

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

|          |                                 |   |
|----------|---------------------------------|---|
| <b>1</b> | <b>Назва предмета закупівлі</b> | <p style="text-align: center;">Хімічні реактиви медичного призначення</p> <p>код ДК 021:2015: 33690000-3 – Лікарські засоби різні (продукція медичного призначення, крім лікарських засобів; реактиви та контрастні речовини) (НК 024:2023: 52923 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 52954 - Загальна аспаратамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 52940 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53230 - Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53301 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53985 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, ферментна спектрофотометрія; 52928 - Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53250 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53583 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53587 - Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 59074 - Визначення хромогену IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз; 43203 - Набір для проведення тимолової проби; 53359 - Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 52895 - Калій (K+) IVD (діагностика in vitro), реагент; 52875 - Кальцій (Ca<sup>2+</sup>) IVD (діагностика in vitro), реагент; 52899 - Натрій (Na+) IVD (діагностика in vitro), реагент; 55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації; 61988 - С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), набір, приципітаційний/ імунодифузійний аналіз; 52532 - Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла; 52538 - Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла; 52647 - Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла; 55993 - Активований час зсідання крові IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 55983</p> |
|----------|---------------------------------|---|

- Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 55997 - Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 42693 - Буферний розчин з фіксованим рН, IVD (діагностика in vitro); 63377 - Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro); 43674 - Ізотонічний сольовий розчин, реагент, IVD (діагностика in vitro); 63377 - Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro); 48322 - Вірус гепатиту В, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз; 54514 - Численні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; 50418 - Множинні грамнегативні бактерії, ізольований штамп IVD (діагностика in vitro), реагент; 58617 - Живильне середовище Агар Хойла для корінобактерій IVD (діагностика in vitro); 45352 - Диски/стрипи для тестування на чутливість мікроорганізмів до множинних антибіотиків IVD (діагностика in vitro), набір; 45352 - Диски/стрипи для тестування на чутливість мікроорганізмів до множинних антибіотиків IVD (діагностика in vitro), набір; 59143 - Лінезолід, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro); 59159 - Нітрофурантоїн, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 46191 - Ампіцилінові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 45445 - Амікацинові диски для тестування на чутливість, IVD (діагностика in vitro ); 59213 - Ванкоміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 45529 - Гентаміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 59139 - Левофлоксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 33568 - Цефтазидим/клавуланова кислота, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 62580 - Мінімальна інгібувальна концентрація цефтазидиму/avibactam (MIC) IVD (діагностика in vitro); 45359 - Ципрофлоксацинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 59176 - Піперацилін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 59177 - Піперацилін/тазобактам, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 45390 - Диск кліндаміцину для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 41910 - Диск IVD (діагностика in vitro ) дискретизації сприйнятливості до еритроміцину; 59179 - Поліміксин В, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro); 31857 - Ертапенем-диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro); 45587 -

Колістин, мінімальна інгібувальна концентрація IVD (діагностика in vitro ); 37333 - Бензилпеніцилін мінімальна інгібіторна концентрація (MIC) IVD (діагностика in vitro ); 62020 -Амфотерицин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro); 61975 - Ітраконазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 62022 - Клотримазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 61976 - Кетоконазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro); 59164 - Ністатин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 42830 - Диски для тестування на чутливість з флуконазолом, IVD (діагностика in vitro ); 45529 - Гентаміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro); 41655 - Диск IVD (діагностика in vitro ) для випробування на сприйнятливність фосфоміцину; 59162 - Норфлуксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ); 59183 - Рифампіцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ))  
(ідентифікатор закупівлі: UA-2023-08-03-011886-a)

Закупівля лабораторних реактивів здійснюється для забезпечення поточного функціонування установи з урахуванням технічних та якісних характеристик предмета закупівлі (МНН та дозування), визначених відповідно до потреб замовника. А також враховуючи збільшення кількості пацієнтів та необхідність поповнення запасів для належної організації лікувально-діагностичного процесу з урахуванням вимог чинного законодавства України.  
Обсяг закупівлі складає 62 найменування, 564 одиниці:

