Neisseria flava</i>, <i>Neisseria subflava</i>, <i>Neisseria sicca</i>, <i>Neisseria mucosa</i>, <i>Treponema pallidum</i>, <i>Trichomonas vaginalis</i>, <i>Toxoplasma gondii</i>, HSV 1 та 2 типу, CMV, HPV (типи 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59).</p> <p>Зразок для аналізу: секрет передміхурової залози, осад сечі, сперма, зішкріб епітелію з уrogenітального тракту.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл.</p> <p>Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору.</p> <p>Полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>ПКЗ – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (0,25 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>НКЗ– негативний контрольний зразок, готовий до використання (0,25 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>Термін придатності набору не менше 12 місяців.</p>	шт	2

<p>Набір реагентів для виявлення ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі</p> <p>Принцип аналізу базується на проведенні моноплексної ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією.</p> <p>Реєстрація реакції – флуориметричний метод по двом каналам: FAM/ та контроль біоматеріалу по каналу HEX/Yellow.</p> <p>Формат: на 96 реакцій.</p> <p>Загальний час проведення реакції приблизно 100 хвилин.</p> <p>Аналітична чутливість 500 *копій/мл</p> <p>Діагностична чутливість не менше 98%.</p> <p>Діагностична специфічність не менше 98%.</p> <p>Відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК людини і панелі зразків ДНК наступних мікроорганізмів: <i>Chlamydia pneumoniae</i>, <i>Gardnerella vaginalis</i>, <i>Lactobacillus crispatus</i>, <i>Enterococcus faecium</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Streptococcus pyogenes</i>, <i>Candida albicans</i>, <i>Mycoplasma hominis</i>, <i>Mycoplasma genitalium</i>, <i>Neisseria gonorrhoeae</i>, <i>Neisseria flava</i>, <i>Neisseria subflava</i>, <i>Neisseria sicca</i>, <i>Neisseria mucosa</i>, <i>Treponema pallidum</i>, <i>Trichomonas vaginalis</i>, <i>Toxoplasma gondii</i>, <i>Ureaplasma urealyticum</i>, <i>Ureaplasma parvum</i>, HSV 1 та 2 типу, CMV, HPV (типи 6, 11, 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59).</p> <p>Зразок для аналізу: слизових оболонок уrogenітального тракту, секрет передміхурової залози, осад сечі, еякулят</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл.</p> <p>Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору.</p> <p>Полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>ПКЗ – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (0.25 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>НКЗ – негативний контрольний зразок, готовий до використання (0,25 мл) прозора безбарвна рідина.</p> <p>Термін придатності набору не менше 12 місяців.</p>	шт	2
<p>Набір реагентів для екстракції ДНК та РНК з біологічного матеріалу</p> <p>Принцип роботи набору реагентів ґрунтується на оборотному зв'язуванні молекул нуклеїнових кислот на поверхні магнітних часток. Досліджуваний зразок обробляється розчином для лізису в присутності магнітних часток. Відбувається деструкція клітинних мембран, вірусних оболонок та інших біополімерних комплексів з подальшим вивільненням нуклеїнових кислот. Розчинені нуклеїнові кислоти зв'язуються з магнітними частками, в той час як інші компоненти лізованого біологічного матеріалу залишаються в розчині і видаляються при осадженні часток на магнітному штативі з подальшим відмиванням магнітних часток. При додаванні буфера для елюції до магнітних часток відбувається елюювання нуклеїнових кислот з поверхні сорбенту в розчин. В результаті зазначеної процедури отримується високоочищений препарат ДНК і РНК, вільний від інгібіторів реакції ампліфікації, що забезпечує високу аналітичну чутливість ПЛР-дослідження.</p> <p>Матеріалом для проведення процедури екстракції ДНК/РНК слугує біологічний матеріал (клінічні зразки), у тому числі: мазки, зішкріби, мокрота, слина, лейкоцитарна фракція цільної крові, сеча (осад), фекалії, еякулят, секрет простати тощо з вмістом клітин від 100 до 10⁶ в зразку.</p> <p>Загальний час проведення процедури виділення ДНК/РНК з 1 зразка ручним методом становить 40-50 хвилин, напівавтоматичним - 35-40 хвилин.</p> <p>Набір реагентів «DNA/RNA-Mag» забезпечує виділення ДНК/РНК з біологічного матеріалу з чистотою виділення за показником співвідношення A260/280 не менше 1.7.</p> <p>Ефективність виділення ДНК/РНК становить від 30 до 70%.</p> <p>Склад:</p> <p>Розчин з магнітними частками, 1.1 мл, суспензія бурого або чорного кольору</p> <p>Буфер для лізису, 45 мл, прозора безбарвна рідина</p> <p>Буфер для промивання №1, 80 мл, прозора безбарвна рідина</p> <p>Буфер для промивання №2, 80 мл, прозора безбарвна рідина</p> <p>Буфер для елюції, 12 мл, прозора безбарвна рідина</p> <p>Термін придатності набору не менше 12 місяців.</p>	шт	21
<p>Тест-система для кількісного визначення концентрації анти-ТПО в сироватці та плазмі крові людини методом ІФА</p>	набір	7

<p>Тест-система стрипової комплектації з можливістю відокремлення лункок. Кількість визначень: 96. Метод: твердофазний ІФА. Розчин кон'югату та розчин ТМБ повинні бути готові до застосування. Кількість зразка для аналізу - 50 мкл Кількість калібраторів – 6 шт. (значення: Од/мл) Час інкубації не більше 1.5 години. Чутливість тест-системи: не перевищує 4 Од/мл. Тест-системи повинні бути укомплектовані всіма необхідними матеріалами для аналізу, а також поліетиленовим пакетом із замком для зберігання планшета.</p> <p>Термін придатності тест-системи - не менше 12 місяців.</p>		
<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення загального простатичного специфічного антигену в сироватці (плазмі) крові</p> <p>Принцип аналізу – двухсайтовий «сендвіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний. Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм та 620-680 нм. Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий, стрипований планшет, в лунках якого засорбовані мишачі моноклональні антитіла до загального ПСА людини. Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові. Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл. Температура інкубації + 37°C, без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин. Діапазон виявлення концентрацій 1,5-30 нг/мл. Чутливість: не перевищує 0,005 нг/мл. 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 0,6 мл кожна), рідини червоного кольору, калібрувальні проба С1 – прозора безбарвна рідина. Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом загального простатичного специфічного антигену, готова до використання (по 0.6 мл), прозора безбарвна рідина. Кон'югат, готовий до використання (12 мл), рідина червоного кольору. Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина. Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина. Стоп-реагент, готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина. Плівка для закляювання планшета - 1 шт.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p>	шт	7
<p>ІФА правець</p> <p>Призначений для кількісного визначення антитіл класу IgG проти токсину Clostridium tetani в сироватці або плазмі людини (цитрат, гепарин). Реагент має бути призначений для in vitro діагностики.</p> <p>Комплектність: Мікропланшет: 12 розривних стрипів із 8 лунками, покритих антигенами токсину (анатоксину) Clostridium tetani; в алюмінієвій фользі, що закривається. DIL : 1 флакон, що містить 100 мл фосфатного буфера (10 mM) для розведення зразка; рН 7,2 ± 0,2; пофарбовані в жовтий колір; готовий до використання: біла шапка; ≤ 0,0015% (об./об.) СМІТ/МІТ (3:1). SOLN STOP : 1 флакон, що містить 15 мл сірчаної кислоти, 0.2 моль/л, готовий до використання; червона шапка. WASH BUF 20x : 1 флакон, що містить 50 мл 20-кратно концентрованого фосфатного буфера (0.2 M), рН 7.2 ± 0.2, для промивання колодазів; біла шапка; 0.2% (мас./об.) 5-бром-5-нітро-1,3-діоксану. Кон'югат: 1 флакон, що містить 20 мл міченого пероксидазою антитіла до IgG людини у фосфатному буфері (10 mM); пофарбовані в синій колір; готовий до використання; чорна шапка. SUB ТМБ: 1 флакон містить 15 мл 3,3',5,5'-тетраметилбензидину (ТМБ), < 0.1 %; готовий до використання; жовта шапка. Стандарти: 5 флаконів, кожен по 2 мл стандарту; пофарбовані в жовтий колір; готовий до використання; ≤ 0,02% (об./об.) МІТ.</p>	набір	1

