

## **ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

Інформація про обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі за результатами процедури закупівлі – відкриті торги, початок проведення процедури **15.03.2024** року

Обґрунтування необхідності закупівлі — замовник здійснює закупівлю даного виду послуг, оскільки вони за своїми якісними та технічними характеристиками найбільше відповідають потребам та вимогам замовника.

Предмет закупівлі: код ДК 021:2015:33690000-3 – Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви) (Продукція медичного призначення, крім лікарських засобів - код ДК 021:2015:33695000-8)

Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі – 288 245,00грн (Двісті вісімдесят вісім тисяч двісті сорок п'ять гривень. 00 коп.)

### **ВИМОГИ ДО УЧАСНИКІВ:**

#### **Загальні вимоги до предмета закупівлі**

1. Товар, що запропоновано Учасником, повинен бути дозволеним до застосування в медичній практиці на території України. На підтвердження цього Учасник повинен надати копії декларацій про відповідність або копії документів, що підтверджують можливість введення в обіг запропонованих ним медичних виробів відповідно до вимог постанов Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів» та № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro».

2. Медико-технічні та якісні характеристики, форма випуску, упаковка товару повинні відповідати таким, що вказані в тендерній документації.

Товар повинен мати інструкцію по використанню державною мовою.

3. Якість товару повинна відповідати встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам чинного законодавства (державним стандартам (технічним умовам) ДСТУ та підтверджуватися сертифікатами відповідності, або сертифікатами якості виробника, або іншими документами передбаченими чинним законодавством (завірені належним чином копії надаються на кожен окрему партію товару при поставці).

Товар повинен передаватись на склад Замовника в неушкодженій упаковці, яка забезпечує цілісність товару та збереження його якості під час транспортування. Упаковка не повинна бути пошкоджена, розкрита, не укомплектована чи недоукомплектована. На упаковці повинні бути визначена дата виробництва та термін придатності (*Учасник повинен надати гарантійний лист*).

4. Поставка товару проводиться за реальною потребою Замовника частинами (партіями) за накладними, на основі заявок. Кожна партія Товару обов'язково повинна супроводжуватися такими документами:

- Сертифікат якості, наданим підприємством-виробником;
- Інструкцією по використанню державною мовою.

Учасник гарантує, що при постачанні будуть в наявності всі вищеперераховані документи до кожної одиниці товару (*Учасник повинен надати гарантійний лист*).

5. Залишковий термін придатності товару на момент поставки на склад замовника повинен становити не менше 80 % від передбаченого виробником (*Учасник повинен надати гарантійний лист*).

5. Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам.

6. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою.

7. Поставка товару повинна здійснюватися транспортом Учасника до місць використання товару.

8. Розвантаження товару за місцем призначення проводиться постачальником. Обсяг закупівлі може бути зменшено в залежності від реального фінансування видатків замовника.

9. Учасник вправі запропонувати «еквівалент». В разі подання «еквіваленту» на товари, що закуповуються, учасник повинен детально розписати порівняльну характеристику по кожній предствленій позиції.

Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити, з урахуванням податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, витрат на транспортування, усіх інших витрат.

Всі посилання на конкретну торгівельну марку чи форму, патент або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника – читати як вираз «або еквівалент». Еквівалентом (аналогом) предмета закупівлі в розумінні даної тендерної документації є товар, якість, діюча речовина товару, концентрація, біоеквівалентність та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі - на підтвердження еквівалентності надати висновок уповноваженої на це організації. Стандартні характеристики еквіваленту товару, на який відбувається заміна, повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів.

Якщо Учасником пропонується еквівалент товару до того, що вимагається Замовником, додатково у складі тендерної пропозиції Учасник надає довідку, складену в довільній формі, яка у порівняльному вигляді містить відомості щодо основних технічних та якісних характеристик товару, що вимагається Замовником до основних технічних та якісних характеристик еквівалентного товару, що пропонується Учасником. При цьому якість запропонованого еквіваленту товару має відповідати якості, що заявлена у технічній специфікації Замовника.

