

**Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі**

Найменування замовника	КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «КИЇВСЬКА МІСЬКА КЛІНІЧНА ЛІКАРНЯ №6» ВИКОНАВЧОГО ОРГАНУ КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ (КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ ДЕРЖАВНОЇ АДМІНІСТРАЦІЇ)
Місцезнаходження замовника	03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3
Ідентифікаційний код юридичної особи	25680355
Назва предмета закупівлі	<b>33690000-3 Лікарські засоби різні</b>
Процедура закупівлі	Відкриті торги з особливостями
Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	<ul style="list-style-type: none"><li>• 144 найменування згідно Додатку №1</li></ul>
Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3; м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, 3; м. Київ, вул. Політехнічна 25/29
Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг	До 31 грудня 2026 року
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	<b>Очікувана вартість закупівлі – 1 685 480,88 грн. з ПДВ</b>
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком №1
Дата оголошення	20-03-2026
Ідентифікатор закупівлі	<b>UA-2026-03-20-004884-a</b>

**ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

Код ДК 021:2015: **33690000-3 Лікарські засоби різні**

Строк поставки товару: до 31 грудня 2026 року.

Місце поставки товару: м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3; м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, 3; м. Київ, вул. Політехнічна 25/29

Невідповідність запропонованого Учасником товару встановленим медико - технічним вимогам розцінюється як невідповідність пропозиції умовам тендерної документації.

Подання пропозицій за окремими частинами предмету закупівлі не передбачено.

**Технічні вимоги:**

- 1) Учасник подає пропозицію за повним переліком продукції. Не допускаються будь-які відхилення від наведеного в МТВ переліку реагентів та витратних матеріалів лабораторних, а також порушення їх нумерації.
- 2) Об'єми фасування повинні відповідати медико-технічним вимогам.
- 3) Ціни мають бути зазначені із врахуванням транспортних витрат. Доставка товару транспортом Постачальника. Проведення навантажувально-розвантажувальних робіт забезпечується Постачальником власними силами.
- 4) Учасник надає гарантійний лист, яким підтверджується можливість своєчасного постачання товару, що є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією. Гарантійний лист повинен включати дату та номер оголошення про проведення відкритих торгів, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі згідно оголошення та назву Замовника (-ЦЗО або -ініціатора).
- 5) Учасник надає гарантійний лист, що на момент постачання товару залишковий термін його придатності складатиме не менше 75 % загального терміну придатності.
- 6) У разі подання пропозиції, яка не відповідає медико-технічним вимогам, тендерна пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.
- 7) З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, надати оригінали гарантійних листів виробників або їх офіційних представників (якщо їх повноваження поширюються на територію України), якими підтверджується те, що Учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб Замовника у відповідній до вимог цієї документації, кількості, якості та у встановлені терміни. Гарантійний лист виробника повинен містити посилання на повну назву учасника, номер оголошення а також назву предмету закупівлі згідно з оголошенням.
- 8) Товари, при поставці, повинні мати необхідні копії сертифікатів (свідоцтв) якості виробника, реєстраційне посвідчення.
- 9) Товар повинен передаватись у заклад в неушкодженій упаковці, який відповідає характеру, забезпечує цілісність товару та збереженню його якості під час транспортування.

№ п/п	Назва та код згідно з Єдиним закупівельним словником, що	Од. виміру	Кіл-ть	Медико-технічні вимоги	Код EMDN НК 031:2024	Код за НК 024:2023
-------	--	------------	--------	------------------------	----------------------	--------------------

	найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі					
1	Агар сольовий 0,25 кг 33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	8	Містить високу концентрацію хлористого натрію. У такій кількості хлорид інгібує ріст супутньої мікрофлори, але не впливає на розвиток стафілококу, що сприяє його виділенню з клінічного матеріалу.	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58629 Маніт-сольовий агар для Staphylococcus spp., живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
2	Бульйон поживний 0,25кг 33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	2	Призначений для культивування мікроорганізмів та визначення індолу.	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58650 Поживний бульйон, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
3	Агар поживний 0,25кг 33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	8	Гомогенний порошок кремового кольору, використовується для культивування мікроорганізмів	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58649 Поживний агар, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
4	Агар Ендо 0,25кг 33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	4	Гомогенний порошок світло рожевого кольору, використовується для виділення та диференціації ентеробактерій за здатністю ферментувати лактозу.	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	61627 Агар для Enterobacteriaceae, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
5	Агар Мюллера Хінтона 0,25кг 33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	8	Гомогенний порошок кремового кольору, призначений для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58639 Агар Мюллера-Хінтона для дослідження антимікробної чутливості, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
6	Ентерокок агар 0,25кг	конт	4	Порошок кремового кольору. Дозволяє	W0104010101	58606

	33698100-0 Культури мікроорганізмів			селективно виділити ентерококи та ідентифікувати редукцію ТТХ (трифенілтетразолій хлористий).	ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	Агар для Streptococcus групи В, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), базове
7	Агар Кліглера 0,25кг 33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	4	порошок кремового кольору, призначений для первинної ідентифікації ентеробактерій	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58619 Агар Кліглера з залізом для Enterobacteriaceae, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
8	Цитратний Агар Сіммонса 0,25кг 33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	1	Порошок кремового кольору, призначений для ідентифікації ентеробактерій та визначення ферментації цитрату	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58669 Цитратний агар Сіммонса для Enterobacteriaceae, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
9	Феніл-аланін агар 0,25кг 33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	1	Порошок кремового кольору, призначений для родового визначення ентеробактерій	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	62081 Фенілаланіновий агар, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
10	Бульон з лізином для аналізу декарбоксілації 0,1кг 33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	1	Порошок кремового кольору, призначений для диференціації за здатністю декарбоксілювати амінокислоти	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	59092 Бульйон з лізіндекарбоксілазою живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
11	Бульон з орнітіном для аналізу декарбоксілації 0,1 кг	конт	1	Порошок кремового кольору, призначений для диференціації за здатністю декарбоксілювати амінокислоти	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ	59093 Бульйон з орнітиндекарбокс

	33698100-0 Культури мікроорганізмів				СЕРЕДОВИЩА	илази, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
12	Агар Сабуро з хлорамфеніколом та глюкозою 0,25кг  33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	4	Призначений для культивування та реєстрації загальної кількості дріжджів та пліснявих грибів	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58660 Агар Сабуро з декстрозою для культивування грибів, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
13	Бульон Сабуро з глюкозою 0,25кг  33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	1	Призначений для культивування та реєстрації загальної кількості дріжджів і плісняви грибів (контроль за мікробним забрудненням )	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58661 Бульйон Сабуро для культивування грибів, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
14	Бактоагар Плоскірева 0,1кг  33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	1	порошок кремового кольору, використовується для виділення шигел та сальмонел	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58662 Агар для Salmonella/ Shigella spp., живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
15	Вісмут-сульфіт агар 0,1кг  33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	1	Гомогенний порошок світло-зеленого кольору, призначений для селективного виділення сальмонел.	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58545 Агар із сульфитом вісмуту для Salmonella spp., живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
16	Бульон Селенітовий Лейфсона 0,1кг  33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	1	поживне середовище для накопичення сальмонел	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ	58665 Бульйон із селеніту для