<p>Стандарт А: 0,0 МО/мл; синя шапка Стандарт В: 0,1 МО/мл; зелена шапка Стандарт С: 0,5 МО/мл; жовта шапка Стандарт D: 1,0 МО/мл; червона шапка Стандарт Е: 5,0 МО/мл; біла шапка Стандарти мають бути відкалібровані відповідно до міжнародного стандарту ВОЗ; «1-й міжнародний стандарт імуноглобуліну проти правця людини»; Код NIBSC: TE-3.</p> <p>Невідкритий реагент має зберігатися до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p>		
<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення кортизолу в сироватці (плазмі) крові</p> <p>Принцип аналізу – конкурентний варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний. Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм. Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий, стрипований, у лунках якого засорбовані мишачі моноклональні антитіла до кортизолу. Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові. Об'єм досліджуваного зразка: 25 мкл. Температура інкубації + 37°С, без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хв. Альтернативний метод інкубації: + 37°С, при постійному струшуванні 600 об/хв. Загальний час інкубації не більше 40 хв. Діапазон виявлення концентрацій: 40–2000 нмоль/л. Чутливість: не нижче 6,0 нмоль/л. Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості кортизолу - 0; 40; 80; 200; 600; 2000 нмоль/л, готові до використання (по 0,5 мл кожна), прозорі рідини синього кольору (калібрувальна проба С1 - прозора без-барвна рідина). Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом кортизолу, готова до використання (0,5 мл), прозора безбарвна рідина. Кон'югат, готовий до використання (12 мл), прозора рідина червоного кольору. Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина. Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина. Стоп-реагент, готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина. Плівка для заклеювання планшета - 1 шт.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p>	шт	1
<p>Тест-система для кількісного визначення концентрації тиреотропного гормону в сироватці та плазмі крові людини методом ІФА</p> <p>Тест-система стрипової комплектації з можливістю відокремлення лунок. Кількість визначень: 96. Метод: твердофазний ІФА. Розчин кон'югату та розчин ТМБ повинні бути готові до застосування. Кількість зразка для аналізу - 50 мкл Кількість калібраторів – 6 шт. (значення: мкМО/мл) Час інкубації не більше 1,5 години. Чутливість тест-системи: не перевищує 0,05 мкМО/мл Тест-системи повинні бути укомплектовані всіма необхідними матеріалами для аналізу, а також поліетиленовим пакетом із замком для зберігання планшета.</p> <p>Термін придатності тест-системи - не менше 12 місяців.</p>	набір	14
<p>Тест-система для кількісного визначення концентрації вільної фракції тироксину в сироватці крові людини методом ІФА</p> <p>Тест-система стрипової комплектації з можливістю відокремлення лунок. Кількість визначень: 96. Метод: твердофазний ІФА. Розчин кон'югату та розчин ТМБ повинні бути готові до застосування. Кількість зразка для аналізу - 20 мкл Кількість калібраторів – 6 шт. (значення: пмоль/л) Час інкубації не більше 1,5 години. Чутливість тест-системи: не перевищує 1,0 пмоль/л Тест-системи повинні бути укомплектовані всіма необхідними матеріалами для аналізу, а також поліетиленовим пакетом із замком для зберігання планшета.</p>	набір	12

Час інкубації не більше 1.5 години.		
Термін придатності тест-системи - не менше 12 місяців.		
Тест-система для кількісного визначення концентрації вільної фракції триптопироніну в сироватці крові людини методом ІФА	набір	12
Тест-система стрипової комплектації з можливістю відокремлення лунок. Кількість визначень: 96. Метод: твердофазний ІФА. Розчин кон'югату та розчин ТМБ повинні бути готові до застосування. Кількість зразка для аналізу - 20 мкл Кількість калібраторів – 6 шт. (значення: пмоль/л) Час інкубації не більше 1.5 години. Чутливість тест-системи: не перевищує 0,5 пмоль/л Тест-системи повинні бути укомплектовані всіма необхідними матеріалами для аналізу, а також поліетиленовим пакетом із замком для зберігання планшета.		
Термін придатності тест-системи - не менше 12 місяців.		
Набір для якісного та напівкількісного визначення ревматоїдного фактору (РФ) у сироватці крові людини	набір	3
Склад набору: Латексна суспензія (з нанесеним гама-глобуліном) - 1 флакон з (2,00 ± 0,03) мл Контроль Позитив (синтетичний контроль з РФ > 25 МОд/мл) - 1 мікропробірка з (0,2) мл Контроль Негатив - (синтетичний контроль з РФ < 8 МОд/мл) 1 мікропробірка з (0,2) мл Розбавлювач - 1 флакон з (15,0 ± 0,5) мл Випробувальна пластинка - 1 шт Палички для змішування - (110 ± 10) шт Діапазон визначаємих концентрацій - від 8 МОд/мл до 800 МОд/мл. Набір має бути розрахований на 200 напівмікро - або 40 макровизначень концентрації РФ.		
Тест-смужки для напівкількісного аналізу сечі	пак	1
Фасування: не менше 100 шт./пак. Тест-смужки мають бути для визначення 10 показники сечі (кров, кетони, глюкоза, білок, рН, білірубін, уробіліноген, нітрити, питома вага, лейкоцити). Діагностичні тест-смужки мають бути призначені для in vitro діагностики. Концентрації робочого реагенту: Питома вага: полі (метилвінілового ефір maleinovoї кислоти) 32%, бромтимоловий синій 5,1%; Лейкоцити: ефір Индокс 0,43%, сіль діазонію 0,05%; Нітрити: сульфаниламід 5,1%, тетрагідробензо- (h) -хінолін 5,8%; рН: метиловий червоний 0,71%, бромтимоловий синій 12,1%; Білок: ефір тетрабромфенолфталеїна 0,21%, тетрабромфеноловий синій 0,35%; Глюкоза: глюкозооксидаза 0,70%, пероксидаза 0,70%, тетраметилбензидин 13,5%; Кетони: натрію нітропрурид 4,9%; Уробіліноген: сіль діазонію 2,3%; Білірубін: сіль діазонію 0,75%; Кров: тетраметилбензидин 1,5%, куменовая перекис водню 15,2% Зберігатися мають в щільно закритій оригінальній упаковці в сухому темному місці за температури від +2 до +30 °С. Тест-смужки мають бути сумісним з (підходити до) аналізатором сечі ERBA LAURA SMART.		
Імуноаналіз для кількісного визначення серцевого тропоніну Т	шт	1
Фасування: 200 тестів. Реагент має бути призначений для in vitro діагностики кількісного визначення серцевого тропоніну Т в сироватці та плазмі крові людини. Цей аналіз можна використовувати як допоміжний засіб у диференціальній діагностиці гострого коронарного синдрому для виявлення некрозу, а також як допоміжний засіб для ранньої виписки та амбулаторного лікування пацієнтів із підозрою на гострий коронарний синдром. Тест також має бути		