Ні форму випуску, ні дозування, ні кількість предмета закупівлі не може бути змінено під час пропонування еквіваленту товару. Такі показники мають бути незмінними під час подання Учасниками своїх пропозицій. Посилання "або еквівалент" у тендерній документації Замовника міститься на виконання пункту 3 частини другої ст. 22 Закону України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VIII (зі змінами) з урахуванням Постанови Кабінету Міністрів України від 12.10.2022р. №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), та стосується лише конкретної торговельної марки чи фірми, патенту, конструкції або типу предмета закупівлі, джерела його походження або виробника.

Не допускаються будь-які відхилення від наведеного переліку в кількісній, якісній і технічній характеристиці предмету закупівлі до тендерної документації, а також порушення їх нумерації. Тендерні пропозиції подані на неповний перелік не будуть розглядатись та оцінюватись і будуть відхилені як такі, що не відповідають вимогам тендерної документації.

### Медико-технічні та кількісні характеристики предмета закупівлі:

№ з/п	Найменування товару або еквівалент	Код НК 024:2023 та назва	Медико-технічні вимоги	Од. вим.	Кількість	Відповідність запропонованого товару медико-технічним вимогам (так/ні)
1	Набір для визначення АлАТ-кін., 100 мл/100 визн.	52923 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення активності аланінамінотрансферази в сироватці, плазмі крові кінетичним методом за рекомендаціями IFCC. Лінійність - 4 - 260 Од/л; чутливість – не менше 3 Од/л; коефіцієнт варіації – не більше 7% (100 визн.)	набір	14	
2	Набір для визначення АсАТ-кін., 100 мл/100 визн.	52954-Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення активності аспартатамінотрансферази в сироватці, плазмі крові кінетичним методом за рекомендаціями IFCC. Лінійність - 4 - 260 Од/л; чутливість – не менше 3 Од/л; коефіцієнт варіації – не більше 7% (100 визн.)	набір	14	
3	Набір для визначення Альфа-амілази-кін., 100 мл/100 визн.	52940-Загальна амілаза IVD(діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення загальної активності альфа-амілази в сироватці, плазмі крові та сечі кінетичним методом з 2-хлор-4-нітрофеніл- $\alpha$ -D-мальтотріозидом (CNP3). інійність - 20 - 2000 Од/л; чутливість - не менше 10 Од/л; коефіцієнт варіації – не більше 5% (100 визн.)	набір	10	
4	Набір для визначення альбуміну, 100	53597 - Альбумін IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний	Набіру реагентів для визначення кількості альбуміну в сироватці або плазмі крові колориметричним методом з бромкрезоловим зеленим. Лінійність - 5 - 60 г/л;	набір	4	

