

ОБҐРУНТУВАННЯ

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

(оприлюднюється на виконання постанови Кабінету Міністрів України № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів» (із змінами))

Найменування замовника: КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «МІСЬКА ПОЛІКЛІНІКА №25» ХАРКІВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ

Місцезнаходження замовника: 61050, Україна, Харківська область, місто Харків, вулиця Руставелі, будинок 14

Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: 02003445

Категорія замовника: у відповідності до пункту 3 частини четвертої статті 2 Закону України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VIII (із змінами): підприємства, установи, організації, зазначені у пункті 3 частини першої статті 2 Закону (юридичні особи, які є підприємствами, установами, організаціями (крім тих, які визначені у пунктах 1 і 2 частини першої статті 2 Закону) та їх об'єднання, які забезпечують потреби держави або територіальної громади, якщо така діяльність не здійснюється на промисловій чи комерційній основі)

Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності): Лабораторні реактиви для аналізатора з «закритою системою»: АЛЬБУМІН 440 або еквівалент (НК 031:2024: W01010201 – АЛЬБУМІН (КХ), ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53599 – Альбумін IVD (діагностика in vitro), реагент); ЛУЖНА ФОСФАТАЗА 110 або еквівалент (НК 031:2024: W01010105 – ЛУЖНА ФОСФАТАЗА – ЗАГАЛЬНА, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52929 – Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент); АМІЛАЗА 110 або еквівалент (НК 031:2024: W01010107 – АМІЛАЗА – ЗАГАЛЬНА, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52941 – Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент); ХОЛЕСТЕРИН 440 або еквівалент (НК 031:2024: W01010205 – ХОЛЕСТЕРИН, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53362 – Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент); ГГТ 110 або еквівалент (НК 031:2024: W01010116 – ГАММА ГЛУТАМІЛТРАНСФЕРАЗА, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53030 – Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент); АСТ/ГОТ 330 або еквівалент (НК 031:2024: W01010110 – АСПАРТАТАМІНОТРАНСФЕРАЗА, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52955 – Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент); АЛТ/ГПТ 330 або еквівалент (НК 031:2024: W01010103 – АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52925 – Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент); ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК 440 або еквівалент (НК 031:2024: W01010230 - ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53989 – Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент); СЕЧОВИНА 275 або еквівалент (НК 031:2024: W01010204 – СЕЧОВИНА/АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53590 – Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент); СЕЧОВА КИСЛОТА 275 або еквівалент (НК 031:2024: W01010232 – СЕЧОВА КИСЛОТА, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53586 – Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент); КРЕАТИНІН 275 або еквівалент (НК 031:2024: W01010207 – КРЕАТИНІН, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53252 – Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент); ТРИГЛІЦЕРИДИ 440 або еквівалент

(НК 031:2024: W01010231 – ТРИГЛІЦЕРИДИ, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53462 – Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент); ЛПВЩ ХОЛ 160 або еквівалент (НК 031:2024: W01010215 – ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНІВ ВИСОКОЇ ЩІЛЬНОСТІ, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53393 – Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент); ЛПНЩ ХОЛ 80 або еквівалент (НК 031:2024: W01010221 – ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇДІВ НИЗЬКОЇ ЩІЛЬНОСТІ, ВКЛЮЧНО З SD-LDL, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53412 – Холестерин ліпопротеїнів низької щільності (ЛПНЩ) IVD (діагностика in vitro), реагент); БІЛРУБІН ПРЯМИЙ DCA 330 або еквівалент (НК 031:2024: W01010203 – БІЛРУБІН, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53236 – Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент); БІЛРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ DCA 330 або еквівалент (НК 031:2024: W01010203 – БІЛРУБІН, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53231 – Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент); XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР або еквівалент (НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47868 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор); ЛПВЩ/ЛПНЩ КАЛІБРАТОР або еквівалент (НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53356 – Множинні ліпідні аналіти IVD (діагностика in vitro), калібратор); ЕРБА НОРМ контроль або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); ЕРБА ПАТ контроль або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); XL ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН або еквівалент (НК 031:2024: W01019001 – БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні системи); XL АВТОПРОМИВ АС/АЛ або еквівалент (НК 031:2024: W01019001 – БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні системи); Антистрептолізин О (АСЛ-О) або еквівалент (НК 031:2024: W01021104 – АНТИСТРЕПТОЛІЗИН О (КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ), ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 59055 – Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз); АСЛ-О калібратор або еквівалент (НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47868 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор); АСЛ-О контроль або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Глікований гемоглобін прямий HbA1c 2R або еквівалент (НК 031:2024: W01010214 – ГЛІКОЗИЛЬОВАНИЙ/ГЛІКОВАНИЙ ГЕМОГЛОБІН (КХ), ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53316 – Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), реагент); HbA1c 2R калібратор або еквівалент (НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53315 – Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), калібратор); HbA1c 2R контроль високий або еквівалент (НК 031:2024: W0101050205 – ЗАСОБИ ДЛЯ КОНТРОЛЮ ДІАБЕТУ, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); HbA1c 2R контроль низький або еквівалент (НК 031:2024: W0101050205