<p>призначено для стратифікації ризиків у пацієнтів із гострим коронарним синдромом та для оцінки серцевих ускладнень у пацієнтів із хронічною нирковою недостатністю. Має бути можливість проводити тест для підбору інтенсивніших методів лікування та втручань для пацієнтів із підвищеними рівнями серцевого тропоніну Т (сТпТ).</p> <p>Має бути можливість використовувати в контексті некардіальних хірургічних втручань для попереднього прогнозування періопераційного ризику серйозних несприятливих серцевих ускладнень та для діагностики періопераційного інфаркту міокарда.</p> <p>Значення сТпТ-hs має бути можливість використовувати разом із клінічними та діагностичними даними для сприяння стратифікації довгострокового ризику серцево-судинної смерті, інфаркту міокарда, коронарної ревазуляризації, серцевої недостатності або ішемічного інсульту та смертності від усіх причин в осіб із відсутністю симптомів.</p> <p>Принцип проведення аналізу: принцип «сендвіча». Загальна тривалість аналізу: 18 хвилин.</p> <p>Реагенти на борту аналізатора мають зберігатися упродовж 4 тижнів. Невідкриті реагенти мають бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p>		
<p>Реактив для теста ППР</p> <p>Фасування: 18 мл.</p> <p>Реагент має бути призначений для <i>in vitro</i> діагностики. Має бути допоміжним реагентом для візуалізації кольорової реакції тесту на піролідоннілариламідазу.</p> <p>Склад набору: Реактив для теста ППР у флаконі-крапельниці.</p> <p>Реактив має бути стабільним до вичерпання вказаного терміну придатності від +2 до +8 °С.</p>	пак	1
<p>Біологічний індикатор парової стерилізації</p> <p>Індикатор біологічний має бути для контролю парової стерилізації при 132°C. Повинен містити спори <i>Geobacillus stearothermophilus</i>. Позитивний контрольний індикатор має показувати жовту зміну кольору індикатора, щоб підтвердити валідність опроцесованого індикатора.</p> <p>Інкубаційні періоди контролю: Раннє виявлення: 12 – 18 год. Кінцевий результат: через 24 год.</p> <p>Зберігатися мають від +15 до +30 °С.</p>	шт	18
<p>Ліофілізована плазма кролика</p> <p>Фасування: 10 x 1 мл.</p> <p>Має використовуватись для ідентифікації патогенних стафілококів, головним чином <i>S. aureus</i> за допомогою коагулязного тесту. Коли штамп вступає в контакт з кролячою плазмою, має спостерігатися поява коагуляції. Зразок має складатися з колоній, ізольованих в агарному середовищі. Приготування має відбуватися шляхом розведення однієї склянки з 3 мл стерильної дистильованою водою. Одна склянка має містити плазму кролика EDTA, 1.0 мл (ліофілізована) - 60 тестів.</p> <p>Має зберігатися до вичерпання вказаного терміну придатності на упаковці від +2 до +8 °С.</p>	паков	2
<p>Біохімічна контрольна сироватка</p> <p>Фасування: 5 x 5 мл.</p> <p>Реагент має бути призначений для <i>in vitro</i> діагностики. Має проводити контроль нормальних та/ або патологічних рівнів таких показників: ангіотензин перетворюючий фермент, кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, α-амілаза, А-амілаза панкреатична, АСТ, білірубін загальний та прямий, кальцій, хлориди, холестерин, холестерин HDL, холестерин LDL, холін естераза, креатинкіназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, лактат, ліпаза, ЛДГ, магній, фосфор, калій, білок (загальний), натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота, цинк.</p>	шт	1

<p>Склад: ліофільна людська сироватка, яка містить різні компоненти при адекватних концентраціях для контролю якості в клінічних лабораторіях, без консервантів, здатних впливати на кінцевий продукт.</p> <p>Зберігатись має від + 2 до +8 °С.</p>		
<p>Кардіоліпіновий антиген для РМП</p> <p>Має бути призначений для якісного та кількісного виявлення реактивних антитіл до <i>Treponema pallidum</i> в сироватці та плазмі крові людини в нетрепонемному тесті (VDRL, РМП). Готовий до використання. Інактивована сироватка, яка містить антитіла до кардіоліпінового антигену. Титр реактивних антитіл до <i>T.pallidum</i> повинен бути достатнім для отримання позитивного результату 4+. Набір повинен бути розрахований на 500 досліджень, включаючи контроль. При дослідженні плазми та сироватки крові від хворих на сифіліс з кардіоліпіновим антигеном повинна спостерігатися позитивна реакція у вигляді випадіння пластівців різної величини. При дослідженні сироватки/плазми крові від здорових осіб повинна спостерігатися опалесценція без формування агрегатів.</p> <p>Склад набору: Кардіоліпіновий антиген (5 x 2 мл). Розчин, що містить кардіоліпін (0,03%), лецитин (0,27%), холестерин (0,9%) в абсолютному етиловому спирті. Холін-хлорид 70% (1 x 5 мл). Холін-хлорид в 0,9% розчині натрію хлориду. Позитивний контроль 4+ (1 x 1 мл).</p> <p>Проведення аналізу при температурі 18-25°C. Після первинного відкриття упаковки всі реагенти повинні зберігатися впродовж терміну придатності набору, за умови їх зберігання в щільно закритій первинній упаковці при температурі 2-8°C в захищеному від світла місці. Можливість транспортування набору при температурі 9-25°C протягом не менше, ніж 10 днів. Загальний термін придатності - не менше одного року.</p>	шт	7
<p>Розчин Люголя</p> <p>Склад набору: Розчин Люголя – 1 флакон з (1000.0 ± 20.0) мл.</p> <p>Має застосовуватись у мікробіології для забарвлення мікроорганізмів за методом Грама, гельмінтів та біологічних тканин. Має бути призначений для <i>in vitro</i> діагностики.</p> <p>Термін придатності має бути 12 місяців з моменту виготовлення. Зберігатись має від + 15 до + 30 °С.</p>	флак	1
<p>Забарвлення за ЦЛІЕМ-НІЛЬСЕНОМ</p> <p>Набір має бути розрахований на проведення 200 аналізів (при витраті розчинів реагентів 0,5 мл на визначення).</p> <p>Набір має бути призначений для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу.</p> <p>Склад набору: Карболовий розчин фуксину - 1 флакон з (100 ± 4) мл Знебарвлюючий розчин 1 - 1 флакон з (100 ± 4) мл Знебарвлюючий розчин 2 - 1 флакон з (100 ± 4) мл Розчин метиленового синього - 1 флакон з (100 ± 4) мл</p>	набір	2
<p>Олія імерсійна для мікроскопії</p> <p>Набір має бути розрахований на 4000 визначень.</p> <p>Склад набору: Імерсійна олія для мікроскопії - 1 флакон з (100 ± 4) мл.</p>	флак	5
<p>Еозин Май-Грюнвальдом</p> <p>Має бути призначений для використання еозину метиленового синього за Май-Грюнвальдом в якості фіксатора-забарвлювача для гематологічних досліджень формених елементів крові. Має бути призначений для <i>in vitro</i> діагностики.</p> <p>Склад набору: Еозин за Май-Грюнвальдом: 1 x 1000 мл; Концентрований буферний розчин: 1 x 100 мл.</p> <p>Термін придатності має бути 12 місяців з моменту виготовлення. Зберігатись має від + 2 до + 25 °С.</p>	набір	2

