**ДОДАТОК 4**

*до тендерної документації*

**ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ**

на закупівлю**: ДК 021:2015: 33690000-3 лікарські засоби різні**

**(33695000-8 Продукти медичного призначення крім лікарських засобів)**

**(нова редакція)**

**Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі — технічнівимоги до предмета закупівлі**

**1.Загальні вимоги:**

Замовник самостійно визначає необхідні технічні характеристики предмета закупівлі, виходячи зі специфіки предмета закупівлі, керуючись принципами здійснення закупівель, що закріплені у статті 5 Закону України «Про публічні закупівлі», та з дотриманням чинного законодавства в цілому.

**Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї тендерної пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації та іншим вимогам до предмета закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість поставки товару відповідно до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації.**

У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз **«або еквівалент».**

У місцях, де технічна специфікація містить посилання на стандартні характеристики, технічні регламенти та умови, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язані з товарами, роботами чи послугами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними, європейськими стандартами, іншими спільними технічними європейськими нормами, іншими технічними еталонними системами, визнаними європейськими органами зі стандартизації або національними стандартами, нормами та правилами, біля кожного такого посилання вважати вираз **«або еквівалент».** Таким чином вважається, що до кожного посилання додається вираз «або еквівалент».

У разі якщо замовник вимагає маркування, протоколи випробувань та сертифікати, то вони повинні бути видані органами з оцінки відповідності, компетентність яких підтверджена шляхом акредитації або іншим способом, визначеним законодавством.

У разі якщо учасник не має відповідних маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів, у разі встановлення вимог щодо надання учасником маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів, і не має можливості отримати їх до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій із причин, від нього не залежних, він може подати гарантійний лист на підтвердження відповідності тим же об’єктивним критеріям.

Обґрунтування необхідності закупівлі даного виду товару — для забезпечення потреби та безперебійної діяльності замовника, замовник здійснює закупівлю даного виду товару, а саме: закупівлю, **Лікарських засобів**, оскільки саме ці види лікарських засобів використовуються замовником, та за своїми якісними та технічними характеристиками найбільше відповідають вимогам і потребам замовника. Тому з метою ефективного та раціонального використання коштів замовник здійснює закупівлю саме даного виду товару.