**Обґрунтування  
технічних та  
якісних  
характеристик  
предмета закупівлі**

2

| № з/п | Найменування                                     | Код та назва згідно НК 024:2023  | Медико-технічні вимоги   | Од. виміру | Кількість |
|-------|--|--|--|------------|-----------|
| 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 менш 3 Од/л; коефіцієнт варіації – не більш 7% (100 визн.)  | набір      | 10        |
| 2     | Набір для визначення АсАТ-кін., 100 мл/100 визн. | 52954 - Загальна аспаратамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Набір реагентів для визначення активності аспаратамінотрансферази в сироватці, плазмі крові кінетичним методом за рекомендаціями IFCC. Лінійність - 4 - 260 Од/л; чутливість – не менш 3 Од/л; коефіцієнт варіації – не більш 7% (100 визн.) | набір      | 10        |

|  |  |   |   |  |   |       |    |
|--|--|---|---|--|---|-------|----|
|  |  | 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 | 6  |
|  |  | 4 | Набір для визначення білірубину, 600 мл/ 100+100 визн.      | 53230 - Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз            | 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 | 4  |
|  |  | 5 | 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.)   | набір | 13 |
|  |  | 6 | Набір для визначення загального білку, 250 мл/ 250 визн.    | 53985 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, ферментна спектрофотометрія                           | 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.)  | набір | 1  |
|  |  | 7 | 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  |
|  |  | 8 | Набір для визначення креатиніну-кін, 200 мл/200 визн.       | 53250 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотомет                                   | Набір реагентів для визначення кількості креатиніну в сироватці, плазмі крові та сечі кінетичним методом, по Яффе. Лінійність   | набір | 8  |

|    |  |  |  |       |   |
|----|--|--|--|-------|---|
|    |  | тричний аналіз   | вимірювального діапазону - 26-1000 мкмоль/л; чутливість - не менш 15 мкмоль/л; коефіцієнт варіації – не більш 5% (200 визн.)   |       |   |
| 9  | 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.) | набір | 7 |
| 10 | Набір для визначення сечовини-кін, 100 мл/100 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% (100 визн.)                             | набір | 3 |
| 11 | Набір для визначення сіроглікоідів, 40 визн.           | 59074 - Визначення хромогену IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз            | Набір реагентів для визначення вмісту сіроглікоідів в сироватці крові турбідиметричним методом. Лінійність вимірювального діапазону - 0-15 од. S-H; коефіцієнт варіації – не більш 10 % (40 визн.)   | набір | 5 |
| 12 | 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 | 2 |
| 13 | Набір для визначення холестерину, 200 мл/200 визн.     | 53359 - Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Набір реагентів для визначення кількості холестерина 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.)                     | набір | 6 |

|  |  |    |  |  |  |       |   |
|--|--|----|--|--|--|-------|---|
|  |  | 14 | Набір для визначення калію, 150 мл/100 визн.                       | 52895 - Калій (K+) IVD (діагностика in vitro), реагент   | Набір реагентів для визначення кількості калію в сироватці або плазмі крові колориметричним методом з тетрафенілборатом натрію (TPB- Na). Лінійність - 2-20 ммоль/л; чутливість - не менш 2 ммоль/л; коефіцієнт варіації – не більш 4% (100 визн.) | набір | 2 |
|  |  | 15 | Набір для визначення кальцію, 200 мл/100 визн.                     | 52875 - Кальцій (Ca <sup>2+</sup> ) IVD (діагностика in vitro), реагент                                    | Набір реагентів для визначення кількості кальцію в сироватці, плазмі крові та сечі колориметричним методом з о-крезолфталеїном. Лінійність - 0,125-4 ммоль/л; чутливість - не менш 0.05 ммоль/л; коефіцієнт варіації – не більш 4% (100 визн.)     | набір | 1 |
|  |  | 16 | Набір для визначення натрію, 200 мл/100 визн.                      | 52899 - Натрій (Na+) IVD (діагностика in vitro), реагент   | Набір реагентів для визначення кількості натрію в сироватці крові колориметричним методом з Mg-ураніл ацетатом. Лінійність - 40 - 400 ммоль/л; чутливість - не менш 20 ммоль/л; коефіцієнт варіації – не більш 3% (100 визн.)                      | набір | 1 |
|  |  | 17 | 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 | 2 |
|  |  | 18 | Набір для визначення С-реактивного білка, латекс-тест, 200 визн.   | 61988 - С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), набір, приципітаційний/імунодифузійний 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 | 3 |