<p>Азур-еозин за Романовським</p> <p>Має бути призначений для гематологічних досліджень формених елементів крові. Має бути призначений для <i>in vitro</i> діагностики.</p> <p>Склад набору: Азур-еозин за Романовським: 1 x 1000 м.л. Концентрований буферний розчин: 1x100 м.л.</p> <p>Термін придатності має бути 12 місяців з моменту виготовлення. Зберігатися має від + 2 до + 25 °С.</p>	набір	2
<p>Основний фуксин Ціля</p> <p>Має бути призначений для застосування в якості барвника для диференціального забарвлення, дослідження структури клітинної стінки та виявлення належності бактерій до грампозитивної чи грамнегативної групи. Має ідентифікувати грамнегативні бактерії, за рахунок бактеріостатичної дії на грампозитивні види.</p> <p>Склад: розчин основного фуксину та фенолу в 96% етиловому спирті з додаванням гліцерину - 1 флакон (200 мл).</p> <p>Термін придатності має бути 12 місяців з моменту виготовлення. Зберігатися має від + 2 до + 22 °С.</p>	флак	1
<p>Карболовий генціанвіолет</p> <p>Має бути призначений для застосування в якості барвника для диференціального забарвлення, дослідження структури клітинної стінки та виявлення належності бактерій до грампозитивної чи грамнегативної групи. Має ідентифікувати грамнегативні бактерії, за рахунок бактеріостатичної дії на грампозитивні види.</p> <p>Склад: розчин кристалічного генціанвіолетового та фенолу в 96% етиловому спирті - 1 флакон (200 м.л).</p> <p>Термін придатності має бути 12 місяців з моменту виготовлення. Зберігатися має від + 2 до + 22 °С.</p>	флак	1
<p>Лейкодиф</p> <p>Фасування: Реагент 1 не менше 2 x 100 м.л. Реагент 2 не менше 2 x 100 м.л. Реагент 3 не менше 2 x 100 м.л. Реагент 4 не менше 5 тбл.</p> <p>Набір має бути призначений для швидкого фарбування мазків крові.</p> <p>Склад реагентів: Реагент 1 Фіксуючий розчин метанол 24 моль/л, нафталіновий зелений 1 мг/л Реагент 2 Забарвлюючий розчин 1 еозин У 1.73 ммоль/л, фосфатний буфер, рН 6,8, 60 ммоль/л Реагент 3 Забарвлюючий розчин 2 азур II 12 г/л, фосфатний буфер, рН 6,8, 60 ммоль/л Реагент 4 Таблетки для приготування промивочного розчину фосфатний буфер, рН 7,2; 2.5 ммоль/табл</p> <p>Набір має зберігатися від +2 до +25 °С.</p>	пак	4
<p>Індол тест</p> <p>Фасування: 10 м.л.</p> <p>Має бути призначений для швидкого виявлення вироблення індолу як продукту утилізації триптофану бактеріями, які проявляють триптофаназну активність, з метою диференціації індолпозитивних та індолнегативних штамів. Має використовуватись у мікробіологічній лабораторії.</p> <p>Склад набору: реагентний розчин.</p> <p>Набір має зберігатися у затемненому місці від +2 до +8 °С.</p>	пак	2

<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного трийодтироніну в сироватці (плазмі) крові</p> <p>Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз. Метод ІФА аналізу - кількісний. Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм. Формат планшета: 96-дунковий полістироловий стрипований планшет. Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові. Об'єм досліджуваного зразка: 25 мкл. Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин. Діапазон виявлення концентрацій 2.5- 40 пмоль/л. Чутливість: не нижче 2.0 пмоль/л. Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості вільного трийодтироніну - 0; 2.5; 5; 10; 20; 40 пмоль/л. готові до використання (по 0.5 мл кожна). прозорі рідини синього кольору. калібрувальна проба С1 - прозора безбарвна рідина. Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом трийодтироніну. готова до використання (0.5 мл), прозора безбарвна рідина. Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина синього кольору. Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл). прозора безбарвна рідина. Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина. Стоп-реагент. готовий до використання (14 мл). прозора безбарвна рідина. Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p>	шт	2
<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного тироксину в сироватці (плазмі) крові</p> <p>Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз. Метод ІФА аналізу - кількісний. Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм. Формат планшета: 96-дунковий полістироловий стрипований планшет Об'єм досліджуваного зразка: 25 мкл. Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин. Діапазон виявлення концентрацій 5-100 пмоль/л. Чутливість: не нижче 0.75 пмоль/л. Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості вільного тироксину - 0; 5; 10; 25; 50; 100 пмоль/л. готові для використання (по 0.5 мл кожна). рідини червоного кольору. калібрувальна проба С1 - прозора безбарвна рідина. Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тироксину, готова до використання (0.5 мл), прозора безбарвна рідина. Кон'югат, готовий до використання (12 мл), рідина червоного кольору. Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 мл). прозора безбарвна рідина. Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина. Стоп-реагент. готовий до використання (12 мл). прозора безбарвна рідина. Плівка для заклеювання планшета - 1 шт.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p>	шт	2
<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення тиреотропного гормону в сироватці (плазмі) крові</p> <p>Принцип аналізу – двухсайтовий «сендвіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний. Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 nm (нм) та 620-680 nm (нм). Формат планшета: 96-дунковий полістироловий стрипований планшет. Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові. Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл. Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин. Діапазон виявлення концентрацій 0,2-20 мМО/л.</p>	шт	2

<p>Чутливість: не нижче 0,04 мМО/л.</p> <p>Калібрувальні проби на основі фосфатного буфера (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 0,6 мл кожна), прозорі рідини червоного кольору, калібрувальні проба С1 – прозора безбарвна рідина.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тиреотропного гормону, готова до використання (по 0,6 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (12 мл), прозора рідина синього кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 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 (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 1 шт.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p>		
---	--	--

Уповноважена особа, фахівець з публічних закупівель ДУ «ТМО МВС України по Чернігів. обл.»



підпис

Галина ШЕВЧЕНКО

вих. № 21/01-25
від 16.01.2025 р.