					СЕРЕДОВИЩА	Salmonella spp., живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
17	Агар сольовий з манітом 0,25кг 33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	2	селективне та диференціальне поживне середовище, призначене переважно для виділення та ідентифікації <i>Staphylococcus aureus</i> (золотистий стафілокок)	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58596 Агар з яєчним жовтком і телуритом для <i>Staphylococcus spp.</i> , живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
18	Тіогліколеве середовище 0,25кг 33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	2	середовище, використовується для контролю стерильності різних біоматеріалів, а також для культивування широкого кола <u>аеробних</u> , мікроаерофільних і <u>анаеробних бактерій</u> .	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58679 Бульйон з тіогліколятом, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
19	Пептон ферментативний 0,25 кг 33698100-0 Культури мікроорганізмів	конт	1	використовується як середовище (або основна складова середовища) для розвитку і розмноження мікроорганізмів з метою накопичення їх біомаси	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	62707 Базовий компонент живильного середовища IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
20	Хромогенний агар для виявлення та підрахунку уропатогенних бактерій 0,5кг M1418 33698100-0 Культури мікроорганізмів	шт	6	Хромогенне диференціальне середовище для ідентифікації, диференціації та підтвердження кишкових бактерій із зразків, таких як сеча, яка може містити велику кількість видів <i>Proteus</i> , а також потенційно патогенних грампозитивних організмів. Оригінальна заводська упаковка, пластиковий контейнер по 500 г, з контролем відкриття. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Перевірений тест-культурами АТСС.	W0104010402 ХРОМОГЕННІ СЕРЕДОВИЩА ДЛЯ ІДЕНТИФІКАЦІЇ	58636 Агар для визначення рухливості, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
21	Агар колумбійський +5% овечої крові 100 чашок Петрі 43049 33698100-0 Культури мікроорганізмів	шт	10	Готові поживні середовища повинні бути упаковані по 100 чашок на упаковку, кожна з яких має відповідне маркування..	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	58582 Колумбійський агар, живильне

				Поживні середовища повинні бути попередньо протестовані культурами з колекції ATCC на ростові та/або диференційні властивості.		середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), 5 % овечої крові
22	Основа шоколадного агару (500г) M103 33698100-0 Культури мікроорганізмів	шт	2	для виділення <i>Neisseria gonorrhoeae</i> при гострих та хронічних гонококових інфекціях.	W0104010101 ЗНЕВОДНЕНІ ПОЖИВНІ СЕРЕДОВИЩА	62707 Базовий компонент живильного середовища IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
23	Гемоглобін сухий, розчинний (100г) FD022 33698100-0 Культури мікроорганізмів	флак	1	Збагачувальна добавка з 2% водного розчину гемоглобіну для селективного виділення <i>Neisseria spp.</i>	W0103010201  АНАЛІЗИ НА ВИЗНАЧЕННЯ ГЕМОГЛОБІНУ	55872 Загальний гемоглобін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, спектрофотометричний аналіз
24	Двофазна система Хай-Комбі доросла (LQ-012),упаковка 10фл 33698100-0 Культури мікроорганізмів	шт	5	Комбіноване середовище у флаконах рекомендується для отримання швидкого зростання ентеробактерій, псевдомонад, стафілококів, стрептококів і грибів <i>Candida</i>	W0104080110 ІДЕНТИФІКАЦІЇ ГРАМ-ПОЗИТИВНИХ БАКТЕРІЙ – АВТОМАТИЗОВАНІ W W0104080111 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ТЕСТУВАННЯ НА НАЯВНІСТЬ АНАЕРОБІВ ТА ВИБАГЛИВИХ ЧУТЛИВИХ МІКРООРГАНІЗМІВ	58534 Агар для анаеробних мікроорганізмів, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
25	Трифенілтетразолій хлористий 2,3,5 ч 33696500-0 Лабораторні реактиви	кг	0.020	Кваліфікація «ч». Білий порошок, без запаху.Розчинний у воді.	W01030209 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ДОПОМІЖНІ РЕАГЕНТИ І ДОБАВКИ	62707 Базовий компонент живильного середовища IVD (діагностика

						<i>in vitro</i> )
26	Глюкоза ч 33696500-0 Лабораторні реактиви	кг	0.200	Кваліфікація «ч». Білі кристали або кристалічний порошок, без запаху, солодкі	W01030209 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ДОПОМІЖНІ РЕАГЕНТИ І ДОБАВКИ	62707 Базовий компонент живильного середовища IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
27	Біоіндикатор 1261 ATTEST 132 33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	100	Ампули біологічних індикаторів прості у використанні і інтерпретуванні з візуальним зчитуванням кольору через 48 годин  Для парової стерилізації, 132°C (з вакуумуванням)	W01040699 КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ, СТАНДАРТИ, КАЛІБРАТОРИ, МІКРОБІОЛОГІЯ – ІНШЕ	13732 Біологічний індикатор контролювання стерилізації
28	Забарвлення за Грамом-набір для диференціального забарвлення, дослідження структури клітинної стінки і виявлення приналежності бактерій до грампозитивних або до грамнегативних груп з карболовим розчином фуксина Ціля (REF HP030.01 )(75 мл/ 500 макс. Визн 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	2	СКЛАД НАБОРУ 1. Карболовий розчин генціану фіолетового - 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл; 2. Розчин Люголя - 1 флакон з (25 ± 1) мл; 3. Карболовий розчин фуксину Ціля - 1 ампула з (2,5 ± 0,1) мл. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на проведення 500 аналізів (при витраті кожного з робочих розчинів реагентів 50 мкл на визначення).	W010399 РЕАКТИВИ ДЛЯ ГЕМАТОЛОГІЇ / ГЕМАТОСТАЗУ / ІМУНОГЕМАТОЛОГІЇ / ГІСТОЛОГІЇ / ЦИСТОЛОГІЇ – ІНШЕ (МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO)	42709 Набір для фарбування за Грамом, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
29	Цефокситін (30мкг) 33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефокситіну.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	38720 Цефокситин-диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
30	Іміпенем 10 (№50) 33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	пак	4	Диски № 50 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до іміпенему.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	46169 Диски іміпенему для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
31	Амікацин (30 мкг)	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ	45445 Амікацинові

	33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань			диско-дифузійним методом до амікацину. .	ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	диски для тестування на чутливість, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
32	Гентаміцин (10 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до гентаміцину	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	45529 Гентаміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
33	Тобраміцин (10 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до тобраміцину .	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	59209 Тобраміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
34	Лінезолід (10 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до лінезоліду.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	59143 Лінезолід, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
35	Цефтазідім (10 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефтазидиму.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	37441 Диск IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) для випробування на сприйнятливості до цефтазидиму
36	Цефепім (30 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефепіму .	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	42520 Диски для тестування на чутливість із цефепимом, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
37	Цефоперазон (75 мкг)/Сульбактам (30мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень	шт	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ	46006 Цефоперазону/сульбактамові