|  |  |    |                       |   |   |         |   |
|--|--|----|-----------------------|---|---|---------|---|
|  |  | 19 | 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 рідина 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)       | флак он | 5 |
|  |  | 20 | 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 рідина від блідо-фіолетового до синього кольору. Титр: реакція прямої аглютинації на плоскій поверні 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) | флак он | 5 |
|  |  | 21 | 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 рідина. Титр: реакція   | флак он | 5 |

|    |   |  |  |  |    |  |
|----|---|--|--|--|----|--|
|    |   |  |  | 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) |    |  |
| 22 | Набір для визначення активованого парціального тромбoplastи нового часу рідкий, 100 визн. | 55993 - Активований час зсідання крові IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | Набір реагентів для визначення активованого парціального тромбoplastи нового часу рідкий - для визначення часу згортання плазми крові в умовах стандартизованої контактної (слаговою кислотою) і фосфоліпідної (кефаліном) активації процесу в присутності іонів кальцію (100 визн.) | набір  | 10 |  |
| 23 | 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 тромбoplastина. З рідким реагентом (100 визн.)   | набір  | 20 |  |
| 24 | 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 - визначенні часу згортання розведеної цитратної плазми при додаванні надлишку тромбіну. З рідким реагентом (30 визн.)  | набір  | 4  |  |
| 25 | Детергент для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, 20 л                       | 42693 - Буферний розчин з фіксованим рН, 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)   | упаковка   | 4  |  |
| 26 | Клінер для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, 0,5 л                         | 63377 - Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)                          | Клінер для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, що є LabAnalyt 3-Part аналізатором - для очищення зонда відбору або трубок приладу, може використовуватися   | упаковка   | 1  |  |

|    |   |  |   |   |     |  |
|----|---|--|---|---|-----|--|
|    |   |  |   | для щоденного обслуговування (0,5 л/уп) |     |  |
| 27 | Ділюєнт для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, 20 л         | 43674 - Изотонічний сольовий розчин, реагент, IVD (діагностика in vitro)   | Ділюєнт для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, що є LabAnalyt 3-Part аналізатором - для досліджень вмісту клітин в людській крові (20 л/уп)   | упаковка                                | 8   |  |
| 28 | Літичний реагент для гематологічного аналізатору LabAnalyt 3000 Plus, 1 л | 63377 - Засіб для очищення приладу/аналізатора 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)   | упаковка                                | 1   |  |
| 29 | Експрес-тест для діагностики гепатиту В                                   | 48322 - Вірус гепатиту В, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз | Тест для виявлення гепатиту В (HBsAg) - швидкий імунохроматографічний тест для якісного визначення поверхневого антигену гепатиту В у цільній крові, сироватці або плазмі людини методом імунохроматографічного аналізу для візуального визначення поверхневого антигену гепатиту В. Час дослідження - 15 хвилин. | штук а                                  | 375 |  |
| 30 | Тетрафан ДІА  | 54514 - Численні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз            | Діагностичні тест-смужки для напівкількісного аналізу сечі. Призначені для одночасного визначення кетонів, глюкози, белку та рН сечі (50 шт/уп)   | упаковка                                | 5   |  |
| 31 | ОКСІ-тест   | 50418 - Множинні грамнегативні бактерії, ізольований штаб IVD (діагностика in vitro), реагент                          | ОКСІтест - індивідуальний тест для виявлення бактеріальної цитохромоксидази (50 шт/уп)  | упаковка                                | 1   |  |