м. Чернігів

Уповноваженій особі
Державна установа
«Територіальне медичне об'єднання
Міністерства внутрішніх справ України
по Чернігівській області»

Комерційна пропозиція

Товариство з обмеженою відповідальністю «Сівер-МЕД», надає наступну комерційну пропозицію:

№	Найменування	Виробник, країна	Одиниця виміру	Кількість	Ціна за одиницю з ПДВ	Загальна вартість з ПДВ
1.	Розчин ділюента Erba H360 Dil	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	6	4 345,00	26 070,00
2.	Лізуючий розчин Erba H360 Lyse	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	6	4 345,00	26 070,00
3.	Розчин для очищення Elite H Clean	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	6	1 650,00	9 900,00
4.	Гематологічний контроль нормальний Erba H3 CON N	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	4	2 750,00	11 000,00
5.	БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ 330	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	2	1 884,85	3 769,70
6.	БІЛІРУБІН ПРЯМИЙ 330	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	1 705,00	1 705,00
7.	АЛТ/ГПТ 330	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	3	2 363,90	7 091,70
8.	АСТ/ГОТ 330	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	2	2 346,85	4 693,70
9.	КРЕАТИНІН 275	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	2	1 746,25	3 492,50
10.	АМІЛАЗА 110	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	2 710,40	2 710,40
11.	ГГТ 110	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	2	1 755,60	3 511,20
12.	СЕЧОВИНА 275	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	2 480,50	2 480,50
13.	СпЛ Контроль Норма	ТОВ «ЛАБОРАТОРІЯ ГРАНУМ» Україна	флак	3	1 482,66	4 447,98
14.	ГЛЮКОЗА 440	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	2 325,40	2 325,40
15.	Глюкоза СпЛ 500	ТОВ «ЛАБОРАТОРІЯ	паков	5	958,21	4 791,05

ТОВ «Сівер-МЕД» 14005, м. Чернігів, Проспект Миру 44

Відділ продажу: (073) 103-10-08, Відділ сервісу: (073) 103-10-38, siver-med@ukr.net, www.siver-med.com
ЄДРПОУ 35194534, IBAN UA323510050000026006129539400, в АТ "УкрСиббанк", м. Київ, МФО 351005

		ГРАНУМ», Україна				
16.	ХОЛЕСТЕРИН 440	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	2 530,00	2 530,00
17.	Діагностичний моноклональний реагент анти-А (10мл)	ПП «ГРУПОТЕСТ», Україна	флак	3	104,49	313,47
18.	Діагностичний моноклональний реагент анти-В (10мл)	ПП «ГРУПОТЕСТ», Україна	флак	3	269,64	808,92
19.	Діагностичний моноклональний реагент анти-С (10мл)	ПП «ГРУПОТЕСТ», Україна	флак	3	104,49	313,47
20.	СЕЧОВА КИСЛОТА 275	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	3	2 928,20	8 784,60
21.	ТРИГЛІЦЕРИДИ 440	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	9 016,70	9 016,70
22.	ЛПВЩ ХОЛ 160	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	3	8 911,10	26 733,30
23.	СМР-Скрин (НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ КЛІНІЧНОГО АНАЛІЗУ СПИННОМОЗКОВОЇ РІДИНИ) НР058.01)	ТОВ НВП «Філісіт- Діагностика», Україна	набір	1	514,93	514,93
24.	Філісіт-СРБ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення С-реактивного білку (СРБ) у сироватці крові людини ЛА033.02 (2 мл/ 200 макс. визнач.)	ТОВ НВП «Філісіт- Діагностика», Україна	набір	4	666,61	2 666,44
25.	МБ 01.1-07 АЗОПИРАМОВА ПРОБА-200 :Набір реагентів для виявлення залишків прихованої крові на виробках мед.призначення,2000 проб ТУ У 21.2-13433137-057:2013	ПрАТ «РЕАГЕНТ», Україна	набір	6	291,55	1 749,30
26.	Набір АЧТЧ Actime// Erba Actime	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	6 002,15	6002,15
27.	Набір Фібриноген Thrombin Reagent 20	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	2	7 149,45	14 298,90
28.	Контрольна плазма нормальна	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	7 838,60	7 838,60
29.	Контрольна плазма патологія	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	7 877,10	7 877,10
30.	Набір Протромбіновий час Protime LS10	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	11	2 420,00	26 620,00
31.	Owrens Veronal буфер	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	2 820,40	2 820,40
32.	Розчин хлориду кальцію	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	4 315,85	4 315,85
33.	ЕС картридж S plus iCa//EC cartridge S plus iCa	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	шт	4	27 830,00	111 320,00
34.	ЛПВЩ/ЛПНЩ КАЛІБРАТОР	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	2	6 887,65	13 775,30
35.	XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	2	4 945,60	9 891,20
36.	ЕРБА НОРМ контроль	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	2	3 740,55	7 481,10

ТОВ «Сівер-МЕД» 14005, м. Чернігів, Проспект Миру 44

Відділ продажу: (073) 103-10-08, Відділ сервісу: (073) 103-10-38, siver-med@ukr.net, www.siver-med.com
ЄДРПОУ 35194534, ІВАН UA323510050000026006129539400, в АТ "УкрСиббанк", м. Київ, МФО 351005

		Чеська Республіка				
37.	ЕРБА ПАТ контроль	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	2	4 569,95	9 139,90
38.	XL ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	3	1 540,00	4 620,00
39.	XL АВТОПРОМИВ АС/АЛ	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	3	3 300,00	9 900,00
40.	Набір реагентів для виявлення РНК коронавірусу SARS-CoV-2 методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	7	6 358,00	44 506,00
41.	Набір реагентів для виявлення ДНК Human papillomavirus 16, 18 методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	4	3 459,00	13 836,00
42.	Набір реагентів для виявлення РНК вірусу гепатиту С (HCV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	4	6 964,00	27 856,00
43.	Набір реагентів для виявлення ДНК вірусу гепатиту В (HBV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	1	6 964,00	6 964,00
44.	Набір реагентів для виявлення ДНК Neisseria gonorrhoeae методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	1	3 978,00	3 978,00
45.	Набір реагентів для виявлення ДНК Ureaplasma urealyticum методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	2	3 460,00	6 920,00
46.	Набір реагентів для виявлення ДНК Mycoplasma hominis методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	2	3 978,00	7 956,00
47.	Набір реагентів для виявлення ДНК Chlamydia trachomatis методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	2	3 978,00	7 956,00
48.	Набір реагентів для екстракції ДНК та РНК з біологічного матеріалу	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	21	3 425,00	71 925,00
49.	05.06 анти-ТПО–БЕСТ Набір реагентів для кількісного імуноферментного визначення антитіл до тироїдної пероксидази	ТОВ «Бест Діагностик», Україна	набір	7	3 775,17	26 426,19
50.	Набір реагентів для імуноферментного визначення загального простатичного специфічного антигену в сироватці (плазмі) крові	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	7	2 685,00	18 795,00
51.	NovaLisa® Правець 5S IgG	Gold Standard	набір	1	10 312,50	10 312,50

ТОВ «Сівер-МЕД» 14005, м. Чернігів, Проспект Миру 44

Відділ продажу: (073) 103-10-08, Відділ сервісу: (073) 103-10-38, siver-med@ukr.net, www.siver-med.com
ЄДРПОУ 35194534, ІВАН UA323510050000026006129539400, в АТ "УкрСиббанк", м. Київ, МФО 351005