	/ випробувань			цефоперазону/сульбактаму	IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
38	Цефтріаксон (30 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефтріаксону.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	44483 Диски для тестування на чутливість з цефтріаксоном, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
39	Цефотаксім (5 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефотаксиму	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	46005 Цефотаксимові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
40	Цефазолін (30 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	1	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефазоліну.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	40755 Диск IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) для діагностики чутливості до цефазоліну
41	Азтреонам (30 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до азтреонаму.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	37722 Диск IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) для випробування на чутливість до азтреонаму
42	Норфлораксацин (10 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до норфлораксацину.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	59162 Норфлораксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
43	Ципрофлораксацин (5 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ципрофлораксацину	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO	45359 Ципрофлораксацин ові диски для

					ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
44	Левофлоксацин (5 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до левофлоксацину.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	59139 Левофлоксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
45	Ванкоміцин (5 мкг) SD155  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ванкоміцину.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	59213 Ванкоміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
46	Тігециклін (15 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до тігецикліну.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	45352 Диски/стрипи для тестування на чутливість мікроорганізмів до множинних антибіотиків IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір
47	Амоксиклав (R) (30 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до амоксіклаву.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	46156 Амоксицилін/клав уланова кислота, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
48	Піперацилін/Тазобактам (30/6 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до піперациліну/тазобактаму.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	59177 Піперацилін/тазоб актам, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )

						<i>vitro</i> )
49	Меропенем 10 (№50)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	пак	4	Диски № 50 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до меропенему	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	59147 Меропенем, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
50	Еритроміцин (15 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до еритроміцину.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	41910 Диск IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) дискретизації сприйнятливості до еритроміцину
51	Кліндаміцин (2 мкг) SD051  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до кліндаміцину	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	45390 Диск кліндаміцину для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
52	Цефтазидим/Авібактам 10/4 (50 шт)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	пак	4	Диски № 50 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефтазидиму/авібактаму.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	37441 Диск IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) для випробування на сприйнятливості до цефтазидиму
53	Бацитрацин S // Bacitracin S  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	пак	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для ідентифікації стрептококі групи А	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	43042 Диски для тестування на чутливість з бацитрацином, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
54	Оптохін №50  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	флак	7	Диски №50,використовуються для ідентифікації стрептококів.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І	36085 Оптохін/етилгідро купреїн диференціовальний диск IVD (діагностика

					ТАБЛЕТКИ	<i>in vitro</i> )
55	Ампіцилін (2 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ампіциліну	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	46191 Ампіцилінові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
56	Оксацилін (1 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до оксациліну.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	59168 Оксацилін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
57	Бензилпеніцилін (1 одиниця)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до пеніциліну.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	59172 Пеніцилін G, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
58	Колістин (25 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до колістину.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	45736 Колістин сульфат, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
59	Поліміксин-Бета (300 одиниць)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до поліміксину.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	59179 Поліміксин В, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
60	Флуконазол (25 мкг)  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до флуконазолу.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	42830 Диски для тестування на чутливість з флуконазолом, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
61	Ітраконазол (10 мкг)	шт	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ	61975 Ітраконазол,

	33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань			диско-дифузійним методом до ітраконазолу.	ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
62	Воріконазол (1 мкг) 33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до воріконазолу.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	59214 Воріконазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
63	Ністатин (50 мкг) 33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ністатину.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	59164 Ністатин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
64	Клотримазол (10 мкг) SD115 33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до клотримазолу.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	62022 Клотримазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
65	Кетоконазол, 10 мкг 33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до кетоконазолу.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	61976 Кетоконазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
66	Амфотерицин, 50мкг 33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	2	Диски № 100 у флаконах. Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до амфотеріцину В.	W0104080502 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	62020 Амфотерицин В, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
67	Кроляча плазма цитратна суха 1мл №10 33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	пак	1	Ліофілізована плазма має вид пористої маси білого, світло-рожевого або світло-жовтого кольору. призначена для видової ідентифікації стафілококів в реакції плазмокоагуляції	W020301 МІКРОБІОЛОГІЧНІ ТЕСТИ ДЛЯ ВИЯВЛЕННЯ ЧУТЛИВОСТІ /	42737 Реагент для мікробіологічного тесту на продукцію

					ІДЕНТИФІКАЦІЇ	коагулази, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
68	Діагностичний моноклональний реагент Анти-А 100 доз 10мл  33696100-6 Реактиви для визначання групи крові	флак	190	Діагностичний моноклональний реагент анти-А призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків червоного кольору. <b>Загальний термін придатності 2.5 роки.</b>	W01030301 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ВИЗНАЧЕННЯ ГРУПИ КРОВІ	52532  Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), антитіла2532
69	Діагностичний моноклональний реагент Анти-В 100 доз 10мл  33696100-6 Реактиви для визначання групи крові	флак	190	Діагностичний моноклональний реагент анти-В призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від блідо-фіолетового до синього кольору.  <b>Загальний термін придатності 2,5 роки</b>	W01030301 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ВИЗНАЧЕННЯ ГРУПИ КРОВІ	52538  Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), антитіла
70	Діагностичний моноклональний реагент Анти-Д 100 доз 10мл  33696100-6 Реактиви для визначання групи крові	флак	200	Діагностичний моноклональний реагент анти-D, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікроплаті та нейтральних гелевих картах.  Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина.  <b>Загальний термін придатності 2,5 роки.</b>	W01030301 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ВИЗНАЧЕННЯ ГРУПИ КРОВІ	52647  Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), антитіла
71	Антиген кардіоліпіновий стабілізований для діагностики сифілісу (VRDL-тест) 5мл фл. №4  33696500-0 Лабораторні реактиви	пак	18	СКЛАД Антиген кардіоліпіновий суспензія, що містить кардіоліпін, лецитин, холестерин, з додаванням холіну хлориду, ЕДТА	W0105010305 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ВИЯВЛЕННЯ СИФІЛІСУ	51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика

				(стабілізатор), тіомерсал або ProClin 300 (консервант), фосфатний буферний розчин рН 6.0. ПРИЗНАЧЕННЯ Визначення асоційованих з сифілісом реакінових антитіл в зразках сироватки (плазми) крові або ліквору людини.	ЗА ДОПОМОГОЮ НА РЕАКТИВІВ	<i>in vitro</i> ), набір, реакція аглютинації
72	Вироби полімерні для визначення груп крові "Групотест"-планшет одноразовий №25 (40лунок)  33696100-6 Реактиви для визначення групи крові	пак	10	Планшет введений в обіг як медичний виріб для діагностики <i>in vitro</i> . Планшет призначений для визначення групи крові людини за системами АВ0, Резус, Келл, тощо, за допомогою реакції аглютинації на площині. Планшет є медичним виробом для діагностики <i>in vitro</i> одноразового використання. Кількість лунок - 40 штук, будова та розташування лунок, наявність місця для написів є оптимальними для проведення та обліку реакції аглютинації та дозволяє організувати роботу в залежності від потреб споживача із дотриманням чинних санітарних норм.	W02079085 - інструменти для діагностики <i>in vitro</i> (IVD) – витратні матеріали різні неспеціалізовані	61298 Планшет з місткостями для лабораторного аналізатора IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
73	Розчин АВХ Cleaner ферментативний 1л  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	44	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Органічний буфер менше 50 мл Протеолітичний ензим менше 10 мл Консервант менше 10 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні $8,1 \pm 0,5$	W01030101 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ ДЛЯ (АВТОМАТИЗОВАНОГО) ГЕМАТОЛОГІЧНОГО АНАЛІЗАТОРА	59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем
74	Розчин АВХ Minidil LMG 20 л., ізотонічний  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	35	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Органічний буфер менше 1000 мл Консервант менше 20 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні $7,0 \pm 0,5$	W01030101 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ ДЛЯ (АВТОМАТИЗОВАНОГО) ГЕМАТОЛОГІЧНОГО АНАЛІЗАТОРА	42651 Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
75	Розчин АВХ Mynylise LMG 1 л., лізуючий  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	21	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Лізуюча речовина менше 1 мл Детергент менше 50 мл.	W01030101 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO	61165 Реагент для лізису клітин крові IVD