|  |  |    |  |  |   |         |   |
|--|--|----|--|--|---|---------|---|
|  |  | 32 | Диски з антитоксином дифтерійним для реакції імунопреципітації, 40 шт/фл | 58617 - Живильне середовище Агар Хойла для корінобактерій IVD (діагностика in vitro)   | Диски з антитоксином дифтерійним для реакції імунопреципітації - для визначення токсигенності корінобактерій в реакції імунопреципітації за методом, в основі якого покладено взаємодію між токсином і антитоксином, яка ві дбувається в твердих поживних середовищах в місцях оптимального кількісного співвідношення токсину, продукованого корінобактеріями дифтерії, що дифундує в агар, і антитоксичних антитіл. Облік результатів здійснюється через 18-24 та 48 годин (40 шт/фл) | флак он | 2 |
|  |  | 33 | Диски з меропенемом 10 мкг, 100 шт/фл                                    | 45352 - Диски/стрипи для тестування на чутливість мікроорганізми в до множинних антибіотиків IVD (діагностика in vitro), набір | Диски з меропенемом (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   | флак он | 1 |
|  |  | 34 | Диски з іміпенемом 10 мкг, 100 шт/фл                                     | 45352 - Диски/стрипи для тестування на чутливість мікроорганізми в до множинних антибіотиків IVD (діагностика in vitro), набір | Диски з іміпенемом (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  | флак он | 1 |
|  |  | 35 | Диски з лінезолідом 10 мкг, 100 шт/фл                                    | 59143 - Лінезолід, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)   | Диски з лінезолідом (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   | флак он | 1 |
|  |  | 36 | Диски з нітрофурантої ном 100 мкг, 100 шт/фл                             | 59159 - Нітрофурантої н, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )  | Диски з нітрофурантоїном (100 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   | флак он | 1 |

|  |  |    |  |  |  |         |   |
|--|--|----|--|--|--|---------|---|
|  |  | 37 | Диски з ампіциліном 2 мкг, 100 шт/фл       | 46191 - Ампіцилінові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )                    | Диски з ампіциліном (2 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       | флак он | 1 |
|  |  | 38 | Диски з амікацином 30 мкг, 100 шт/фл       | 45445 - Амікацинові диски для тестування на чутливість, IVD (діагностика in vitro )                    | Диски з амікацином (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       | флак он | 1 |
|  |  | 39 | Диски з ванкоміцином 5 мкг, 100 шт/фл      | 59213 - Ванкоміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )                     | Диски з ванкоміцином (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      | флак он | 1 |
|  |  | 40 | Диски з гентаміцином 10 мкг, 100 шт/фл     | 45529 - Гентаміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )                   | Диски з гентаміцином (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     | флак он | 1 |
|  |  | 41 | Диски з левофлораксацином 5 мкг, 100 шт/фл | 59139 - Левофлораксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )                | Диски з левофлораксацином (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 | флак он | 1 |
|  |  | 42 | Диски з цефтазидимом 10 мкг, 100 шт/фл     | 33568 - Цефтазидим/клавуланова кислота, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) | Диски з цефтазидимом (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     | флак он | 1 |