**2.Детальний опис предмета закупівлі**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Код класифікатора НК024:2023 | Назва товару | Одиниці виміру | Кількість | Ціна з ПДВ, грн.. | Сума, грн. | Технічні та якісні вимоги |
|  | 62707 - Базовий компонентживильного середовищаIVD (діагностика in vitro) | Теллурит калія 2%-10х5  | набір | 4 |  |  | Телурит калію використовують в якості добавки при приготуванні поживних середовищ для виділення збудників дифтерії, холери та інших бактерій., 10 амп\*5 мл |
|  | 42737 — Реагент для мікробіологічного тесту на продукцію коагулази, IVD (діагностика in vitro) | Плазма кроляча цитратна суха 1 мл амп. №10 | кор | 6 |  |  | Діагностичний засіб in vitro. Являє собою ліофілізовану плазму кролячу цитратну. Застосовується при видовій ідентифікації стафілоккоків в реакції плазмокоагуляції. |
|  | 51632 - Shigella flexneri, антигениізоляту культури IVD(діагностика *in vitro* ),набір, реакція аглютинації | Anti-Shigella flexneri тип 1 до 6 і група 3,4(у), 6, 7,8(х)  | флак | 1 |  |  | Призначені для серологічної детекції та визначення серовара штамів Shigella, ізольованих з досліджуваного матеріалу людського та іншого походження, за допомогою реакції аглютинації на предметному склі. Являють собою абсорбовані сироватки, отримані від імунізованихкроликів, суміш абсорбованних сироваток імунізованих кроликів і моноклональних антитіл або містять тільки моноклональні антитіла. Консервант: натрію азид (NaN3) 0,9 мг/мл. Містять антитілаS. flexneri тип 1—6 и группа 3,4 (y); 6 и 7,8 (x); S. sonnei s-форма и f-форма (фаза i и ii)Кількість у флаконі 1 мл |
|  | 62451-Escherichia coli, численніштами, антигени ізолятукультури IVD (діагностика*in vitro* ), набір, реакціяаглютинації | Anti-Coli I (O26:(K60), O44:(K74), O114:(K90), O125:(K70), O142:(K86) i O158:(K-)), 1 мл  | флак | 2 |  |  | Абсорбовані сироватки, отримані від імунізованихкроликів, і містять суміш абсорбованих сироваток імунізованих кроликів і моноклональних антитіл, або тільки моноклональні антитіла. Консервант: натрію азид (NaN3) 0,9 мг / мл.Призначені 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 ВідаляМістять антитілаO 26:K 60; O 44:K 74; O 114:K 90; O 125:K 70; O 142:K 86; O 158:KКількість у флаконі 1 мл |
|  | 62451-Escherichia coli, численніштами, антигени ізолятукультури IVD (діагностика*in vitro* ), набір, реакціяаглютинації | Anti-Сoli II (O55:(К59), O86:(К61), О91:(К-),О111:(К58), О119: (К69), О126:(К71), О127:(К63) і О128:(К67)), 1 мл  | флак | 1 |  |  | Абсорбовані сироватки, отримані від імунізованихкроликів, і містять суміш абсорбованих сироваток імунізованих кроликів і моноклональних антитіл, або тільки моноклональні антитіла. Консервант: натрію азид (NaN3) 0,9 мг / мл.Призначені 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 ВідаляМістять антитілаO 55:K 59; O 86:K 61; O 91:K -; O 111:K 58; O 119:K 69; O 126:K 71; O 127:K 63; O 128:K 67Кількість у флаконі 1 мл |
|  | 62451-Escherichia coli, численніштами, антигени ізолятукультури IVD (діагностика*in vitro* ), набір, реакціяаглютинації | Anti-Сoli III (O25:(К11), O78:(К80), О103:(К-),О118:(К-), О124: (К72), О145:(К-), О157:(К-) і О164:(К-)), 1 мл  | флак | 1 |  |  | Абсорбовані сироватки, отримані від імунізованихкроликів, і містять суміш абсорбованих сироваток імунізованих кроликів і моноклональних антитіл, або тільки моноклональні антитіла. Консервант: натрію азид (NaN3) 0,9 мг / мл.Призначені 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 ВідаляМістять антитілаO 25:K 11; O 78:K 80; O 103:K -; O 118:K -; O 124:K 72; O 145:K -; O 157:K -; O 164:K –Кількість у флаконі 1 мл |
|  | 62451-Escherichia coli, численніштами, антигени ізолятукультури IVD (діагностика*in vitro* ), набір, реакціяаглютинації | Anti-Coli А (01,02,018,078) (поліспецифічна), 1 мл  | флак | 1 |  |  | Абсорбовані сироватки, отримані від імунізованихкроликів, і містять суміш абсорбованих сироваток імунізованих кроликів і моноклональних антитіл, або тільки моноклональні антитіла. Консервант: натрію азид (NaN3) 0,9 мг / мл.Призначені 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 ВідаляМістять антитіла01,02,018,078Кількість у флаконі 1 мл |
|  | 51520 - Множинні видиSalmonella, антигени IVD(діагностика *in vitro* ),реагент | Anti-Salmonella I (A - E), 1 мл  | флак | 1 |  |  | Тест-реагент призначений для серологічної ідентифікації штамів Salmonella, ізольованих з досліджуваного матеріалу людського та іншого походження, методом аглютинації на предметному склі.Являє собою суміші моноклональних антитіл,випускається в рідкій формі і готовий до застосування. Форма випуску: 1флак\*1 мл |