		Diagnostics Frankfurt GmbH, Німеччина				
52.	Набір реагентів для імуноферментного визначення кортизолу в сироватці (плазмі) крові	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	1	2 513,00	2 513,00
53.	05.01 ТТГ-БЕСТ Набір реагентів для кількісного імуноферментного визначення тиреотропного гормону	ТОВ «Бест Діагностик», Україна	набір	14	3 273,13	45 823,82
54.	05.05 Т4 вільний-БЕСТ Набір реагентів для кількісного імуноферментного визначення вільного тироксину	ТОВ «Бест Діагностик», Україна	набір	12	3 322,35	39 868,20
55.	05.03 Т3 вільний-БЕСТ Набір реагентів для кількісного імуноферментного визначення вільного трийодтироніну	ТОВ «Бест Діагностик», Україна	набір	12	3 812,09	45 745,08
56.	Філісіт-РФ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення ревматоїдного фактору (РФ) у сироватці крові людини ЛА033.03 (2 мл/ 200макс. визнач.)	ТОВ НВП «Філісіт-Діагностика», Україна	набір	3	655,38	1 966,14
57.	ДекаФАН Лаура	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	1 569,70	1 569,70
58.	Імуноаналіз для кількісного визначення серцевого тропоніну Т, cobas e 411/601/602; 200 шт	Roche Diagnostics GmbH, Німеччина	шт	1	33 687,13	33 687,13
59.	Реактив для теста ПІР // Reagent for PYR test	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	1	1 540,00	1 540,00
60.	Біологічний індикатор для парової стерилізації 3М Attest 1261 (ПАР), 132°C гравітаційний, 24 години	3М Healthcare EMEA Export Limited, Ірландія	шт	18	279,78	5 036,04
61.	Плазма кроляча ліофілізована з EDTA (COAGULASE PLASMA EDTA) 1мл/1фл 10 фл/1 уп 429938 BioLife	Biolife Italiana S.r.l., Італія	паков	2	1 700,00	3 400,00
62.	Біохімічна контрольна сироватка (Human) I (5 x 5 мл)	BioSystems S.A., Іспанія	шт	1	4 061,10	4 061,10
63.	Кардіоліпіновий антиген для РМП (VDRL) РМП-К1	ТОВ «Є-ТЕСТ», Україна	шт	7	1 904,60	13 332,20
64.	МБ 03.3-07 РОЗЧИН ЛЮГОЛЯ-100 (Розчин Люголя 1x100мл): ТУ У 21.2-13433137-057:2013	ПрАТ «РЕАГЕНТ», Україна	флак	1	198,86	198,86
65.	Забарвлення за ЦІЛЕМ-НІЛЬСЕНОМ-набір для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу (REF НР030.03)(4x100мл/ 200 макс. визнач.)	ТОВ НВП «Філісіт-Діагностика», Україна	набір	2	646,02	1 292,04
66.	Імерсійна олія для мікроскопії НР060.01(100мл)	ТОВ НВП «Філісіт-Діагностика», Україна	флак	5	226,58	1 132,90

ДИРЕКТОР
КЛИМЕНКО О.І.



ТОВ «Сівер-МЕД» 14005, м. Чернігів, Проспект Миру 44

Відділ продажу: (073) 103-10-08, Відділ сервісу: (073) 103-10-38, siver-med@ukr.net, www.siver-med.com
ЄДРПОУ 35194534, ІВАН UA323510050000026006129539400, в АТ "УкрСиббанк", м. Київ, МФО 351005

		Україна				
67.	МБ 10.3-07 ЕОЗИН за МАЙ-ГРЮНВАЛЬДОМ-1000 Фіксатор-забарвл. еозин метиленовий синій за Май-Грюнвальдом 1x1000 мл +Концентрований буферний розчин:1x100 мл:2000 проб: ТУ У 21.2-13433137-057:2013	ПрАТ «РЕАГЕНТ», Україна	набір	2	606,69	1 213,38
68.	МБ 12.3-07 АЗУР-ЕОЗИН за РОМАНОВСЬКИМ-1000 Забарвлювач азур-еозин за Романовським: Азур-еозин за Романовським: 1 x 1000 мл; Конц. буферний розчин: 1 x 100 мл :ТУ У 21.2-13433137-057:2013	ПрАТ «РЕАГЕНТ», Україна	набір	2	805,55	1 611,10
69.	Основний фуксин Ціля, флакони по 200 мл SRC 05-200	ТОВ «ВИРОБНИЧА ФІРМА СІМЕСТА», Україна	флак	1	465,75	465,75
70.	Карболовий генціанвіолет 200мл/1фл (SRC 06-200)	ТОВ «ВИРОБНИЧА ФІРМА СІМЕСТА», Україна	флак	1	512,33	512,33
71.	ЛЕЙКОДИФ 200	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	4	1 210,00	4 840,00
72.	ІНДОЛтест	Erba Lachema s.r.o., Чеська Республіка	пак	2	1 210,00	2 420,00
73.	Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного трийодтироніну в сироватці (плазмі) крові	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	2	3 485,00	6 970,00
74.	Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного тироксину в сироватці (плазмі) крові	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	2	2 953,00	5 906,00
75.	Набір реагентів для імуноферментного визначення тиреотропного гормону в сироватці (плазмі) крові	ТОВ «ХЕМА», Україна	шт	2	3 088,00	6 176,00
					Всього	882 102,22

Всього з ПДВ: 882 102,22 грн. (Вісімсот вісімдесят дві тисячі сто дві гривні 22 копійки).

Директор ТОВ «Сівер-МЕД»



О.І. Клименко

ТОВ «Сівер-МЕД» 14005, м. Чернігів, Проспект Миру 44

Відділ продажу: (073) 103-10-08, Відділ сервісу: (073) 103-10-38, siver-med@ukr.net, www.siver-med.com
ЄДРПОУ 35194534, ІВАН UA323510050000026006129539400, в АТ "УкрСиббанк", м. Київ, МФО 351005

Фізична особа - підприємець «Зінкевич-Печерна Марія Олегівна»

ЄДРПОУ 3404513969, тел. (093) 245-48-12

Р/р UA883510050000026000878917625 в АТ"УКРСИББАНК", м. Київ МФО 351005

ІПН 3404513969

Не є платником податку на прибуток на загальних підставах

Адреса: 15172, Городнянський р-н, с. Полісся, вул. Першотравнева, 3

№ 1 від 16.01.2025

Уповноваженій особі

Державна установа «Територіальне медичне об'єднання

Міністерства внутрішніх справ України

по Чернігівській області»