– ЗАСОБИ ДЛЯ КОНТРОЛЮ ДІАБЕТУ, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Ревматоїдний фактор (РФ) або еквівалент (НК 031:2024: W01021110 – РЕВМАТОЇДНІ ФАКТОРИ, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 55113 – Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), реагент); РФ калібратор або еквівалент (НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 42230 – Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro)); РФ контроль або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Феритин FRTN або еквівалент (НК 031:2024: W0102070102 – ФЕРИТИН, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53718 – Феритин IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз); Феритин CAL або еквівалент (НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 41927 – Феритин IVD (діагностика in vitro), калібратор); Феритин CON H або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 41928 – Феритин IVD (діагностика in vitro), контроль); Феритин CON L або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 41928 – Феритин IVD (діагностика in vitro), контроль) (ДК 021:2015: 33690000-3 – Лікарські засоби різні)

Процедура закупівлі: Відкриті торги в порядку, визначеному Особливостями (далі – відкриті торги). Відповідно до вимог Закону України «Про публічні закупівлі» (далі – Закон) з урахуванням положень постанови Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178 «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» (далі – Особливості)

Унікальний номер оголошення про проведення конкурентної процедури закупівлі, присвоєний електронною системою закупівель: UA-2026-04-06-002481-а

Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі: Одними з основних завдань замовника є, зокрема, забезпечення доступності та задоволення потреб населення у своєчасній та кваліфікованій амбулаторній допомозі. Очікувана вартість предмета закупівлі обрахована виходячи з наступного. Спочатку було визначено потребу у товарі, що здійснювалося на основі фактичного використання лабораторних реактивів на підприємстві у попередніх роках та з урахуванням потреби замовника задля виконання умов за договорами про медичне обслуговування населення за Програмою медичних гарантій щодо надання медичних послуг в 2026 році. Потім було сформовано та визначено опис предмета закупівлі із зазначенням технічних і якісних характеристик. Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі здійснено методом порівняння ринкових цін відповідно до Методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, яка затверджена наказом комунального некомерційного підприємства «Міська поліклініка № 25» Харківської міської ради від 29.04.2020 № 01/0.40-130/0/557-20 на основі Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275 (із змінами). З цієї метою було направлено письмові запити комерційних (цінових) пропозицій до надавачів послуг, що є предметом закупівлі, а саме до: ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ ШЕВЦОВА ЯНІНА ОЛЕКСАНДРІВНА, ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «МЕДУА», МАЛЕ ПРИВАТНЕ ПІДПРИЄМСТВО ВИРОБНИЧО-КОМЕРЦІЙНА ФІРМА «ОСКАР». Замовником було отримано відповіді на

вищезазначені запити комерційних (цінових) пропозицій щодо вартості на товари, що є предметом закупівлі, від трьох постачальників, а саме від:

– ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ ШЕВЦОВА ЯНІНА ОЛЕКСАНДРІВНА, вартість пропозиції за предметом закупівлі – 974 531,00 грн без ПДВ;

– ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «МЕДУА», вартість пропозиції за предметом закупівлі – 1 028 130,80 грн з ПДВ;

– МАЛЕ ПРИВАТНЕ ПІДПРИЄМСТВО ВИРОБНИЧО-КОМЕРЦІЙНА ФІРМА «ОСКАР», вартість пропозиції за предметом закупівлі – 1 038 850,92 грн без ПДВ.