	мл/100 визн.	спектрофотометричний аналіз	чутливість - не менше 3 г/л; коефіцієнт варіації – не більше 3% (100 визн., із стандартом)		
5	Набір для визначення білірубину, 600 мл/100+100 визн.	63410- Загальний/кон'югований (прямий) білірубін IVD (діагностика in vitro), комплект, спектрофотометрія	Набір реагентів для визначення кількості загального та прямого білірубину в сироватці або плазмі крові колориметричним методом. Лінійність - 1,71 - 300 мкмоль/л; чутливість - не менш 1,37 мкмоль/л; коефіцієнт варіації – не більш 7% (200 визн.)	набір	6
6	Набір для визначення білкових фракцій, 600 мл/200 визн.	53592 - Множинні бліки клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз	Набір реагентів для визначення білкових фракцій в сироватці крові турбідиметричним методом. Лінійність вимірювального діапазону - 0-100 %; чутливість - не менш 10 г/л; коефіцієнт варіації – не більш 10% (6*100 мл/200 визн.)	набір	2
7	Набір для визначення глюкози, 200 мл/200 визн.	53301-Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення кількості глюкози в сироватці, плазмі крові, сечі та спинномозковій рідині колориметричним методом. Лінійність - 1 - 30 ммоль/л; чутливість - не менше 0,5 ммоль/л; коефіцієнт варіації – не більше 5% (200 визн., із стандартом)	набір	8
8	Набір для визначення гемоглобіну, 400 визн.	32430-Набір для визначення концентрації гемоглобіну ціанметгемоглобиновим методом	Набір реагентів для визначення кількості гемоглобіну в капілярній та венозній крові гемоглобінціанідним колориметричним методом. Лінійність - від 10 до 200 г/л; чутливість – не менше 10 г/л; коефіцієнт варіації – не більш 2% (400 визн., із стандартом)	набір	2
9	Набір для визначення ГГТ-кін., 100 мл/100 визн.	53027-Гама глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення активності гамма-глутамілтрансферази в сироватці крові карбоксилазним кінетичним методом. Лінійність вимірювального діапазону - 3- 250 Од/л; чутливість - не менш 2 Од/л; коефіцієнт варіації – не більш 5% (100 визн.)	набір	10
10	Набір для визначення загального білку, 250 мл/ 250 визн.	61900 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення кількості загального білка в сироватці або плазмі крові біуретовим колориметричним методом. Лінійність - 5 - 150 г/л; чутливість - не менше 5 г/л; коефіцієнт варіації – не більше 3% (250 визн., із стандартом)	набір	2
11	Набір для визначення лужної фосфатази-кін., 100 мл/80 визн.	52928 - Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Набіру реагентів для визначення активності лужної фосфатази в сироватці, плазмі крові кінетичним методом з п-нітрофенілфосфатом. Лінійність - 40 - 800 Од/л; чутливість - не менше 10 Од/л; коефіцієнт варіації – не більше 5% (80 визн.)	набір	4
12	Набір для визначення бета-ліпопротеїнів	53413- Загальний ліпопротеїн IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз	Набір реагентів для визначення вмісту бета-ліпопротеїнів турбідиметричним методом Бурштейна-Самая у сироватці (плазмі) крові людини. Лінійність – 0-100,0 ум. од; коефіцієнт варіації – не більше 5 % (50 напівмакрровизначень)	набір	4
13	Набір для визначення креатиніну-кін, 200 мл/200 визн.	53251- Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення кількості креатиніну в сироватці, плазмі крові та сечі кінетичним методом, по Яффе. Лінійність вимірювального діапазону - 26-1000 мкмоль/л; чутливість - не менш 15 мкмоль/л; коефіцієнт варіації – не більш 5% (200 визн., із стандартом)	набір	5
14	Набір для визначення сечової кислоти, 100 мл/100 визн.	53583 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення кількості сечової кислоти в сироватці, плазмі крові та сечі колориметричним методом з уріказою. Лінійність - 12 - 1200 мкмоль/л; чутливість - не менше 6 мкмоль/л; коефіцієнт варіації – не більше 5% (100 визн., із стандартом)	набір	10
15	Набір для визначення сечовини-кін., 300 мл/300 визн.	53587 - Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення кількості сечовини в сироватці, плазмі крові та сечі кінетичним методом. Лінійність - 2 - 50 ммоль/л; чутливість - не менше 1 ммоль/л; коефіцієнт варіації – не більше 5% (300 визн., із стандартом)	набір	4
16	Набір для визначення сіроглікоїдів, 40 визн.	59074-Визначення хромогену IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення вмісту сіроглікоїдів в сироватці крові турбідиметричним методом. Лінійність вимірювального діапазону - 0-15 од. S-H; коефіцієнт варіації – не більш 10 % (40 визн.)	набір	3
17	Набір для визначення тимолової проби, 330 визн.	43203-Набір для проведення тимолової проби	Набіру реагентів для визначення тимолової проби в сироватці і плазмі крові турбідиметричним методом. Лінійність - 2 - 20 S-H; чутливість - не менше 2 S-H; коефіцієнт варіації – не більше 10 % (330 визн.)	набір	3
18	Набір для визначення холестерину, 200 мл/200 визн.	53359 - Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення кількості холестерину в сироватці або плазмі крові колориметричним методом. Лінійність - 0,25 - 20 ммоль/л; чутливість - не менше 0,1 ммоль/л; коефіцієнт варіації – не більше 5% (200 визн., із стандартом)	набір	4
19	Набір для визначення заліза, 100 визн.	54758 - Залізо IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення кількості заліза в сироватці або плазмі крові колориметричним методом з ферозином. Лінійність - 0,4 - 180 мкмоль/л; чутливість - не менше 0,4 ммоль/л; коефіцієнт варіації – не більше 5% (100 визн., із стандартом)	набір	1
20	Набір для	63357 - Калій (K+) IVD	Набір реагентів для визначення кількості калію в	набір	3