|  | 51513-Множинні видиSalmonella, антигениізоляту культури IVD(діагностика *in vitro* ),набір, реакція аглютинації | Anti-Salmonella H i, 1 мл  | флак | 1 |  |  | Призначені для серологічної ідентифікації штамів Salmonella, ізольованих з досліджуваного матеріалу людського та іншого походження, методом аглютинації на предметному склі.Являють собою суміші моноклональних антитіл. Кількість у флаконі 1 мл |
|  | 51513-Множинні видиSalmonella, антигениізоляту культури IVD(діагностика *in vitro* ),набір, реакція аглютинації | Anti-Salmonella H g,m, 1 мл  | флак | 1 |  |  | Призначені для серологічної ідентифікації штамів Salmonella, ізольованих з досліджуваного матеріалу людського та іншого походження, методом аглютинації на предметному склі.Являють собою суміші моноклональних антитіл. Кількість у флаконі 1 мл |
|  | 46191- Ампіцилінові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Ампіцилін/сульбактам АМП 10/10 мкг | флак | 4 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Ампіцилін/сульбактам АМК10/10 мкг. |
|  | 45899- Амоксицилінові диски для тестування начутливість IVD(діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Амоксицилін/клавуланова кислота для стафілококів (Амоксиклав) АМО 20/10 мкг | флак | 4 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Амікацин АМК 30 мкг. |
|  | 45445- Амікацинові диски для тестування на чутливість, IVD (діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Амікацин АМК 30 мкг | флак | 4 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Амікацин АМК 30 мкг. |
|  | 45529- Гентаміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Гентаміцин ГЕТ 10 мкг | флак | 4 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Гентаміцин ГЕТ 10 мкг. |
|  | 37371- Диск IVD (діагностика invitro ) для випробуванняна сприйнятливість доцефалексину | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Цефалексин ЦФЛ 30 мкг | флак | 4 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Цефалексин ЦФЛ 30 мкг. |
|  | 40755- Диск IVD (діагностика *in vitro* ) для діагностики чутливості до цефазоліну | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Цефазолін ЦЕФ 30 мкг | флак | 4 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Цефазолін ЦЕФ 30 мкг. |
|  | 59149- Метронідазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro* ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Метронідазол МТР 5 мкг | флак | 2 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Метронідазол МТР 5 мкг. |
|  | 59204- Тетрациклін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Тетрациклін ТЕТ 30 мкг | флак | 2 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Тетрациклін ТЕТ 30 мкг. |
|  | 59143- Лінезолід, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Лінезолід ЛНЗ 30 мкг | флак | 2 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Лінезолід ЛНЗ 30 мкг. |
|  | 37573- Цефепім мінімальнаінгібувальнаконцентрація IVD(діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Цефепім ЦФП 30 мкг | флак | 1 |  |  |  Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Цефепім ЦФП 30 мкг  |
|  | 59139- Левофлоксацин, диски для тестування начутливість IVD (діагностика *in vitro* ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Левофлоксацин ЛВФ 5 мкг | флак | 4 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Левофлоксацин ЛВФ 5 мкг. |
|  | 45359- Ципрофлоксациновідиски для тестування начутливість IVD(діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Ципрофлоксацин ЦИП 5 мкг | флак | 4 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Ципрофлоксацин ЦИП 5 мкг. |
|  | 59213- Ванкоміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Ванкоміцин ВАН 5 мкг | флак | 1 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Ванкоміцин ВАН 5 мкг. |
|  | 59147- Меропенем, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Меропенем МЕР 10 мкг | флак | 2 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Меропенем МЕР 10 мкг. |
|  | 44483- Диски для тестування начутливість зцефтріаксоном, IVD(діагностика *in vitro* ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Цефтріаксон ЦФА 30 мкг | флак | 2 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Цефтріаксон ЦФА 30 мкг. |
|  | 59140- Лінкоміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Лінкоміцин ЛНК 15 мкг | флак | 1 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Лінкоміцин ЛНК 15 мкг. |
|  | 33568- Цефтазидим/клавулановакислота, диски длятестування на чутливістьIVD (діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Цефтазидим ЦФЗ 30 мкг | флак | 1 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Цефтазидим ЦФЗ 30 мкг. |
|  | 59183- Рифампіцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів - Рифампіцин РИФ 5 мкг | флак | 1 |  |  | Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.Характеристики:Рифампіцин РИФ 5 мкг. |