Очікувану вартість предмета закупівлі, було визначено як середньоарифметичне значення масиву отриманих даних. Середньоарифметичне значення очікуваної вартості предмета закупівлі за розрахунком складає: 1 013 837,57 грн з ПДВ

Розмір бюджетного призначення або очікувана вартість предмета закупівлі:

1 013 837,57 грн з ПДВ. Закупівля здійснюється відповідно затвердженого Фінансового плану на 2026 рік. Джерело фінансування закупівлі: власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства) – кошти Національної служби здоров'я України; власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства) – власні надходження. Закупівля здійснюється не за бюджетні кошти

Строк поставки товарів: до 31 грудня 2026 року

Місце поставки товарів: 61050, Україна, Харківська область, місто Харків, вулиця Руставелі, будинок 14

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

Технічні та якісні характеристики визначені з урахуванням потреб замовника для проведення лабораторних досліджень на аналізаторах з «закритою системою» та виконання умов договорів про медичне обслуговування населення за Програмою медичних гарантій щодо надання медичних послуг укладеними з Національною службою здоров'я України. Тобто на аналізаторі який працює тільки на «рідних» лабораторних реактивах виробника приладу, без можливості використання лабораторних реактивів інших виробників.

Загальні вимоги:

1. Термін придатності на момент поставки товару повинен становити не менше 70% від терміну придатності, встановленого виробником.

2. Можливість поставки товару партіями або поштучно, відповідно до потреб замовника.

3. Товар повинен постачатися силами, транспортом, що забезпечує якість і зберігання товару при транспортуванні, з його розвантаженням за місцем поставки товару, та за рахунок учасника.

4. Товар повинен передаватися в упаковці, яка відповідає характеру товару, забезпечує цілісність товару, збереження його якості під час транспортування згідно з правилами перевезення відповідної категорії товару. Упаковка не повинна бути деформована або пошкоджена.

5. Товар, запропонований учасником, повинен бути належним чином задекларований (зареєстрований) в Україні.

6. Місце поставки товару: 61050, Україна, Харківська область, місто Харків, вулиця Руставелі, будинок 14.

7. Строк поставки товару: до 31 грудня 2026 року.

Для виконання поставлених завдань та функцій, з метою надання своєчасної та кваліфікованої амбулаторної допомоги, встановлена кількість предмета закупівлі та відповідні медико-технічні характеристики товару в умовах відкритих торгів згідно із Законом України «Про публічні закупівлі» з урахуванням постанови Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178 «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» (із змінами):

№ з/п	Найменування товару (назва номенклатурної позиції предмета закупівлі), код та назва медичного виробу (товару) відповідно до національного класифікатора НК 031:2024 «Національна номенклатура медичних виробів»	Код товару, визначений згідно з Єдиним закупівельним словником, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі, код та назва медичного виробу (товару) відповідно до національного класифікатора НК 024:2023 «Класифікатор медичних виробів»	Одиниця виміру	Кількість	Медико-технічні характеристики товару, встановлені замовником
1	АЛЬБУМІН 440 або еквівалент НК 031:2024: W01010201 – АЛЬБУМІН (КХ)	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53599 – Альбумін IVD (діагностика in vitro), реагент	паунок	3	Призначений для in vitro визначення альбуміну у сироватці і плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: Бромкрезоловий зелений 0,21 ммоль/л Янтарний буфер 100 ммоль/л Натрію азид 0,5 г/л. Фасування: R1: 10 x 44 мл
2	ЛУЖНА ФОСФАТАЗА 110 або еквівалент НК 031:2024: W01010105 – ЛУЖНА ФОСФАТАЗА - ЗАГАЛЬНА	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 52929 – Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент	паунок	3	Призначений для кількісного in vitro визначення лужної фосфатази у сироватці і плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: 2-аміно-2-метил-1-пропанол (АМП) рН 10,4 434 ммоль/л Магнію ацетат 2,48 ммоль/л Цинку сульфат 1,24 ммоль/л НEDTA 2,48 ммоль/л R2: паранітрофенілфосфат 81,6 ммоль/л. Фасування: R1: 2 x 44 мл, R2: 2 x 11 мл