	визначення калію, 150 мл/100 визн.	(діагностика in vitro), набір, спектрофотометрія ферментів	сироватці або плазмі крові колориметричним методом з тетрафенілборатом натрію (ТРВ- Na). Лінійність вимірювального діапазону - 2-20 ммоль/л; чутливість - не менше 2 ммоль/л; коефіцієнт варіації – не більш 4% (100 визн., із стандартом)			
21	Набір для визначення кальцію, 200 мл/100 визн.	45789 - Кальцій (Ca <sup>2+</sup> ) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Набір реагентів для визначення кількості кальцію в сироватці, плазмі крові та сечі колориметричним методом з о-крезолфталейном. Лінійність вимірювального діапазону - 0,125-4 ммоль/л; чутливість - не менше 0,05 ммоль/л; коефіцієнт варіації – не більш 4% (100 визн., із стандартом.)	набір	1	
22	Набір для визначення натрію, 200 мл/100 визн.	52899- Натрій (Na <sup>+</sup> ) IVD (діагностика in vitro), реагент	Набір реагентів для визначення кількості натрію в сироватці крові колориметричним методом з з Mg-ураніл ацетатом. Лінійність - 40 - 400 ммоль/л; чутливість - не менш 20 ммоль/л; коефіцієнт варіації – не більш 3% (100 визн., із стандартом)	набір	1	
23	Біохімічний контроль норма, 1 фл*5 мл	47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Біохімічний контроль норма - сироватка для контролю правильності кількісних біохімічних методів визначення електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів і білків з нормальним вмістом показників. Ліофілізована сироватка. Людський матеріал (1 фл*5 мл)	флакон	1	
25	Набір для визначення ревматоїдного фактора, латекс-тест, 200 визн.	55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	Набір реагентів для виявлення ревматоїдного фактору в сироватці крові людини методом латексної аглютинації. Чутливість - 12 Мод/мл (аглютинація на 2+) (200 визн.)	набір	3	
26	Набір для визначення С-реактивного білка, латекс-тест, 200 визн.	63234 - С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз	Набір реагентів для виявлення С-реактивного білку в сироватці крові людини методом латексної аглютинації. Чутливість - 6 мг/л (аглютинація на 2+) (200 визн.)	набір	7	
27	Набір для визначення АСЛО, латекс-тест, 200 визн.	63271-Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин О, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація	Набір реагентів для виявлення антистрептолізину-О в сироватці крові людини методом латексної аглютинації. Чутливість - 200 МОд/мл (аглютинація на 2+) (200 визн.)	набір	2	
28	Набір для діагностики сифілісу методом вугільної аглютинації, 500 визн.	51819 - Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	Набір для діагностики сифілісу методом вугільної аглютинації - для виявлення кількості плазмових реагінів в сироватці або плазмі крові. Нетрепонемний аглютинаційний тест для якісного та напівкількісного виявлення плазмових реагінів в сироватці людини (500 визн.)	набір	4	
29	Реагент анти-А, 10 мл	52532 - Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	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. Прозора або з незначною опалесценцією рідини різних відтінків червоного кольору. Титр: реакція прямої аглютинації на плоскій площині з еритроцитами А повинен бути не менше 1:32, в пробірці з еритроцитами А — не менше 1:64. рН від 6,5 до 7,2. Термін придатності - не менше 2,5 років (10 мл/фл)	флакон	2	
30	Реагент анти-В, 10 мл	52538 - Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	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. Прозора або з незначною опалесценцією рідини від блідо-фіолетового до синього кольору. Титр: реакція прямої аглютинації на плоскій поверхні з еритроцитами В повинен бути не менше 1:32, в пробірці з еритроцитами В — не менше 1:64. рН від 6,5 до 7,2. Термін придатності - не менше 2,5 років (10 мл/фл)	флакон	2	
31	Реагент анти-D, 10 мл	52647 - Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	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. Прозора або з незначною опалесценцією рідини. Титр: реакція прямої аглютинації з D+ позитивними еритроцитами на площині - не менше 1:32, в пробірці — не менше 1:64. рН від 6,5 до 7,6. Термін придатності - не менше 2,5 років (10 мл/фл)	флакон	2	
32	Набір для визначення активованого парціального тромбoplastи	55981- Активований частковий тромбoplastиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Набір реагентів для визначення активованого парціального тромбoplastинового часу рідкий - для визначення часу згортання плазми крові в умовах стандартизованої контактної (елаговою кислотою) і фосфоліпідної (кефаліном) активації процесу в	набір	5	