				РН розчину повинен бути в діапазоні 10,17 ± 0,5	РЕАКТИВИ ДЛЯ (АВТОМАТИЗОВАНОГО) ГЕМАТОЛОГІЧНОГО АНАЛІЗАТОРА	(діагностика <i>in vitro</i> )
76	Розчин АВХ Мінокляр 0,5 л. розчин для промивки  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	3	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти:  Агент хімічної очистки менше 25 мл  Стабілізатор менше 5 мл  РН розчину повинен бути в діапазоні 12,51±0,5	W01030101 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ ДЛЯ (АВТОМАТИЗОВАНОГО) ГЕМАТОЛОГІЧНОГО АНАЛІЗАТОРА	30213 Множинні ферменти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал
77	Розчин АВХ Minotrol 16 (2N), розчин для контролю  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	12	Використовується для контролю якості ,оцінки точності роботи автоматичних гематологічних аналізаторів 3-DIFF. 1 фл-2,5 мл	W01030101 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ ДЛЯ (АВТОМАТИЗОВАНОГО) ГЕМАТОЛОГІЧНОГО АНАЛІЗАТОРА	55866 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал
78	Аланінамінотрансфераза 120 1-217  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	3	Набір використовується для визначення активності аланінамінотрансферази у сироватці крові людини. 5фл*96мл,1фл*120мл	W01010103 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА	52925 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
79	Аспаратамінотрансфераза 120 1-215  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	3	Набір застосовується для визначення активності аспаратамінотрансферази у сироватці крові людини. Склад набору: 5фл*96мл,1фл*120мл	W01010110 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO АСПАРТАМІНОТРАНСФЕРАЗА	52955 Загальна аспаратамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
80	Мультикалібратор рівень 1 4*5мл  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	2	Фасування: 4 x 5 мл  Реагент повинен бути призначений для використання в якості калібратора в аналізах в клінічній хімії. Повинен бути виготовлений на базі ліофілізованої людської сироватки крові. Концентрація	W0101050301 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ	47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> )

				<p>органічних і неорганічних компонентів, а також активність ферментів в калібраторі, повинна бути достатня для калібрування аналізів, які проводяться на різного роду автоматичних аналізаторах.</p> <p>Сироватка має бути придатна до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C</p>		<i>vitro</i> ), калібратор
81	Амілаза 30мл 1-225 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	3	Набір призначений для кількісного визначення активності а-амілази у біологічних рідинах Склад набору :6фл*30мл	W01010107 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO АМІЛАЗА – ЗАГАЛЬНА	52940 Загальна амілаза IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз
82	Сечовина 120 2-207 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	3	Набір для визначення концентрації сечовини у сироватці крові людини. Склад набору 5 фл*96 мл, 1фл-120 мл	W01010204 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO СЕЧОВИНА/АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ	53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
83	Глюкоза 120 2-202 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	3	Набір застосовують для визначення концентрації глюкози у цільній крові (плазмі), сироватці крові людини. Склад набору 6 фл*120 мл.	W01010213 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ГЛЮКОЗА	52853 Глюкоза/кетони/л іпідний профіль IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
84	Креатинін 60 2-233 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	5	<p>Фасування: 1-Реагент - 5 х 48 мл, 2 – Реагент – 1 х 60 мл.</p> <p>Модифікація методу Яффе без депротейнізації.</p> <p>Межа виявлення (LoD) не вище 0,04 мг/дл. Межа кількісного визначення (LOQ): не вище як 0,6 мг/дл. Лінійність: не менше як 17,5 мг/дл.</p> <p>При температурі зберігання 2 - 8°C, робочий реактив має бути стабільний не менше 4 тижні, а при температурі зберігання 15 -</p>	W01010207 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO КРЕАТИНІН	53251 Креатинін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, спектрофотометричний аналіз

				25°C - не менше 7 днів.		
85	Глюкоза-МОНО(глюкозооксидазний )400мл 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	20	Набір реагентів для визначення вмісту глюкози глюкозооксидазним (GOD-PAP) методом з монореагентом Робочий об'єм:400 мл	W01010213 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ГЛЮКОЗА	53301 Глюкоза IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз
86	Білірубін загальний 60 2-245 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	5	Набір застосовують для визначення концентрації білірубину загального у цільній крові (плазмі),сироватці крові людини. Склад набору 5 фл*48 мл, 1 фл*60мл.	W01010203 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO БІЛІРУБІН	53231 Загальний білірубін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
87	Білірубін прямий 60 2-248 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	5	Набір застосовують для визначення концентрації білірубину прямого у цільній крові (плазмі),сироватці крові людини. Склад набору 4 фл*54 мл, 1 фл*54мл.	W01010203 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO БІЛІРУБІН	53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
88	Сечова кислота 120 2-209 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	1	Фасування: 1-Реагент - 5 x 96 мл, 2-Реагент – 1 x 120 мл.  Ферментативний, колориметричний метод з уриказою і пероксидазою.  Межа виявлення (LoD) не вище 0,09 мг/дл. Межа кількісного визначення (LOQ): не вище як 0,6 мг/дл. Лінійність: не менше як 36 мг/дл.  Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C.	W01010232 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO СЕЧОВА КИСЛОТА	53583 Сечова кислота IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз
89	Філісіт-СРБ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення С-реактивного білку (СРБ) у сироватці крові людини ЛА033.02 (2 мл/ 200 макс. визнач.) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	5	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);	W01021109 – С-РЕАКТИВНИЙ БЛОК (МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO)	63234 С-реактивний білок (CRP) ІВД, набір, аглютинація, експрес-аналіз