3	АМІЛАЗА 110 або еквівалент НК 031:2024: W01010107 – АМІЛАЗА - ЗАГАЛЬНА	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 52941 – Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент	пакунок	3	Призначений для in vitro визначення активності альфа-амілази у сироватці і плазмі крові, а також сечі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: MES-буфер 50 ммоль/л Кальцію хлорид 3,81 ммоль/л Натрію хлорид 300 ммоль/л Калію тіоціанат 450 ммоль/л CNP-G 0,91 ммоль/л Натрію азид 13,85 ммоль/л. Фасування: R1: 5 x 22 мл
4	ХОЛЕСТЕРИН 440 або еквівалент НК 031:2024: W01010205 – ХОЛЕСТЕРИН	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53362 – Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент	пакунок	2	Призначений для in vitro визначення холестерину у сироватці і плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: Good's буфер 50 ммоль/л Фенол 5 ммоль/л 4-аміноантипірин 0,3 ммоль/л Холестеролестераза ≥ 200 Од/л Холестеролоксидаза ≥ 50 Од/л Пероксидаза ≥ 3 кОд/л. Фасування: R1: 10 x 44 мл
5	ГГТ 110 або еквівалент НК 031:2024: W01010116 – ГАММА ГЛУТАМІЛТРАНСФЕРАЗ А	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53030 – Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент	пакунок	3	Призначений для кількісного in vitro визначення гамма-глутамілтрансферази (ГГТ) у сироватці і плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: Тріс-буфер (pH-8,25) 125 ммоль/л

					Гліцилгліцин 125 ммоль/л R2: L-γ-глутаміл-3-Карбокси-4-нітроанлід 20 ммоль/л. Фасування: R1: 2 x 44 мл, R2: 2 x 11 мл
6	АСТ/ГОТ 330 або еквівалент НК 031:2024: W01010110 – АСПАРТАТАМІНОТРАНСФЕРАЗА	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 52955 – Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент	паунок	4	Призначений для кількісного in vitro визначення аспартатамінотрансферази (АСТ) у сироватці і плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: Тріс-буфер (рН 7,8) 110 ммоль/л L-аспартат 340 ммоль/л ЛДГ ≥ 4000 Од/л МДГ ≥ 750 Од/л R2: CAPSO 20 ммоль/л 2-оксоглутарат 85 ммоль/л НАД 1,05 ммоль/л. Фасування: R1: 6 x 44 мл, R2: 6 x 11 мл
7	АЛТ/ГПТ 330 або еквівалент НК 031:2024: W01010103 – АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 52925 – Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент	паунок	5	Призначений для in vitro визначення аланінамінотрансферази (АЛТ) у сироватці і плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: Тріс-буфер (рН 7,5) 137,5 ммоль/л L-аланін 709 ммоль/л ЛДГ (мікробна) ≥ 2000 Од/л R2: CAPSO 20 ммоль/л 2-оксоглутарат 85 ммоль/л НАДН 1,05 ммоль/л.