	нового часу рідкий, 100 визн.		присутності іонів кальцію (100 визн.)			
33	Набір для визначення протромбінового часу з рідким реагентом, 100 визн.	55983 - Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Набір реагентів для визначення протромбінового часу - часу утворення фібрину в плазмі крові в присутності іонів кальцію і тромбопластина. Для оцінки протромбінового часу згортання. З рідким реагентом (100 визн.)	набір	20	
34	Набір для визначення концентрації фібриногену рідкий, 30 визн.	55997 - Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Набір реагентів для визначення концентрації фібриногену в плазмі крові за методом Клауса - полягає у визначенні часу згортання розведеної цитратної плазми при додаванні надлишку тромбіну, з рідким реагентом, 30 визн.	набір	10	
35	Контрольна плазма для системи гемостаза, 4 параметри, норма	30590-Набір реагентів для вимірювання множинних чинників згортання IVD (діагностика in vitro) IVD	Контрольна плазма для системи гемостаза - для контролю якості аналізів при дослідженні системи гемостаза. Використовується в наступних тестах: АПТЧ/АЧТЧ; протромбіновий час; тромбіновий час; фібриноген (методом Клауса). Атестована за 4 параметрами, з нормальним діапазоном значень (1 мл/фл)	флакон	3	
36	Детергент для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, 20 л	63377- Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD(діагностика in vitro)	Детергент для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, що є LabAnalyt 3-Part аналізатором - для очищення приладу від забруднень, які впливають на результати аналізу (20 л/уп)	пакування	3	
37	Детергент для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, 0,5 л	63377 - Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)	Детергент для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, що є LabAnalyt 3-Part аналізатором - для очищення приладу від забруднень, які впливають на результати аналізу (0,5 л/уп)	флакон	2	
38	Ділюєнт для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, 20 л	58237- Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні /напівавтоматичні системи	Ділюєнт для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, що є LabAnalyt 3-Part аналізатором - для досліджень вмісту клітин в людській крові (20 л/уп)	пакування	14	
39	Літичний реагент для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, 1 л	61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)	Літичний реагент для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, що є LabAnalyt 3-Part аналізатором - для швидкого розчинення RBC, щоб звільнити гемоглобін і підтримувати форми клітин (1 л/уп)	пакування	6	
40	Гематологічний контроль Para 12 Extend, нормальний, низький та високий рівні, 3 фл*2,5 мл	55866 -Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Контрольний матеріал для контролю якості роботи автоматичних гематологічних аналізаторів атестований багатопараметричний. Комплект контролей із нормальною концентрацією аналітичного матеріалу, низькою концентрацією аналітичного матеріалу та високою концентрацією аналітичного матеріалу (3 фл*2,5 мл)	пакування	1	
41	Набір для забарвлення по Цілю-Нільсену	42694 - Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD (діагностика in vitro)	Набір реагентів для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу, 200 аналізів	пакування	1	
42	РетикулоФарб, 50 мл	55862 - Підрахунок ретикулоцитів IVD (діагностика in vitro), набір, кількість клітин	Набір реактивів для диференціального забарвлення ретикулоцитів у крові з брильянтовим крезиловим синім. Набір розрахований на проведення 1000 аналізів. Розчин готовий до використання. (1 фл*50 мл).	пакування	1	
43	Еозин метиленовий синій по Май-Грюнвальду, 1 л/фл	42959 - Барвник Май-Грюнвальда, IVD (діагностика in vitro)	Фарбник-фіксатор по Май-Грюнвальду для проведення гематологічних та цитохімічних досліджень - для фіксації та фарбування формених елементів крові. Має бути 0,6%-ним розчином сухого еозину метиленового в метиловому спирті (1 л/фл)	флакон	4	
44	Азур-еозин по Романівському, 1 л/фл	44946 - Фарбування за Романівським, IVD (діагностика in vitro), набір	Фарбник по Романівському для проведення гематологічних та цитохімічних досліджень - для забарвлення формених елементів гематологічних препаратів (1 л/фл)	флакон	4	
45	Желатину р-н 10%	52740-Елюювання антитіл до еритроцитів IVD (діагностика in vitro), реагент	Желатину розчин 10% - допоміжний реагент для клінічних лабораторних досліджень, 10 мл розчину містять желатину медичного 1 г (10 ампл*10 мл)	пакування	1	
46	Імерсійна рідина для мікроскопії, 100 мл	43550-Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro)	Імерсійна рідина для мікроскопії - для збільшення числової апертури об'єктива за рахунок зменшення втрат світла при заломленні та відображенні. Має показником заломлення близький до скла (n = 1.5). Для використання в якості допоміжного компонента для мікроскопічних методах дослідження. Має заповнювати проміжок між зовнішньою поверхнею лінзи об'єктива і покривним склом або зразком для збільшення яскравості та розширення меж об'єкта, що розглядається (100 мл/фл)	флакон	2	
47	Азопірамова проба	54551-Скринінг біологічних рідин на приховану кров IVD (діагностика in vitro), реагент	Набір реагентів для контролю предстерилізаційного очищення виробів медичного призначення. Має бути призначений для виявлення прихованих слідів крові, які можуть залишитися на підготовлених до	пакування	10	