				<p>- Розбавлювач - 1 флакон з (15,0±0,5) мл;  - Випробувальна пластина - 1 шт;  - Палички для змішування - (110±10) шт.  <b>АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b>  Набір 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>		
90	<p>Білки сечі 60 2-198</p> <p>33696200-7 Реактиви для аналізів крові</p>	наб	2	<p>Фасування: 6 x 60 мл.</p> <p>Прямий, колориметричний метод з пірогалоловим червоним.</p> <p>Межа кількісного визначення (LOQ): не вище як 6.0 мг/дл</p> <p>Лінійність: не менше як 121 мг/дл. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 15 - 25°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 12 тижнів.</p>	<p>W01010230</p> <p>МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК</p>	<p>53985</p> <p>Загальний білок IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, ферментна спектрофотометрія</p>
91	<p>Білки сечі калібратори 5-181</p> <p>33696200-7 Реактиви для аналізів крові</p>	наб	1	<p>Фасування: 1 x 1 мл.</p> <p>Реагент повинен бути призначений для використання в якості калібратора для визначення загальних білків у сечі та спинномозковій рідині на автоматичних аналізаторах та вручну.</p> <p>Сировина, що використовувалась для виготовлення калібратора, повинна бути протестована на HBsAg, антитіла до ВГС, ВІЛ1, ВІЛ2 і сифілісу з негативним результатом.</p> <p>Нерозкритий калібратор повинен бути стабільний при 2-8 °C до дати, зазначеної на етикетці флакона, а після розчинення в щільно закритому стані - не менше 30 діб при 2-8 °C.</p>	<p>W010106020602</p> <p>МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO КАЛІБРАТОРИ І СТАНДАРТИ ДЛЯ АНАЛІЗУ СЕЧІ</p>	<p>53988</p> <p>Загальний білок IVD (діагностика <i>in vitro</i>), калібратор</p>
92	<p>Контроль сечі рівень 1 5-161</p> <p>33696200-7 Реактиви для аналізів крові</p>	шт	1	<p>Фасування: 3 x 10 мл.</p> <p>Контроль сечі повинен бути призначений</p>	<p>W0101050207</p> <p>МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ</p>	<p>30219</p> <p>Множинні</p>

				<p>для рутинного контролю якості сечі на органічні та неорганічні компоненти в сечі.</p> <p>Контроль сечі повинен бути виготовлений на основі людської сечі з додаванням хімічних речовин, консервантів та стабілізаторів для пригнічення росту мікроорганізмів.</p> <p>Щільно закритий контроль сечі повинен бути стабільний при 2 - 8°C до закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці, а після відкриття – не менше 30 днів за умови зберігання при 2 - 8 °С.</p>	<p>ДІАГНОСТИКИ IN VITRO КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ СЕЧІ</p>	<p>аналіти сечі IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал</p>
93	<p>Контроль сечі рівень 2 5-162</p> <p>33696200-7 Реактиви для аналізів крові</p>	шт	1	<p>Фасування: 3 x 10 мл.</p> <p>Контроль сечі повинен бути призначений для рутинного контролю якості сечі на органічні та неорганічні компоненти в сечі.</p> <p>Контроль сечі повинен бути виготовлений на основі людської сечі з додаванням хімічних речовин, консервантів та стабілізаторів для пригнічення росту мікроорганізмів.</p> <p>Щільно закритий контроль сечі повинен бути стабільний при 2 - 8°C до закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці, а після відкриття – не менше 30 днів за умови зберігання при 2 - 8 °С.</p>	<p>W0101050207</p> <p>МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ СЕЧІ</p>	<p>30219</p> <p>Множинні аналіти сечі IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал</p>
94	<p>Розчин очищуючий 500мл,Cleaning Solution</p> <p>33696200-7 Реактиви для аналізів крові</p>	шт	1	<p>Для аналізатора електролітів НТІ Е-Lyte Plus Аналізатор електролітів Тип С (закрита система)</p>	<p>W01030101</p> <p>МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ ДЛЯ (АВТОМАТИЗОВАНОГ О) ГЕМАТОЛОГІЧНОГО АНАЛІЗАТОРА</p>	<p>59058</p> <p>Мийний/очищува льний розчин IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) для автоматизованих/ напіваавтоматизов аних систем</p>
95	<p>Набір реактивів Азопірамова проба , (6000 проб)</p> <p>33698000-9 Вироби для клінічних досліджень</p>	пак	8	<p>Набір реактивів азопірамової проби призначений для контролю якості перед стерилізаційної очистки виробів медичного призначення.</p>	<p>W01019099</p> <p>МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ</p>	<p>54551</p> <p>Скринінг біологічних рідин на</p>

	/ випробувань				ДЛЯ КЛІНІЧНОЇ ХІМІЇ – ІНШЕ	приховану кров IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
96	Забарвлення за ЦІЛЕМ-НІЛЬСЕНОМ-набір для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу (REF HP030.03)(4[100 /200 макс.визнач)  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	наб	4	СКЛАД НАБОРУ 1. Карболовий розчин фуксину - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 2. Знебарвлюючий розчин 1 - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 3. Знебарвлюючий розчин 2 - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 4. Розчин метиленового синього - 1 флакон з (100 ± 4) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на проведення 200 аналізів (при витраті розчинів реагентів 0,5 мл на визначення).	W010399 010399 - РЕАКТИВИ ДЛЯ ГЕМАТОЛОГІЇ / ГЕМАТОСТАЗУ / ІМУНОГЕМАТОЛОГІЇ / ГІСТОЛОГІЇ / ЦИСТОЛОГІЇ – ІНШЕ (МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO)	42694 Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
97	Кислота сульфосаліцилова ЧДА  33696300-8 Хімічні реактиви	кг	2	Хімічна формула: C7H6O6S * 2H2O. Білий кристалічний порошок; необмежено розчинний у воді, етанолі, ацетоні, діетиловому ефірі	W01030209 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ДОПОМІЖНІ РЕАГЕНТИ І ДОБАВКИ	62707 Базовий компонент живильного середовища IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
98	Натрій хлористий чда  33696300-8 Хімічні реактиви	кг	2.5	Формула NaCl. Термін зберігання 2 роки. Кваліфікація «чда». Масова частка діючої речовини 99,71%.	W01030209 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ДОПОМІЖНІ РЕАГЕНТИ І ДОБАВКИ	62707 Базовий компонент живильного середовища IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
99	Натрій лимоннокислий 3 зам. 2-водний, фарм  33696300-8 Хімічні реактиви	кг	1.2	Кваліфікація чда. Термін зберігання 2 роки. Масова частка основної речовини 99,0- 101,0%. Зовнішній вигляд-білі кристали.	W01030209 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ДОПОМІЖНІ РЕАГЕНТИ І ДОБАВКИ	62707 Базовий компонент живильного середовища IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
100	Набір реагентів NemoStat ТРОМБОПЛАСТИН-СІ для визначення протромбінового часу 6x10 мл Human  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	5	Набір реагентів для ручного та автоматичного визначення протромбінового часу, ліофілізований реагент. У складі: реагент, хлорид кальцію. Фасування: 6x10 мл.	W0103020102 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO АКТИВОВАНИЙ ЧАСТКОВИЙ ТРОМБОПЛАСТИНОВИ	55983 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, аналіз утворення