КОМЕРЦІЙНА ПРОПОЗИЦІЯ

№	Назва	Кількість	Одиниця виміру	Ціна за одиницю, грн	Загальна вартість, грн
1.	Розчин ділюента ERBA H360 Diluent 20л	6	шт.	4562,25	27373,50
2.	Лізуючий розчин ERBA H360 Lyse 500 ml	6	шт.	4562,25	27373,50
3.	Розчин для очищення H Clean 50ml	6	шт.	1732,50	10395,00
4.	ERBA Гематологічний контроль нормальний H3 CON N	4	шт.	2887,50	11550,00
5.	Білірубін загальний (330) ERBA	2	уп.	1979,09	3958,18
6.	Білірубін прямий (500 мл) ERBA	1	уп.	1790,25	1790,25
7.	“АлАТ” - набір (330) ERBA	3	уп.	2482,10	7446,30
8.	АсАТ” - набір 330 ERBA	2	уп.	2464,19	4928,38
9.	Креатинін - набір 275 ERBA	2	уп.	1833,56	3667,12
10.	Альфа амілаза ERBA 110	1	уп.	2845,92	2845,92
11.	Глутамілтрансфераза ГТТ 110ERBA	2	уп.	1843,38	3686,76
12.	Сечовина-набір ERBA 275	1	уп.	2604,53	2604,53
13.	Контрольна норма Ліофілізована людська сироватка на 5 мл. СпЛаб	3	уп.	1556,79	4670,37
14.	Глюкоза - набір ERBA	1	уп.	2441,67	2441,67
15.	Глюкоза - набір СпЛАБ	5	уп.	1006,12	5030,60
16.	Холестерин - набір ERBA 440	1	уп.	2656,50	2656,50
17.	Діагностичний моноклональний реагент анти – А для визначення групи крові людини за системою АВ0	3	шт.	109,71	329,13
18.	Діагностичний моноклональний реагент анти – D для визначення групи крові людини за системою Rhesus	3	шт.	283,12	849,36
19.	Діагностичний моноклональний реагент анти – В для визначення групи крові людини за системою АВ0	3	шт.	109,71	329,13
20.	Сечова кислота - набір ERBA 275	3	уп.	3074,61	9223,83
21.	Тригліцериди - ERBA 440	1	уп.	9467,54	9467,54
22.	Холестерин ЛПВЩ ERBA 160	3	уп.	9356,66	28069,98
23.	Реактив Самсона	1	уп.	540,68	540,68
24.	«СРБ – латекс-тест»	4	уп.	699,94	2799,76
25.	Азопірамова проба	6	уп.	306,13	1836,78
26.	Набір Actime Erba коагулограма	1	набір	6302,26	6302,26
27.	Набір Trombine Reagent Фібриноген Erba	2	набір	7506,92	15013,84

28.	Контрольна плазма Erba Control N	1	набір	8230,53	8230,53
29.	Контрольна плазма Erba Control P	1	набір	8270,96	8270,96
30.	Набір Erba Prottime LS 10	11	набір	2541,00	27951,00
31.	Буфер Owrens Veronal Erba	1	набір	2961,42	2961,42
32.	Розчин хлориду кальцію Erba Calcium	1	набір	4531,64	4531,64
33.	ЕС картридж S plus iCa (500 досліджень) (Na, K, Cl, iCa)	4	шт.	29221,50	116886,00
34.	Калібратор ліпопротеїн ERBA	2	набір	7232,03	14464,06
35.	XL Мультикалібратор	2	набір	5192,88	10385,76
36.	ERBA Норма контроль	2	набір	3927,58	7855,16
37.	ERBA Патологія онтроль	2	набір	4798,45	9596,90
38.	Промивний розчин XL WASX	3	набір	1617,00	4851,00
39.	Промивний розчин кислотно/лужний	3	набір	3465,00	10395,00
40.	Набір для виявлення РНК коронавірусу SARS-Cov-2 методом ПЛР	7	набір	6675,90	46731,30
41.	Набір виявлення ДНК Human papillomavirs 16,18 методом ПЛР	4	набір	3631,95	14527,80
42.	Набір виявлення РНК вірусу гепатиту С методом ПЛР	4	набір	7312,20	29248,80
43.	Набір виявлення РНК вірусу гепатиту В методом ПЛР	1	набір	7312,20	7312,20
44.	Набір виявлення ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЛР	1	набір	4176,90	4176,90
45.	Набір виявлення ДНК вірусу Ureaplasma urealyticum методом ПЛР	2	набір	3633,00	7266,00
46.	Набір виявлення ДНК вірусу Mycoplasma hominis методом ПЛР	2	набір	4176,90	8353,80
47.	Набір виявлення ДНК бактерії Chlamidia trachomatis методом ПЛР	2	набір	4176,90	8353,80
48.	Набір реагентів для екстракції ДНК та РНК з біологічного матеріалу	21	набір	3596,25	75521,25
49.	Набір реагентів для імуноферментного визначення аутоантитіл до тиреопероксидази в сироватці крові	7	набір	3963,93	27747,51
50.	Набір реагентів для імуноферментного визначення загального простатичного специфічного антигону в сироватці крові	7	набір	2819,25	19734,75
51.	Набір ІФА Правець	1	набір	10828,13	10828,13
52.	Набір реагентів для імуноферментного визначення кортизолу в сироватці крові	1	набір	2638,65	2638,65
53.	Набір реагентів для імуноферментного визначення тиреотропного гормону в сироватці крові	14	набір	3436,79	48115,06
54.	Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного тироксину в сироватці крові Т4	12	набір	3488,47	41861,64
55.	Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного трийодтироніну в сироватці крові Т3	12	набір	4002,69	48032,28
56.	Ревматоїдний фактор фелісит	3	набір	688,15	2064,45
57.	Контрольний матеріал Декафан Лаура	1	уп.	1648,19	1648,19
58.	Контроль для Т тропоніну	1	шт.	35371,49	35371,49

59.	Реактив ПИР "Мікротест"	1	набір	1617,00	1617,00
60.	Біологічні тест -культури для парового стерилізатора 132град.Cattest	18	шт.	293,77	5287,86
61.	Плазма цитратна кроляча	2	уп.	1785	3570,00
62.	Контрольний матеріал Biosistem HUMAN	1	шт.	4264,16	4264,16
63.	Набір реагентів для визначення сифілісу рмп (500 визн)	7	набір	1999,83	13998,81
64.	Розчин Люголя 100 мл	1	фл.	208,8	208,80
65.	Забарвлення за ЦІЛЕМ-Нільсеном	2	набори	678,32	1356,64
66.	Олія імерсійна	5	фл	237,91	1189,55
67.	Забарвлювач Майн-Грюнвальд	2	набір	637,02	1274,04
68.	«ЗАБАРВЛЮВАЧ ЗА РОМАНОВСЬКИМ» набір	2	набір	845,83	1691,66
69.	Основний фуксин ЦІЛЯ 200 мл	1	набір	489,04	489,04
70.	Карболовий генціан віолет 200 мл	1	набір	537,95	537,95
71.	ЛЕЙКОДІФ 200	4	набір	1270,50	5082,00
72.	Індол тест "Мікротест"	2	набір	1270,50	2541,00
73.	Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного трийодтироніну в сироватці (плазмі) крові (Т3 вільний)	2	набір	3 659,25	7318,50
74.	Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного тироксину в сироватці (плазмі) крові (Т4 вільний)	2	набір	3 100,65	6201,30
75.	Набір реагентів для імуноферментного визначення тиреотропного гормону в сироватці (плазмі) крові (ТТГ)	2	набір	3 242,40	6484,80
				Всього	926207,41

ФОП «Зінькевич-Печерна М.О.»



Від 16.01.2025

ДУ «ТМО МВС України по Чернігівській обл.»