			стерилізації медичних виробів в результаті недостатньо ретельного передстерилізаційного очищення. (2000 визн.)			
48	ОКСІ-тест	38062- Реагент для мікробіологічного тесту на здатність продукувати оксидазу IVD (діагностика in vitro)	ОКСІтест - індивідуальний тест для виявлення бактеріальної цитохромоксидази (50 шт/уп)	паковання	1	
49	Диски з антитоксином дифтерійним для реакції імунопреципітації, 40 шт/фл	50887- Коринебактерія дифтерії, токсин, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	Диски з антитоксином дифтерійним для реакції імунопреципітації - для визначення токсигенності коринебактерій в реакції імунопреципітації за методом, в основі якого покладено взаємодію між токсином і антитоксином, яка відбувається в твердих поживних середовищах в місцях оптимального кількісного співвідношення токсину, продукovanого коринебактеріями дифтерії, що дифундує в агар, і антитоксичних антитіл. Облік результатів здійснюється через 18-24 та 48 годин (40 шт/фл)	флакон	1	
50	Набір реагентів для дослідження фекалій по методу Като, 500 визн	47361- Численний фекальний паразитарний антиген IVD (діагностика in vitro), реагент	Набір реагентів для визначення у фекаліях яєць гельмінтів по методу Като. Час просвітлення мазка реактивом Като при 18 - 25 °С - не більше 1 години (500 проб)	набір	1	
51	Сироватка діагностична Anti-Salmonella I (A-E)	51513 - Множинні види Salmonella, антигени ізоляту культури IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	Тест-реагент Anti-Salmonella I (A-E) для серологічної ідентифікації штамів Salmonella, ізольованих з досліджуваного матеріалу людського та іншого походження, методом аглютинації на предметному склі. Мають бути сумішшю моноклональних антитіл. Рідкий, готовий до застосування	ампула	1	
52	Тест-реагент Anti-Salmonella H1	51513 - Множинні види Salmonella, антигени ізоляту культури IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	Тест-реагенти Anti-Salmonella H для ідентифікації або перевірки наявності H-антигенів штамів Salmonella методом аглютинації на предметному склі за схемою Кауфмана-Уайта-Ле-Мінора. Варіант специфічності реагентів Anti-Salmonella - H1. Ідентифікуємі антигени - H:1,2; 1,5; 1,6; 1,7; 1,2,7; 1,5,7	ампула	1	
53	Тест-реагент Anti-Salmonella H2	51513 - Множинні види Salmonella, антигени ізоляту культури IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	Тест-реагенти Anti-Salmonella H для ідентифікації або перевірки наявності H-антигенів штамів Salmonella методом аглютинації на предметному склі за схемою Кауфмана-Уайта-Ле-Мінора. Варіант специфічності реагентів Anti-Salmonella - H2. Ідентифікуємі антигени - H:1,2	ампула	1	
54	Тест-реагент Anti-Coli I	50922 - Кишкова паличка Escherichia coli vero, антигени до токсинів IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	Тест-реагент Anti-Coli I поліспецифічний для серологічної детекції та визначення серовара штамів E. coli, ізольованих з досліджуваного матеріалу людського та іншого походження, за допомогою реакції аглютинації на предметному склі і реакції Відаля. Містить антитіла до O26:K60; O44:K74; O114:K90; O125:K70; O142:K86; O158:K -. Поліспецифічний тест-реагент має бути в ліофілізованій формі	ампула	1	
55	Тест-реагент Anti-Coli II	50922 - Кишкова паличка Escherichia coli vero, антигени до токсинів IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	Тест-реагент Anti-Coli II поліспецифічний для серологічної детекції та визначення серовара штамів E. coli, ізольованих з досліджуваного матеріалу людського та іншого походження, за допомогою реакції аглютинації на предметному склі і реакції Відаля. Містить антитіла до O55:K59; O86:K61; O91:K -; O111:K58; O119:K69; O126:K71; O127:K63; O128:K67. Поліспецифічний тест-реагент має бути в ліофілізованій формі	ампула	1	
56	Тест-реагент Anti-Coli III	50922 - Кишкова паличка Escherichia coli vero, антигени до токсинів IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	Тест-реагент Anti-Coli III поліспецифічний для серологічної детекції та визначення серовара штамів E. coli, ізольованих з досліджуваного матеріалу людського та іншого походження, за допомогою реакції аглютинації на предметному склі і реакції Відаля. Містить антитіла до O25:K11; O78:K80; O103:K -; O118:K -; O124:K72; O145:K -; O157:K -; O164:K -. Поліспецифічний тест-реагент має бути в ліофілізованій формі	ампула	1	
57	Плазма кроляча цитратна суха	51657-Множинні види бактерій Staphylococcus, визначення ізоляту культури IVD (діагностика in vitro), реагент	Плазма кроляча цитратна суха - для видової ідентифікації стафілококу в реакції плазмокоагуляції (10 ампл/уп)	паковання	2	
58	Телурит калія 2%	62707 -Базовий компонент живильного середовища, IVD (діагностика in vitro)	Телурит калія 2% - допоміжний реагент для клінічних лабораторних досліджень, використовують в якості супліменту в приготуванні поживних середовищ для виділення збудників дифтерії, холери та інших бактерій (5 ампл. * 5 мл)	паковання	3	
59	Диски з нітросоліном 30 мкг, 100 шт/фл	59161- Нітросоліні диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до нітросоліну (30 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	фл	1	