					Й ЧАС	згустку
101	Набір реагентів HemoStat ФІБРИНОГЕН для визначення Фібриногену 5x2мл, Human  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	5	Набір реагентів для ручного та автоматичного визначення фібриногену. Фасування 5x2 мл. У складі набору: реагент ліофілізований (людський тромбін 100 МО/мл), стандарт.	W0103020201 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO АНАЛІЗИ НА ФІБРИНОГЕН (ФАКТОР I)	55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, аналіз утворення згустку
102	Контрольна плазма HemoStat нормальна  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	2	Контрольна плазма ліофілізована, рівень норма, для контролю параметрів гемостазу, не менше: тромбопластін, АЧТЧ, фібрिनотен, тромбіновий час. Фасування: не менше 6x1,0 мл.	W0103020702 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO КОНТРОЛЬНА ПЛАЗМА ДЛЯ ГЕМОСТАЗУ	30590 Набір реагентів для вимірювання множинних чинників згортання IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
103	Контрольна плазма HemoStat патологія  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	2	Контрольна плазма ліофілізована, рівень патологія, для контролю параметрів гемостазу, не менше: тромбопластін, АЧТЧ, фібринотен, тромбіновий час. Фасування: 6x1,0 мл	W0103020702 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO КОНТРОЛЬНА ПЛАЗМА ДЛЯ ГЕМОСТАЗУ	30590 Набір реагентів для вимірювання множинних чинників згортання IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
104	Калібратор HemoStat  33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	1	Референсна плазма ліофілізована, із стандартними значеннями тромбопластину та антитромбіну. Фасування: не менше 4 флаконів x1мл	W0103020701 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO КАЛІБРУВАЛЬНА ПЛАЗМА ДЛЯ ГЕМОСТАЗУ	55995 Численні чинники зсідання IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), калібратор
105	Кислота оцтова крижана хч  33696300-8 Хімічні реактиви	л	1	Органічна сполука, одноосновна карбонова кислота складу СН3СООН. Безбарвна рідина із різким запахом. Температура плавлення чистої кислоти дещо нижча від кімнатної температури, при замерзанні вона перетворюється на безбарвні кристали (льодяна оцтова кислота).	W01030209  МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ДОПОМІЖНІ РЕАГЕНТИ І ДОБАВКИ	33831 Фіксатор на основі кислоти

106	Гліцерин фармак. 1,26  33696300-8 Хімічні реактиви	кг	1.260	Безбарвна рідина. Кваліфікація «фарм» Термін зберігання 1 рік. Масова частка основної речовини 99,8%. Фасовка 1,26 кг	W01030209 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ДОПОМІЖНІ РЕАГЕНТИ І ДОБАВКИ	46813  Розчин для консервування крові заморожуванням
107	Імерсійна рідина для мікроскопії  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	флак	4	<b>СКЛАД</b> Імерсійна рідина для мікроскопії - 1 флакон з (100 ± 4) мл <b>АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b> розрахований на 4000 визначень.	W01030103 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ФАРБУВАННЯ КЛІТИН ДЛЯ МІКРОСКОПІЇ	<b>43550</b> Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
108	Лейкоциф 200  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	пак	2	Склад реагентів: R1 Фіксуючий розчин метанол 24 моль/л, нафталіновий зелений 1 мг/л R2 Забарвлюючий розчин 1 еозин У 1,73 ммоль/л, фосфатний буфер, рН 6,8, 60 ммоль/л R3 Забарвлюючий розчин 2 азур II 12 г/л, фосфатний буфер, рН 6,8, 60 ммоль/л R4 Таблетки для приготування промивочного розчину фосфатний буфер, рН 7,2; 2,5 ммоль/табл Фасування: не менше R1: 2 x 100 мл, R2: 2 x 100 мл, R3: 2 x 100 мл, R4: 5 тбл Умови зберігання: в щільно закритій оригінальній упаковці в сухому темному місці за температури від +2 до +25 °С.	W0104010804 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO БАРВНИКИ	43686 Комбінований барвник для еозинофілів/тучни х клітин(мастоцитів ) , набір, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
109	Фекальний паразитологічний концентратор Mini Parasep №40 (з вмістом 2,4мл формаліну+тритон-Х+40мл етилацетату  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	наб	32	Фекальний паразитологічний концентратор з вмістом 3,3 мл формаліну та тритоном Х. Придатний для центрифугування при 400 g протягом 2 хвилин.  Повинен бути сумісний з усіма відділеннями центрифуги на 15 мл.	W05019001  МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ПРИБРОЇ ДЛЯ ЗБОРУ ФЕКАЛІЙ	57910 Контейнер для взяття калу IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) з фіксувальним розчином натрію ацетат/оцтова кислота/формальд егід

110	Хлороформ фарм 1,5кг 33696300-8 Хімічні реактиви	кг	180	Кваліфікація «фарм» Термін зберігання 2 роки	W01030705 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ ДЛЯ ФІКСАЦІЇ (ГІСТОЛОГІЯ/ЦИТОЛОГ ІЯ	32937 Фіксатор, рідина Орта (Orth's solution)
111	Диметилбензол лабораторний 1л 33696300-8 Хімічні реактиви	л	90	Кваліфікація ч. Термін зберігання 2 роки	W01030705 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ ДЛЯ ФІКСАЦІЇ (ГІСТОЛОГІЯ/ЦИТОЛОГ ІЯ	32937 Фіксатор, рідина Орта (Orth's solution)
112	Заклучне середовище Cytoseal XYL 118 мл 33696300-8 Хімічні реактиви	шт	10	Гістологічне середовище базоване на ксилолі для заключення гістологічних препаратів під покривне скло. 2. Гістологічне середовище повинно містити антиоксидант, що перешкоджає вицвітанням або пожовтінню зразка. 3. Гістологічне середовище повинно бути швидковисихаючим. 4. Фасування: флакон об'ємом не менше 118 мл виготовлений із пластику з тонким носиком для зручності нанесення середовища на скло.	W01030705 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ ДЛЯ ФІКСАЦІЇ (ГІСТОЛОГІЯ/ЦИТОЛОГ ІЯ	43550 Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
113	Формалін 10% нейтральний забуферений 3,8л 33696300-8 Хімічні реактиви	шт	3	10 % розчин на основі формальдегіду, що використовується у гістології та цитології в якості основного фіксатору.	W01030705 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ ДЛЯ ФІКСАЦІЇ (ГІСТОЛОГІЯ/ЦИТОЛОГ ІЯ	57757 10-відсотковий нейтральний буферний розчин формаліну IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
114	Формалін 37% марка А 33696300-8 Хімічні реактиви	кг	85	37 % розчин на основі формальдегіду, що використовується у гістології та цитології в якості основного фіксатору. Фасування – каністра 5 л.	W01030705 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ ДЛЯ ФІКСАЦІЇ	57756 Розчин-замісник формаліну IVD (діагностика <i>in vitro</i> )