					Фасування: R1: 6 x 44 мл, R2: 6 x 11 мл
8	ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК 440 або еквівалент НК 031:2024: W01010230 - ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53989 – Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент	пакунок	2	Призначений для кількісного in vitro визначення загального білку у сироватці і плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: Міді сульфат (II) 12 ммоль/л Калію-натрію тартрат 31,9 ммоль/л Калію йодид 30,1 ммоль/л Натрію гідроксид 0,6 моль/л. Фасування: R1: 10 x 44 мл
9	СЕЧОВИНА 275 або еквівалент НК 031:2024: W01010204 – СЕЧОВИНА/АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53590 – Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент	пакунок	2	Призначений для кількісного in vitro визначення сечовини у сироватці і плазмі крові, а також в сечі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: Тріс-буфер 100 ммоль/л α -кетоглутарат 5,49 ммоль/л Уреаза ≥ 10 кОд/мл ГЛДГ $\geq 3,8$ кОд/мл R2: НАДН 1,66 ммоль/л Також повинен містити реакційно-нейтральні наповнювачі і стабілізатори. Фасування: R1: 5 x 44 мл, R2: 5 x 11 мл
10	СЕЧОВА КИСЛОТА 275 або еквівалент НК 031:2024: W01010232 – СЕЧОВА КИСЛОТА	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53586 – Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент	пакунок	2	Призначений для кількісного in vitro визначення сечової кислоти у сироватці і плазмі крові, а також в сечі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1:

					<p>Pipes-буфер рН 7,0 50 ммоль/л 4-аміноантипірин (4AAP) 0,375 ммоль/л Уриказа ≥ 200 U/л R2: Pipes-буфер рН 7,0 50 ммоль/л ДХФС 1,92 ммоль/л Пероксидаза ≥ 5000 U/л. Фасування: R1: 5 x 44 мл, R2: 5 x 11 мл</p>
11	<p>КРЕАТИНІН 275 або еквівалент НК 031:2024: W01010207 – КРЕАТИНІН</p>	<p>ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53252 – Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент</p>	пакунок	2	<p>Призначений для кількісного in vitro визначення креатиніну в сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: Натрію гідроксид 240 ммоль/л R2: Кислота пікринова 26 ммоль/л. Фасування: R1: 5 x 44 мл, R2: 5 x 11 мл</p>
12	<p>ТРИГЛІЦЕРИДИ 440 або еквівалент НК 031:2024: W01010231 – ТРИГЛІЦЕРИДИ</p>	<p>ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53462 – Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент</p>	пакунок	2	<p>Призначений для кількісного in vitro визначення тригліцеридів у сироватці і плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: Hood's буфер (рН 7,2) 50 ммоль/л 4-хлорфенол 4 ммоль/л Mg²⁺ 15 ммоль/л АТФ 2 ммоль/л Гліцеролкіназа $\geq 0,4$ КОд/л Пероксидаза ≥ 2 КОд/л Ліпопротеїнліпаза ≥ 2 КОд/л Гліцерол-3-фосфатоксидаза $\geq 0,5$ КОд/л 4-аміноантипірин 0,5 ммоль/л. Фасування: R1: 10 x 44 мл</p>

13	ЛПВЩ ХОЛ 160 або еквівалент НК 031:2024: W01010215 – ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНІВ ВИСОКОЇ ЩІЛЬНОСТІ	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53393 – Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент	пакунок	2	Призначений для кількісного in vitro визначення ліпопротеїдів високої щільності-холестерину у сироватці і плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: MES-буфер (рН 6,5) 6,5 ммоль/л N,N-біс(4-сульфобутил)-3-метиланілін (TODB) 3 ммоль/л Полівінілсульфонова кислота (PVS) 50 мг Етер Поліетилен-гліколь-метил (PEGME) 30 мл/л Магнію хлорид 2 ммоль/л R2: MES-буфер (рН 6,5) 50 ммоль/л Холестеринестераза (ХЕ) 5 КОд/л Холестериноксидаза (ХО) 20 КОд/л Пероксидаза (ПОД) 5 КОд/л 4-аміноантипірин (4-АА) 0,9 г/л Детергент 0,5 %. Фасування: R1: 4 x 30 мл, R2: 4 x 10 мл
14	ЛПНЩ ХОЛ 80 або еквівалент НК 031:2024: W01010221 – ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇДІВ НИЗЬКОЇ ЩІЛЬНОСТІ, ВКЛЮЧНО З SD-LDL	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53412 – Холестерин ліпопротеїнів низької щільності (ЛПНЩ) IVD (діагностика in vitro), реагент	пакунок	4	Призначений для кількісного in vitro визначення ліпопротеїдів низької щільності-холестерину у сироватці і плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: MES-буфер (рН 6,5) 50 ммоль/л Полівінілсульфонілова кислота 50 мг/л Поліетиленглікольметиловий етер 30 мл/л 4-аміноантипірин 0,9 г/л Холестеринестераза 5 КОд/л Холестериноксидаза 20 КОд/л