|  |  |    |  |   |  |         |   |
|--|--|----|--|---|--|---------|---|
|  |  | 43 | Диски з цефтазідімом/авібактамом 14 мкг, 100 шт/фл   | 62580 - Мінімальна інгібувальна концентрація цефтазидиму/avibactam (MIC) IVD (діагностика in vitro) | Диски з цефтазідімом-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   | флак он | 1 |
|  |  | 44 | Диски з ципрофлоксаціном 5 мкг, 100 шт/фл            | 45359 - Ципрофлоксацінові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)             | Диски з ципрофлоксаціном (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            | флак он | 1 |
|  |  | 45 | Диски з піперациліном 30 мкг, 100 шт/фл              | 59176 - Піперацилін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)                  | Диски з піперациліном (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              | флак он | 1 |
|  |  | 46 | Диски з піперациліном/тазобактамом 36 мкг, 100 шт/фл | 59177 - Піперацилін/тазобактам, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)       | Диски з піперациліном-тазобактамом (36 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 | флак он | 1 |
|  |  | 47 | Диски з кліндаміцином 2 мкг, 100 шт/фл               | 45390 - Диск кліндаміцину для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)                   | Диски з кліндаміцином (2 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               | флак он | 1 |
|  |  | 48 | Диски з еритроміцином 15 мкг, 100 шт/фл              | 41910 - Диск IVD (діагностика in vitro) дискретизації сприйнятливості до еритроміцину               | Диски з еритроміцином (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  | флак он | 1 |

|    |  |  |   |                                    |   |  |
|----|--|--|---|------------------------------------|---|--|
|    |  |  |   | придатності - 3 роки.<br>100 шт/фл |   |  |
| 49 | Диски з поліміксином В 300 IU, 100 шт/фл   | 59179 - Поліміксин В, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)          | Диски з поліміксином-бета (300 IU), мають відповідати чинним нормам згідно CLSI. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 100 шт/фл | флак он                            | 1 |  |
| 50 | Диски з ертапенемом 10 мкг, 100 шт/фл      | 31857 - Ертапенем-диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)              | Диски з ертапенемом (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     | флак он                            | 1 |  |
| 51 | Диски з колістином 10 мкг, 100 шт/фл       | 45587 - Колістин, мінімальна інгібувальна концентрація IVD (діагностика in vitro)            | Диски з колістином (10 мкг), мають відповідати чинним нормам згідно CLSI. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 100 шт/фл        | флак он                            | 1 |  |
| 52 | Диски з бензилпеніциліном, 1 IU, 100 шт/фл | 37333 - Бензилпеніцилін мінімальна інгібіторна концентрація (MIC) IVD (діагностика in vitro) | Диски з бензилпеніциліном (1 IU), 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 | флак он                            | 1 |  |
| 53 | Диски з амфотерицином 20 мкг, 50 шт/фл     | 62020 – Амфотерицин В, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)         | Диски з амфотерицином (20 мкг), мають бути перевірені на протигрибкові засоби. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 50 шт/фл    | флак он                            | 1 |  |
| 54 | Диски з ітраконазолом 8 мкг, 50 шт/фл      | 61975 - Ітраконазол, диски для тестування на чутливість IVD                                  | Диски з ітраконазолом (8 мкг), мають бути перевірені на протигрибкові засоби. Повинні бути  | флак он                            | 1 |  |

|    |  |  |  |         |   |
|----|--|--|--|---------|---|
|    |  | (діагностика in vitro )  | виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 50 шт/фл   |         |   |
| 55 | Диски з клотримазолом 50 мкг, 50 шт/фл | 62022 - Клотримазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )    | Диски з клотримазолом (50 мкг), мають бути перевірені на протигрибкові засоби. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 50 шт/фл | флак он | 1 |
| 56 | Диски з кетоконазолом 10 мкг, 50 шт/фл | 61976 - Кетоконазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )    | Диски з кетоконазолом (10 мкг), мають бути перевірені на протигрибкові засоби. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 50 шт/фл | флак он | 1 |
| 57 | Диски з ністатином 100 IU, 50 шт/фл    | 59164 - Ністатин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )       | Диски з ністатином (100 IU), мають бути перевірені на протигрибкові засоби. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 50 шт/фл    | флак он | 1 |
| 58 | Диски з флуконазолом 100 мкг, 50 шт/фл | 42830 - Диски для тестування на чутливість з флуконазолом, IVD (діагностика in vitro ) | Диски з флуконазолом (100 мкг), мають бути перевірені на протигрибкові засоби. Повинні бути виготовлені за системами якості ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Термін придатності - 3 роки. 50 шт/фл | флак он | 1 |
| 59 | Диски з гентаміцином 30 мкг, 50 шт/фл  | 45529 - Гентаміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )   | Диски з гентаміцином (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. 50 шт/фл  | флак он | 1 |