					(ГІСТОЛОГІЯ/ЦИТОЛОГІЯ)	
115	Лужна фосфатаза (ALP)-AMP (1 x 200 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	1	Метод: кінетичний, розроблений з урахуванням рекомендацій Міжнародної Федерації Клінічної Хімії (IFCC). Чутливість: 27,8 О/л. Лінійність: не гірше як до 620 О/л.	. W01010105 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ЛУЖНА ФОСФАТАЗА – ЗАГАЛЬНА	52929 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
116	Аланінамінотрансфераза (ALT/GPT) 1x500 мл 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	3	Сертифікати якості, інструкція. 2-оксиглютарат/ L-аланін, кінетика; біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище 1.6 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л.	W01010103 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА	52925 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
117	Аспаратамінотрансфераза (AST/GOT) (1X500мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	3	Сертифікати якості, інструкція. Діазосульфонилова кислота. Кінцева точка: рідкий біреагент. Межа визначення для загального білірубину не вище 0.03 мг/дл = 0.51 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Зберігати при 2-30°C. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання.	W01010110 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO АСПАРТАТАМІНОТРАНСФЕРАЗА	52955 Загальна аспаратамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
118	Білірубін загальний (2x500 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	2	Сертифікати якості, інструкція. Діазосульфонилова кислота. Кінцева точка: рідкий біреагент. Межа визначення для загального білірубину не вище 0.03 мг/дл = 0.51 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Зберігати при 2-30°C. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання.	W01010203 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO БІЛІРУБІН	53231 Загальний білірубін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
119	Білірубін прямий (4x50мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Реагент AD (2*400 мл)-сульфанілова кислота 35 ммоль/л, соляна кислота 0,24 моль/л. Реагент BD (2*100 мл)-нітрит натрію 3,5 ммоль/л.	W01010203 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO БІЛІРУБІН	53232 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ),

				Зберігати при 2-30 <sup>0</sup> С. Кінцева точка: рідкий біреактив. Межа визначення для прямого білірубину не вище 0.02 мг/дл = 0.34 мкмоль/л. Межа лінійності: 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Для більш високих значень слід розвести зразок дистильованою водою у 2 рази і повторити вимір. Чутливість (прямий білірубін): 100 МА*дл/мг=5,85 МА*л/мкмоль		набір, ферментний спектрофотометричний аналіз
120	Глутамілтрансфераза (g-GT) (1x250 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	12	Сертифікати якості, інструкція. Гліцилгліцин, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.1 мккат/л. Межа лінійності не менше 10.0 мккат/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції.	W01010116 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ГАММА ГЛУТАМІЛТРАНСФЕРАЗА	53027 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз
121	Альфа-амілаза - EPS (1x150 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Етиліден блокований субстрат, кінетика. Рідкий біреагент. Межа визначення не вище 3.0 Од/л. Межа лінійності не менше 1300 Од/л для сироватки і плазми та 2600 Од/л для сечі. Гепарин і ЕДТА можуть використовуватися в якості антикоагулянта для зразка.	W01010107 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO АМІЛАЗА – ЗАГАЛЬНА	52940 Загальна амілаза IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз
122	Холестерин (1x500 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	3	Сертифікат якості, інструкція. Холестеролоксидаза/Пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Реагент А (1*500 мл)-PIPES 35 ммоль/л, холат натрію 0,5 ммоль/л, фенол 28 ммоль/л, холестеролелестераза >0,1 Од/мл, пероксидаза >0,8 Од/мл, 4-аміноантипирин 0,5 ммоль/л, рН 7,0. Стандарт (1*3 мл) включено. Зберігати при 2-8 <sup>0</sup> С. Межа визначення: 0,3 мг/дл=0,008ммоль/л. Межа лінійності: 1000 мг/дл=26 ммоль/л.	W01010205 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ХОЛЕСТЕРИН	53359 Загальний холестерин IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз
123	Тригліцериди (2x250 мл)	шт	2	Сертифікати якості, інструкція.	W01010231	53460

	33696200-7 Реактиви для аналізів крові			Гліцеролфосфатоксидаза/ пероксидаза, кінцева точка; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 1.6 мг/дл = 0.018 ммоль/л. Межа лінійності не менше 600 мг/дл = 6.78 ммоль/л.	МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК	Тригліцериди IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз
124	Холестерин HDL прямий (1x80 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	8	Сертифікати якості, інструкція. Прямий метод без осадження, холестеролоксидаза /детергент; фіксований час, рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.28 мг/дл = 0.007 ммоль/л. Межа лінійності не менше 990 мг/дл = 25.6 ммоль/л	W01010215 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ХОЛЕСТЕРИН ЛПОПРОТЕЇНІВ ВИСОКОЇ ЩІЛЬНОСТІ	53391 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз
125	Сечова кислота (1x200 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	4	Сертифікати якості, інструкція. Уриказа/пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 1.19 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л.	W01010232 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO СЕЧОВА КИСЛОТА	53583 Сечова кислота IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз
126	Креатинін 1x1000 мл 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Лужний пікрат (метод Яффе). Двоточкова кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.65 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 1768 мкмоль/л.	W01010207 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO КРЕАТИНІН	53251 Креатинін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, спектрофотометричний аналіз
127	Сечовина /Азот сечовини (УФ-метод) (1x500 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	2	Сертифікати якості, інструкція. Уреаза/ глутаматдегідрогеназа, фіксований час; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.5 мг/дл сечовини = 1.17 мг/дл азоту = 0.42 ммоль/л сечовини. Межа лінійності не	W01010204 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO СЕЧОВИНА/АЗОТ	53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ),

				менше 300 мг/дл сечовини = 140 мг/дл азоту = 50 ммоль/л сечовини.	СЕЧОВИНИ В КРОВІ	реагент
128	Глюкоза 1x500 мл 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	6	Сертифікати якості, інструкція. Глюкозооксидазно-пероксидазний. Кінце-ва точка: рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.0126 ммоль/л. Межа лінійності не менше 27.5 ммоль/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції.	W01010213 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ГЛЮКОЗА	52853 Глюкоза/кетони/л іпідний профіль IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
129	Кальцій - Арсеназо (1x200 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Арсеназо III, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.2 мг/дл кальцію = 0.05 ммоль/л кальцію. Межа лінійності не менше 18 мг/дл кальцію = 4.5 ммоль/л кальцію.	W01010303 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO КАЛЬЦІЙ	45789 Кальцій (Ca <sup>2+</sup> ) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, спектрофотометричний аналіз
130	С-реактивний білок (СРБ) (1x50 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	6	Сертифікати якості, інструкція. Турбідиметричний метод. Латексаглютинації / антитіла до СРБ, фіксований час; рідкий біореагент. Межа виявлення не вище: 1,0 мг/л. Межа лінійності: 150 мг/л	W01021109 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO С-РЕАКТИВНИЙ БЛОК	63234 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, аглютинація, експрес-аналіз
131	Стандарт CRP/CRP -вч 1x1мл/5 мл 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	3	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації С-реактивного білка	W01021109 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO С-РЕАКТИВНИЙ БЛОК	41838 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), калібратор
132	Біохімічний калібратор (Human) (5x5 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену, по антитілах проти HCV і HIV. Сироватка дозволяє проводити калібрівку таких показників: ангіотензин перетворюючий фермент, кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, А-амілаза, амілаза панкреатична, АСТ, білірубін загальний та прямий,	<b>W0101050199</b> МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ) – ІНШЕ	55865 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), калібратор