					<p>Пероксидаза (ПОД) 5 кОд/л Детергент R2: MES-буфер (рН 6,5) 50 ммоль/л Детергент TODV N,N-біс(4-сульфобутил)-3-метиланілін) 3 ммоль/л. Фасування: R1: 2 x 30 мл, R2: 2 x 10 мл</p>
15	<p>БІЛІРУБІН ПРЯМИЙ DCA 330 або еквівалент НК 031:2024: W01010203 – БІЛІРУБІН</p>	<p>ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53236 – Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент</p>	пакунок	4	<p>Призначений для кількісного in vitro визначення прямого білірубину у сироватці і плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: ЕДТА 0,1 ммоль/л Натрію хлорид 0,26 моль/л R2: ЕДТА 0,1 ммоль/л 2,4-дихлоранілін діазотований 0,1 ммоль/л Кислота соляна 0,18 моль/л. Фасування: R1: 6 x 44 мл, R2: 6 x 11 мл</p>
16	<p>БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ DCA 330 або еквівалент НК 031:2024: W01010203 – БІЛІРУБІН</p>	<p>ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53231 – Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент</p>	пакунок	4	<p>Призначений для кількісного in vitro визначення загального білірубину у сироватці і плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: Кислота соляна 0,1 моль/л Сурфактант (ПАВ) R2: Кислота соляна 0,1 моль/л 3,5-дихлораніліну діазотована сіль 2 моль/л Сурфактант (ПАР) Нереактивні стабілізатори.</p>

					Фасування: R1: 6 x 44 мл, R2: 6 x 11 мл
17	XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР або еквівалент НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47868 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор	паунок	10	Повинен бути виготовлений на основі сироватки крові людини і призначений для калібрування біохімічних тестів на автоматичних аналізаторах. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Фасування: 4 x 3 мл
18	ЛПВЩ/ЛПНЩ КАЛІБРАТОР або еквівалент НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 53356 – Множинні ліпідні аналіти IVD (діагностика in vitro), калібратор	паунок	2	Призначений для кількісного визначення ЛПВЩ-холестеринів та ЛПНЩ-холестеринів з використанням реагентів прямого визначення ЛПВЩ та ЛПНЩ. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Фасування: 2 x 1 мл
19	ЕРБА НОРМ контроль або еквівалент НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	паунок	2	Призначений для моніторингу точності і відтворюваності результатів досліджень в біохімічних лабораторіях у нормальному діапазоні концентрацій аналітів. Контрольна сироватка повинна бути виготовлена на основі сироватки крові людини з використанням хімічних складників і екстрактів тканин людини і тварин. Також до складу повинні входити бактеріостатичні агенти. Контрольний матеріал повинен надаватися у ліофілізованій формі задля підвищення стабільності вмісту. Фасування: R1: 4x5 мл, R2: 1x20 мл
20	ЕРБА ПАТ контроль або еквівалент НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика	паунок	4	Призначений для моніторингу точності і відтворюваності результатів досліджень в біохімічних лабораторіях у патологічному діапазоні концентрацій аналітів. Контрольна сироватка повинна бути виготовлена на основі сироватки крові людини з використанням хімічних складників і екстрактів тканин людини і тварин. Також до

	КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	in vitro), контрольний матеріал			складу повинні входити бактеріостатичні агенти. Контрольний матеріал повинен надаватися у ліофілізованій формі задля підвищення стабільності вмісту. Фасування: R1: 4x5 мл, R2: 1x20 мл
21	XL ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН або еквівалент НК 031:2024: W01019001 – БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЦО (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні системи	пакунок	20	Повинен бути концентрованим розчином, який використовується під час роботи на автоматичних біохімічних аналізаторах серії ERBA XL. Фасування: 4 x 100 мл
22	XL АВТОПРОМИВ АС/АL або еквівалент НК 031:2024: W01019001 – БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЦО (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні системи	пакунок	7	Призначений для використання під час роботи з біохімічними аналізаторами ERBA XL. Склад реагентів повинен відповідати: Розчин АС повинен містити HCl, H ₃ PO ₄ , детергент. рН: 1,20 +/- 0,5. Розчин AL повинен містити NaOH, детергент. рН: 13,1 +/- 0,5. Фасування: АС: 5 x 44 мл, AL: 5 x 44 мл
23	Антистрептолізин О (АСЛ-О) або еквівалент НК 031:2024: W01021104 – АНТИСТРЕПТОЛІЗИН О (КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ)	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 59055 – Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз	пакунок	2	Призначений для кількісного імунотурбідиметричного визначення атистрептолізину-О у сироватці крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1 (Буфер): Фосфатний буфер (рН 7,43) Поліетиленгліколь 40 г/л Натрію азид < 0,1 % R2 (Латексний реагент): Гліциновий буфер (рН 8,2)

					Латексні частинки, вкриті стрептолізином О 0,17 % Натрію азид < 0,1 %. Фасування: R1: 2 x 40 мл (буфер), R2: 2 x 10 мл (латекс)
24	АСЛ-О калібратор або еквівалент НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47868 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор	паунок	2	Призначений для побудови калібрувальної кривої для кількісного імунохімічного визначення антистрептолізину-О у сироватці крові людини. Склад повинен відповідати: Розчин сироватки крові людини з високим вмістом АСО у фізіологічному розчині із фосфатним буфером, із вмістом 1 % сироватки альбуміну ВРХ. Фасування: 1 x 1 мл
25	АСЛ-О контроль або еквівалент НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	паунок	2	Призначений для контролю точності вимірювання вмісту антистрептолізину (АСЛ-О) в сироватці крові людини методами імунотурбідиметрії та нефелометрії. Склад повинен відповідати: Розчин сироватки крові людини із високим вмістом АСЛ-О у фізіологічному розчині із фосфатним буфером. Повинен бути готовий до використання. Фасування: 1 x 1 мл
26	Глікований гемоглобін прямий HbA1c 2R або еквівалент НК 031:2024: W01010214 – ГЛІКОЗИЛЬОВАНИЙ/ГЛІКОВАНИЙ ГЕМОГЛОБІН (КХ)	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53316 – Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), реагент	паунок	25	Призначений для кількісного визначення in vitro глікованого гемоглобіну HbA1c в цільній крові на фотометричних системах. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1: Латекс 0,1% R2: Мишачі моноклональні антитіла до людського HbA1c; Буфер; NaCl 2% R3: Гемолізуючий розчин. Фасування: R1: 2 x 21 мл, R2: 2 x 8 мл, R3: 3 x 50 мл