|    |   |  |   |            |   |
|----|---|--|---|------------|---|
| 60 | Диски з фосфоміцином 200 мкг, 50 шт/фл  | 41655 - Диск IVD (діагностика in vitro ) для випробування на сприйнятливість фосфоміцину | Диски з фосфоміцином (200 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  | флак<br>он | 1 |
| 61 | Диски з норфлоксацином 10 мкг, 50 шт/фл | 59162 - Норфлоксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )     | Диски з норфлоксацином (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. 50 шт/фл | флак<br>он | 1 |
| 62 | Диски з рифампіцином 5 мкг, 50 шт/фл    | 59183 - Рифампіцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )       | Диски з рифампіцином (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. 50 шт/фл    | флак<br>он | 1 |

Вид процедури закупівлі: Відкриті торги (з урахування особливостей визначених Постановою 1178).

Строк поставки товару: до 31 грудня 2023 року (окремими партіями).

Місце поставки товару: 61001, Україна, Харківська область, місто Харків, проспект Гагаріна, будинок 19.

Товар 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».

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

Для підтвердження відповідності запропонованого товару медико-технічним вимогам до предмету закупівлі надати інструкції з використання на запропонований товар, або

|   |  |  |
|---|--|--|
|   |  | <p>програми застосування, або інші документи виробника, в яких підтверджується ця відповідність.</p> <p>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.</p> <p>Надати гарантійний лист виробника(ів) (представника, представництва, філії виробника - якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України, уповноваженого на це виробником), офіційного дистриб'ютора про те, що термін придатності Товарів становитиме на момент постачання не менше 80% від загального строку придатності. Листом підтверджується можливість поставки предмета закупівлі з відповідними термінами придатності, визначеними цією тендерною документацією та тендерною пропозицією учасника торгів (з наданням підтверджуючих документів щодо таких повноважень для представника, представництва, філії виробника, офіційного дистриб'ютора у вигляді довіреностей, авторизаційних листів щодо представництва/дистриб'юції).</p> <p>Гарантійний лист/авторизаційний лист щодо дистриб'юції повинен містити назву замовника, номер оголошення та кількість товару.</p> |
| 3 | <p><b>Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення</b></p> | <p>Очікувана вартість закупівлі лабораторних реактивів складає 193 000,00 грн.</p> <p>Розмір бюджетного призначення визначено відповідно до затвердженого кошторису на 2023 рік.</p> <p>Розрахунок очікуваної вартості по закупівлі товару здійснено з урахуванням вимог Наказу Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275 "Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі".</p> <p>Розрахунок очікуваної вартості по закупівлі товару здійснено методом порівняння ринкових цін:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) отримано 2 комерційні пропозиції від виробників та постачальників відповідної продукції</li> <li>2) визначено очікувану ціну за одиницю як середньоарифметичне значення отриманих даних за такою формулою:</li> </ol> $Ц_{од} = (Ц_1 + \dots + Ц_k) / K, \text{ де:}$  |

|  |  |   |
|--|--|---|
|  |  | <b>Ц<sub>од</sub></b> - очікувана ціна за одиницю;<br><b>Ц<sub>1</sub>,</b><br><b>Ц<sub>к</sub></b> - ціни, отримані з відкритих джерел інформації,<br>приведені до єдиних умов;<br><b>К</b> - кількість цін, отриманих з відкритих джерел<br>інформації; |
|--|--|---|