КОМЕРЦІЙНА ПРОПОЗИЦІЯ

№	Найменування	Кількість	Одиниця виміру	Ціна за одиницю, грн	Загальна вартість, грн
1.	Розчин ділюента ERBA H360 Diluent 20л	6	шт	4653,50	27921,00
2.	Лізуючий розчин ERBA H360 Lyse 500 ml	6	шт	4653,50	27921,00
3.	Розчин для очищення H Clean 50ml	6	шт	1767,15	10602,90
4.	ERBA Гематологічний контроль нормальний H3 CON N	4	шт	2945,25	11781,00
5.	Білірубін загальний 330	2	уп	2018,67	4037,34
6.	Білірубін прямий 500 мл	1	уп	1826,06	1826,06
7.	АлАТ 330	3	уп	2531,74	7595,22
8.	АсАТ 330	2	уп	2513,47	5026,94
9.	Креатинін 275	2	уп	1870,23	3740,46
10.	Альфа амілаза 110	1	уп	2902,84	2902,84
11.	ГГТ 110	2	уп	1880,25	3760,50
12.	Сечовина 275	1	уп	2656,62	2656,62
13.	Контрольна норма Ліофілізована людська сироватка на 5 мл.	3	уп	1587,93	4763,79
14.	Глюкоза - набір ERBA	1	уп	2490,50	2490,50
15.	Глюкоза - набір СпЛАБ	5	уп	1026,24	5131,20
16.	Холестерин 440	1	уп	2709,63	2709,63
17.	Діагностичний моноклональний реагент анти – А для визначення групи крові людини за системою АВ0	3	шт	111,90	335,70
18.	Діагностичний моноклональний реагент анти – D для визначення групи крові людини за системою Rhesus	3	шт	288,78	866,34
19.	Діагностичний моноклональний реагент анти – В для визначення групи крові людини за системою АВ0	3	шт	111,90	335,70
20.	Сечова кислота 275	3	уп	3136,10	9408,30
21.	Тригліцериди 440	1	уп	9656,89	9656,89
22.	Холестерин ЛПВЩ 160	3	уп	9543,79	28631,37
23.	Реактив Самсона	1	уп	551,49	551,49
24.	СРБ – латекс-тест	4	уп	713,94	2855,76
25.	Азопірамова проба	6	уп	312,25	1873,50
26.	Набір Actime коагулограма	1	наб	6428,31	6428,31
27.	Набір Trombine Reagent Фібриноген	2	наб	7657,06	15314,12
28.	Контрольна плазма Erba Control N	1	наб	8395,14	8395,14
29.	Контрольна плазма Erba Control P	1	наб	8436,38	8436,38

30.	Набір Erba Protime LS 10	11	наб	2591,82	28510,02
31.	Буфер Owrens Veronal Erba	1	наб	3020,65	3020,65
32.	Розчин хлориду кальцію Erba Calcium	1	наб	4622,27	4622,27
33.	ЕС картридж S plus iCa (500 досліджень) (Na, K, Cl, iCa)	4	шт	29805,93	119223,72
34.	Калібратор ліпопротеїн ERBA	2	наб	7376,67	14753,34
35.	XL Мультикалібратор	2	наб	5296,74	10593,48
36.	ERBA Норма контроль	2	наб	4006,13	8012,26
37.	ERBA Патологія онтроль	2	наб	4894,42	9788,84
38.	Промивний розчин XL WASX	3	наб	1649,34	4948,02
39.	Промивний розчин кислотнo/лужний	3	наб	3534,30	10602,90
40.	Набір для виявлення РНК коронавірусу SARS-Cov-2 методом ПЛР	7	наб	6809,42	47665,94
41.	Набір виявлення ДНК Human papillomavirs 16,18 методом ПЛР	4	наб	3704,59	14818,36
42.	Набір виявлення РНК вірусу гепатиту С методом ПЛР	4	наб	7458,44	29833,76
43.	Набір виявлення РНК вірусу гепатиту В методом ПЛР	1	наб	7458,44	7458,44
44.	Набір виявлення ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЛР	1	наб	4260,44	4260,44
45.	Набір виявлення ДНК вірусу Ureaplasma urealyticum методом ПЛР	2	наб	3705,66	7411,32
46.	Набір виявлення ДНК вірусу Mycoplasma hominis методом ПЛР	2	наб	4260,44	8520,88
47.	Набір виявлення ДНК бактерії Chlamidia trachomatis методом ПЛР	2	наб	4260,44	8520,88
48.	Набір реагентів для екстракції ДНК та РНК з біологічного матеріалу	21	наб	3668,18	77031,78
49.	Набір реагентів для імуноферментного визначення аутоантитіл до тиреопероксидази в сироватці крові	7	наб	4043,21	28302,47
50.	Набір реагентів для імуноферментного визначення загального простатичного специфічного антигену в сироватці крові	7	наб	2875,64	20129,48
51.	Набір ІФА Правець	1	наб	11044,69	11044,69
52.	Набір реагентів для імуноферментного визначення кортизолу в сироватці крові	1	наб	2691,42	2691,42
53.	Набір реагентів для імуноферментного визначення тиреотропного гормону в сироватці крові	14	наб	3505,53	49077,42
54.	Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного тироксину в сироватці крові Т4	12	наб	3558,24	42698,88
55.	Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного трийодтироніну в сироватці крові Т3	12	наб	4082,74	48992,88
56.	Ревматоїдний фактор	3	наб	701,91	2105,73

57.	Контрольний матеріал Декафан Лаура	1	уп	1681,15	1681,15
58.	Контроль для Т тропоніну	1	шт	36078,92	36078,92
59.	Реактив ПіР	1	наб	1649,34	1649,34
60.	Біологічний тест -культури для парового стерилізатора 132 ^o град.	18	шт	299,65	5393,70
61.	Плазма цитратна кроляча	2	уп	1820,70	3641,40
62.	Контрольний матеріал Biosistem HUMAN	1	шт	4349,44	4349,44
63.	Набір реагентів для визначення сифілісу РМП на 500 визн.	7	наб	2039,83	14278,81
64.	Розчин Люголя 100 мл	1	фл	212,98	212,98
65.	Забарвлення за ЦІЕМ-Нільсеном	2	наб	691,89	1383,78
66.	Олія імерсійна	5	фл	242,67	1213,35
67.	Забарвлювач Майн-Грюнвальд	2	наб	649,76	1299,52
68.	Забарвлювач за романовським	2	наб	862,75	1725,50
69.	Основний фуксин ціла 200 мл	1	наб	498,82	498,82
70.	Карболовий генціан віолет 200 мл	1	наб	548,71	548,71
71.	Лейкоциф 200	4	наб	1295,91	5183,64
72.	Індол тест	2	наб	1295,91	2591,82
73.	Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного трийодтироніну в сироватці (плазмі) крові	2	наб	3769,03	7538,06
74.	Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного тироксину в сироватці (плазмі) крові	2	наб	3193,67	6387,34
75.	Набір реагентів для імуноферментного визначення тиреотропного гормону в сироватці (плазмі) крові	2	наб	3339,67	6679,34
					944931,89

Директор
ТОВ «НВП «Академія медтехнологій»



Л. М. Гордієнко