60	Диски з пефлоксацином 5 мкг, 100 шт/фл	59174- Перфлорксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	Диски з пефлоксацином (5 мкг), мають відповідати чинним нормам згідно EUCAST. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 100 шт/фл	флакон	1	
61	Диски з норфлорксацином 10 мкг, 100 шт/фл	59162 - Норфлорксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до норфлорксацину (10 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
62	Диски з амоксіциліном/клавулановою кислотою 20/10 мкг, 100 шт/фл	46156 - Амоксіцилін/клавуланова кислота, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до амоксіциліну та клавуланової кислоти (20/10 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
63	Диски з ампіциліном 2 мкг, 100 шт/фл	46191- Ампіцилінові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до ампіциліну (2 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	2	
64	Диски з бензилпеніциліном 1 Од, 100 шт/фл	59172 - Бензилпеніцилін диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до бензилпеніциліну (1 Од) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	2	
65	Диски з ертапенемом 10 мкг, 100 шт/фл	31857 - Ертапенем-диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до ертапенему (10 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
66	Диски з еритроміцином 15 мкг, 100 шт/фл	41910- Диск IVD (діагностика in vitro) дискретизації сприйнятливості до еритроміцину	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до еритроміцину (15 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	3	
67	Диски з кларитроміцином 15 мкг, 100 шт/фл	45347- IVDКларитроміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до кларитроміцину (15 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
68	Диски з цефокситином 30 мкг, 100 шт/фл	42723 - Диски для тестування на чутливість з цефокситином, IVD (діагностика in vitro)	Диски з цефокситином (30 мкг), мають відповідати чинним нормам згідно EUCAST. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 100 шт/фл	флакон	4	
69	Диски з цефоперазоном/сульбактамом 50/50 мкг, 100 шт/фл	38657- Цефоперазон/сульбактам мінімальна інгібувальна концентрація IVD (діагностика in vitro)	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефоперазону та сульбактаму (50/50 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
70	Диски з цефтріаксоном 30 мкг, 100 шт/фл	44483- Диски для тестування на чутливість з цефтріаксоном, IVD (діагностика in vitro)	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефтріаксону (30 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	2	
71	Диски з цефепимом 30 мкг, 100 шт/фл	42520 - Диски для тестування на чутливість із цефепимом, IVD (діагностика in vitro)	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефепіму (30 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
72	Диски з цефуроксимом 30 мкг, 100 шт/фл	42487 - Диски для тестування на чутливість з цефуроксимом натрію, IVD (діагностика in vitro)	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефуроксиму (30 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
73	Диски з цефтазидимом/авібактамом 14, 100 шт/фл	33568 - Цефтазидим/клавуланова кислота, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	Диски з цефтазидимом та авібактамом (14 мкг), мають відповідати чинним нормам згідно EUCAST. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 100 шт/фл	флакон	1	
74	Диски з азтреонамом 30 мкг, 100 шт/фл	37722 - Диск IVD (діагностика in vitro) для випробування на чутливість до азтреонаму	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до азтреонаму (30 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
75	Диски з рифампіцином 5 мкг, 100 шт/фл	59183 - Рифампіцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до рифампіцину (5 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
76	Диски з імipенемом/циластатиним 10/10 мкг, 100 шт/фл	46169 - Диски імipенему для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до імipенему та циластатину (10/10 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
77	Диски з тетрацикліном 30 мкг, 100 шт/фл	59204- Тетрациклін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до тетрацикліну (30 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	2	
78	Диски з доксицикліном 30 мкг, 100 шт/фл	38575 - Доксициклін диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до доксицикліну (30 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
79	Диски з ко-тримоксазолом 25 мкг, №100	45352- Ко-тримоксизол диски для тестування на чутливість IVD	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до ко-тримоксазолу (25 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
80	Диски з левоміцетіом	45352 - Диски/стрипи для тестування на чутливість	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до левоміцетину (хлорамфеніколу) (30 мкг) диско-	флакон	1	