				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.		
133	Прекал-Біохімія (Людська) (12x5 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Параметри, не менше 30: ALT, альбумін, альфа-амілаза, AST, білірубін (прямий і загальний), кальцій, хлориди, холестерин, холінестераза, холестерин-HDL, СК, креатинін, кислота фосфатаза, лужна фосфатаза, фосфор, глюкоза, гамма-GT, Залізо, LDH, LDL-холестерин, ліпаза, магній, калій, загальні білки, натрій, тригліцериди, сіль сечової кислоти і сечовина. Кількість контрольних рівнів:3	<b>W0101050199</b> МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ) – ІНШЕ	55866 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал
134	С-реактивний білок СРБ Slide 150 тестів 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	2	Сертифікати якості, інструкція. Латекс аглютинація/ антитіла до СРБ, фіксований час; рідкий монореагент. Межа чутливості: 30 од/мл.	<b>W01021109</b> МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO С-РЕАКТИВНИЙ БЛОК	63234 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, аглютинація, експрес-аналіз
135	Антистрептолізин О (ASO) – Slide (150 тестів) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	2	Ревматоїдний, запальний профіль; латексаглютинація/стрептолізин О, фіксований час; слайди. Стабільність складає 7 днів при 2-8° С	<b>W01021105</b> МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO АНТИСТРЕПТОЛІЗИНУ О (ЯКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ)	<b>51746</b> Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент
136	Ревматоїдна контрольна сироватка І (3*1мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	2	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нольмальними значеннями активності/концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антистрептолізин О, С-реактивний білок, ревматоїдний фактор. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену, по антитілах проти HCV і HIV.	<b>W0101050199</b> МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ) – ІНШЕ	<b>47869</b> Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал

137	Ревматоїдна контрольна сироватка II (3*1мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	2	Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими підвищеними значеннями активності/ концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антистрептолізін О, С-реактивний білок, ревматоїдний фактор. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену, по антитілах проти HCV і HIV.	<b>W0101050199</b> МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ) – ІНШЕ	<b>47869</b> Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал
138	Концентрований миючий розчин (100 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	6	Концентрований миючий розчин для компонентів біохімічного аналізатора А15	W01030101 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ ДЛЯ (АВТОМАТИЗОВАНОГО) ГЕМАТОЛОГІЧНОГО АНАЛІЗАТОРА	59058 Мийний/очишувальний розчин IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем
139	Білок загальний (2*250 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	2	Сертифікати якості, інструкція. Реагент А (2*250 мл)-ацетат міді (II) 6 ммоль/л, йодид калію 12 ммоль/л, гідроксид натрію 1,15 моль/л, детергент. Стандарт включено (1*5 мл) Зберігання при 2-30°C. Біуретовий реактив. Кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 4.6 г/л. Межа лінійності не менше 150 г/л. Чутливість: 5 МА*л/г	W01010230 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК	61900 Загальний білок IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, спектрофотометричний аналіз
140	Біохімічна контрольна сироватка (Human) I (5*5 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	2	Сертифікати якості, інструкція.  Ліофілізована людська сироватка, містить різні компоненти для контролю якості в клінічних лабораторіях, без консервантів. Стабільність компонентів відновленого матеріалу не менше 7 днів при 2-8 С і зо днів при -20 С.	<b>W0101050199</b> МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ) – ІНШЕ	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал
141	Біохімічна контрольна сироватка (Human) II (5*5 мл) 33696200-7 Реактиви для аналізів крові	шт	2	Сертифікати якості, інструкція.  Контроль біохімічний. Ліофілізована людська сироватка, містить різні	<b>W0101050199</b> МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO	47869 Множинні аналіти клінічної хімії

				компоненти для контролю якості в клінічних лабораторіях, без консервантів. Стабільність компонентів відновленого матеріалу не менше 7 днів при 2 - 8 С і 30 днів при -20 С.	МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ) – ІНШЕ	IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал
142	Концентрована миюча рідина 1 л.  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	шт	1	Концентрований миючий розчин для компонентів біохімічного аналізатора А15	W01030101 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO РЕАКТИВИ ДЛЯ (АВТОМАТИЗОВАНОГО) ГЕМАТОЛОГІЧНОГО АНАЛІЗАТОРА	59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика <i>in vitro</i> ) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем
143	Крохмаль водорозчинний чда  33696300-8 Хімічні реактиви	кг	0.05	Кваліфікація «чда». Термін зберігання 3 роки.	W01030209 МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO ДОПОМІЖНІ РЕАГЕНТИ І ДОБАВКИ (ГЕМОСТАЗ)	62707 Базовий компонент живильного середовища IVD (діагностика <i>in vitro</i> )
144	Фільтр обез. 150мм с/ст. № 50  33698000-9 Вироби для клінічних досліджень / випробувань	пак	100	Фільтри обеззолі синя стрічка. Діаметр 150мм. Маса золи 1ф, гр. не більше 0,00017-0,0016. Повинні мати нейтральне рН. Маса пакувальної площини 1 м <sup>2</sup> -70+/-3. Фільтрувальна властивість, С, не більше 45,0. Супротив продавлювання в вологому стані ,кПа, не менше 6.Берегти від вологи.	W02010201 ПРИСТРОЇ ДЛЯ ГЕМАТОЛОГІЇ І ГЕМОТРАНСФУЗІЇ ЛАБОРАТОРНІ ФІЛЬТРИ ДЛЯ ЛЕЙКОРЕДУКЦІЇ ЕРИТРОЦИТІВ	45522 Папір для збирання/транспортування біологічних рідин

### Учасник повинен надати:

1. Інформацію в довільній формі про те, що учасник процедури закупівлі не є:

– громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (крім того, що проживає на території України на законних підставах);

– юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран;

– юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі — активи), якої є Російська Федерація/Республіка

Білорусь/Ісламська Республіка Іран, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (крім того, що проживає на території України на законних підставах);

– юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран, крім випадків коли активи в установленому законодавством порядку передані в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів;

– пропонує в тендерній пропозиції товари походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (за винятком товарів, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178.

1-1. Якщо учасник закупівлі є громадянином РФ/РБ/ІРІ, який проживає на території України на законних підставах, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі — активи), є громадянин РФ/РБ/ІРІ, який проживає на території України на законних підставах, учасник надає у складі тендерної пропозиції документальне підтвердження підстав перебування на території України – посвідка на постійне чи тимчасове проживання, посвідчення біженця чи документ, що посвідчує надання притулку, паспортний документ та/ або іміграційна картка тощо.

1-2. Якщо учасник закупівлі є юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства РФ/РБ/ІРІ, активи якої в установленому законодавством порядку передані в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів, учасник надає документ, що підтверджує передачу активів в управління, а саме згоду власника або відповідну ухвалу на передачу активів в управління.

2. Учасник, місце реєстрації або місце проживання якого на тимчасово окупованих територіях, надає довідку в довільній формі про зміну місця здійснення діяльності / адреси на підконтрольну територію, а також надає документальне підтвердження такої зміни (договір оренди, довідка ВПО, інформація про зміну податкової адреси тощо).

*Тимчасово окупованою територією є частини території України, в межах яких збройні формування Російської Федерації та окупаційна адміністрація Російської Федерації встановили та здійснюють фактичний контроль або в межах яких збройні формування Російської Федерації встановили та здійснюють загальний контроль з метою встановлення окупаційної адміністрації Російської Федерації.*