27	НbA1c 2R калібратор або еквівалент НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 53315 – Глікований гемоглобін (НbA1c) IVD (діагностика in vitro), калібратор	пакунок	13	Повинен включати комплект з п'яти ліофілізованих калібраторів, з різними рівнями концентрації, виготовленими на основі крові людини (еритроцитів). Фасування: 5 × 0,5 мл
28	НbA1c 2R контроль високий або еквівалент НК 031:2024: W0101050205 – ЗАСОБИ ДЛЯ КОНТРОЛЮ ДІАБЕТУ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	пакунок	5	Повинен бути із чотирьох ліофілізованих контролів на основі крові людини (еритроцитів). Концентрація НbA1c повинна знаходитися в області патологічних значень. Фасування: 4 × 0,5 мл
29	НbA1c 2R контроль низький або еквівалент НК 031:2024: W0101050205 – ЗАСОБИ ДЛЯ КОНТРОЛЮ ДІАБЕТУ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	пакунок	10	Повинен бути із чотирьох ліофілізованих контролів на основі крові людини (еритроцитів). Концентрація НbA1c повинна знаходитися в області нормальних значень. Фасування: 4 × 0,5 мл
30	Ревматоїдний фактор (РФ) або еквівалент НК 031:2024: W01021110 – РЕВМАТОЇДНІ ФАКТОРИ	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 55113 – Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), реагент	пакунок	2	Призначений для кількісного імунотурбідиметричного визначення ревматоїдного фактору (RF) у сироватці крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагентів повинен відповідати: R1 (буфер): Hood's буфер (рН 7,4) 50 ммоль/л Натрію азид < 0,1 % R2 (RF реагент): Агреговані теплом IgG людини < 0,5 мг/мл Натрію азид (< 0,1 %).

					Фасування: R1: 2 x 40 мл (Буфер), R2: 2 x 8 мл (РФ реагент)
31	РФ калібратор або еквівалент НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 42230 – Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro)	пакунок	2	Призначений для побудови калібрувальної кривої для кількісного імунохімічного визначення ревматоїдного фактору (РФ) в сироватці крові людини. Склад реагентів повинен відповідати: Розчин плазми крові людини із високим вмістом РФ у фізіологічному розчині. Розчин повинен бути стабілізований та готовий до використання. Фасування: 1 x 1 мл
32	РФ контроль або еквівалент НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	пакунок	2	Призначений для контролю точності визначення ревматоїдного фактору (РФ) методами турбідиметрії та нефелометрії. Склад реагентів повинен відповідати: Розчин плазми крові людини із високим вмістом РФ у фізіологічному розчині. Розчин повинен бути стабілізований та готовий до використання. Фасування: 1 x 1 мл
33	Феритин FRTN або еквівалент НК 031:2024: W0102070102 – ФЕРИТИН	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53718 – Феритин IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз	пакунок	7	Призначений для кількісного визначення феритину в сироватці та плазмі людини методом імунотурбідиметрії. Повинен бути адаптований для аналізатора біохімічного автоматичного ERBA XL-640. Склад реагенту повинен відповідати: R1 (буфер): TRIS-буфер (pH 7,2) 120 мМ Нереактивні компоненти та консерванти R2 (латекс): Частинки латексу, вкриті кролячими антитілами проти феритину людини. Нереактивні компоненти та консерванти. Фасування: R1: 2 x 14,5 мл (буфер), R2: 2 x 7,7 мл (латекс)

34	Феритин CAL або еквівалент НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 41927 – Феритин IVD (діагностика in vitro), калібратор	паунок	8	Призначений для імунотурбідиметричного визначення феритину в сироватці та плазмі людини. Склад повинен відповідати: Феритин CAL - рідка, негемолізована, відфільтрована плазма людини зі стабілізаторами та консервантом (азид натрію <0,1 %). Фасування: 1 × 1 мл
35	Феритин CON H або еквівалент НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 41928 – Феритин IVD (діагностика in vitro), контроль	паунок	8	Призначений для контролю точності (високий рівень) визначення феритину в сироватці крові методом імунотурбідиметрії. Склад повинен відповідати: Феритин CON H — рідка людська плазма зі стабілізаторами та консервантом (азид натрію <0,1%). Фасування: 1 × 1 мл
36	Феритин CON L або еквівалент НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 41928 – Феритин IVD (діагностика in vitro), контроль	паунок	8	Призначений для контролю точності (низький рівень) визначення феритину в сироватці крові методом імунотурбідиметрії. Склад повинен відповідати: Феритин CON L - рідка людська плазма зі стабілізаторами та консервантом (азид натрію <0,1 %). Фасування: 1 × 1 мл