	(хлорамфені колом) 30 мкг, 100 шт/фл	мікроорганізмів до множинних антибіотиків IVD (діагностика in vitro), набір	дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл			
81	Диски з тикарциліном 75 мкг, 50 шт/фл	59205-Тикарцилін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	Диски з тикарциліном (75 мкг), мають відповідати чинним нормам згідно EUCAST. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 50 шт/фл	флакон	1	
82	Диски з фуразидином (фурагіном) 300 мкг, 50 шт/фл	45352 - Диски/стрипи для тестування на чутливість мікроорганізмів до множинних антибіотиків IVD (діагностика in vitro), набір	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до фуразидину (фурагіну) (300 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
83	Диски з фузидієвою кислотою 10 мкг, 100 шт/фл	45291 - Диски фузидієвої кислоти для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)	Диски з фузидієвою кислотою (10 мкг), мають відповідати чинним нормам згідно EUCAST. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 100 шт/фл	флакон	2	
84	Диски з оксациліном 10 мкг, 100 шт/фл	59168 - Оксацилін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до оксациліну (10 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	3	
85	Диски з тігецикліном 15 мкг, 100 шт/фл	44271- Визначення мінімальної інгібувальної концентрації (МІК) за допомогою тігецикліну, IVD (діагностика in vitro)	Диски з тігецикліном (15 мкг), мають відповідати чинним нормам згідно EUCAST. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 100 шт/фл	флакон	2	
86	Диски з моксифлоксацином 5 мкг, 100 шт/фл	61967- Моксифлоксацин, мінімальна інгібувальна концентрація IVD (діагностика in vitro)	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до моксифлоксацину (5 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
87	Диски з нетилміцином 30 мкг, 100 шт/фл	45352 - Диски/стрипи для тестування на чутливість мікроорганізмів до множинних антибіотиків IVD (діагностика in vitro), набір	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до нетилміцину (30 мкг) диско-дифузійним методом за допомогою агару Мюллера-Хінтона, 100 шт/фл	флакон	1	
88	Диски з вориконазолом 1 мкг, 50 шт/фл	59214 - Вориконазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)	Диски з вориконазолом (1 мкг), мають відповідати чинним нормам згідно EUCAST. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 50 шт/фл	флакон	1	

**Місце поставки Товарів:** 61001, Харківська обл., місто Харків, пр-т Гагаріна, 19

**Термін надання послуг:** до **25.12.2024** року

**Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:**

- Визначення очікуваної вартості закупівлі обумовлено аналізом загальнодоступної інформації про ціну предмета закупівлі, примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі затвердженої наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 №275 «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі» та політики закупівель товарів, робіт і послуг.