|  | 50887 Коринебактерія дифтерії, токсин, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Diphtheria-D Диски з антитоксином дифтерійним для реакції імунопреципітації  | флак | 1 |  |  | Диски з антитоксином дифтерійним для реакції імунопреципітації , 20 дисків |
|  | 51819 -Treponema pallidum reaginantibody IVD (діагностикаin vitro ), набір, реакціяаглютинації | RPR-carbon-тест 500 | паков | 10 |  |  | Склад набору1. Реагент 1. Вугільна суспензія: частинки вугілля, покриті сумішшю ліпідів, кардіоліпіну, лецитину і холестерину в фосфатному буфері, 5 ml (мл) (1 фл.)2. Реагент 2. Позитивний контроль, який дає реакцію на 3+ або 4+, 0.5 ml (мл) (1 фл.)3. Реагент 3. Негативний контроль, 0.5 ml (мл) (1 фл.)4. Палички для перемішуваня (250 шт.)5. Тестовий слайд (5 шт.) |
|  | 30598- Набір реагентів для визначення резус-фенотипу | Желатину розчин 10% (10 амп/уп)  | паков | 2 |  |  | Для визначення резус-фактора методом конглютинації.Характеристики:Розчин желатину 10%. |
|  | 52532-Анти-A групове типуванняеритроцитів IVD(діагностика in vitro ),антитіла | Моноклональний реагент анти-A для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1х10 мл) | флак | 5 |  |  | Діагностичний моноклональнихй реагент анти-А призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації |
|  | 52538-Анти-B групове типуванняеритроцитів IVD(діагностика in vitro ),антитіла | Моноклональний реагент анти-B для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1х10 мл) | флак | 5 |  |  | 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 |
|  | 52647-Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, (діагностика in vitro ), антитіла | Моноклональний реагент анти-D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus (1х10 мл) | флак | 5 |  |  | Діагностичний моноклональний реагент анти-D, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації |
|  | 52546-Анти-C [RH002] групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла | Моноклональний реагент анти-C Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus (1х5 мл) | флак | 2 |  |  | Аналітичні характеристикиРеагент строго специфічен.Моноклональний реагент анти-С Супер містить моноклональні антитіла анти-С класу Ig М в титрі ≥ 1:8.Моноклональний реагент анти-С Супер має високу гемаглютинуючу активність і надійно виявляє відповідний антиген на еритроцитах як гомо-, так і гетерозиготних фенотипів не менше чим 120 s (с) (в прямій реакції на площині). Моноклональний реагент анти-С Супер специфічен і не дає перехресних реакцій з невідповідними антигенами.Відтворюваність результатів складає 100%. Кришка (колір) - зелений Етикетка (колір) - яскраво-рожева смужка Реагент (колір) - прозора рідина з незначною опалесценцією безбарвна або світло-рожевого кольору Термін зберігання повинен становити не менше 24 місяців з дня виготовлення |
|  | 42709 -Набір для фарбування заГрамом, IVD (діагностика *in**vitro* ) | Фарби за Грамом з фуксином Ціля-500  | набір | 2 |  |  | Набір призначений для фарбування мікроорганізмів з метою їх диференціювання на 2 групи: Грам-позитивні і Грам-негативні Карболовий генціанвіолет: 1 х 25 мл; Розчин Люголя:1 х 25 мл; Карболовий фуксин Ціля: 1 х 2,5 мл; Олія імерсійна: 1 х 5 мл |
|  | 58237 - Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи | Концентрат системного реагенту (для аналізатору глюкози) ГЛЮ.005 | шт | 40 |  |  | Призначення: для приготування 1000мл системного реагенту, який використовується для розведення досліджуваної проби аналізаторів глюкози АГКМ-01 „Квер” та GL-10 та промивки від залишків проби гідравлічного тракту аналізатору між дослідженнями. Склад: натрій фосфорнокислий, калій фосфорнокислий, калій хлористий, ПАР, вода дистильована.Фасування: 100 мл/флакон |
|  | 59058 — Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем | Очисний розчин (для аналізатору глюкози) ГЛЮ.007 | шт | 6 |  |  | Призначення: для проведення профілактичної аналізаторів глюкози АГКМ-01 „Квер” та GL-10Склад : гипохлорид натрія, ПАР, вода дистильованаФасування: 100 мл/флакон |
|  | 54547-Скринінг біологічнихрідин на приховану кровIVD (діагностика in vitro ),набір, хромогеннийаналіз, експрес-аналіз | Набір реактивів Азофенол С | паков | 45 |  |  | Тести контролю температурних режимів стерилізації та передстерилізаційного очищення. |
|  | 58236-Буферний розчин дляпромивання IVD(діагностика in vitro ),автоматичні/напівавтоматичні системи | Буфер для Ексан Г 1000 | паков | 200 |  |  | Реагент застосовують для приготування буферного розчину до аналізаторам «Ексан Г» для визначення глюкози в цільної крові, сироватці, плазмі та сечі людини в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях, науково-дослідницькій практиці. Склад набору1. Буфер концентрат 20 х. |
|  | 52869 - Множинні електролітиIVD (діагностика *in vitro* ),реагент | Очисний розчин (для аналізатору електролітів) АЕК.021 | шт | 12 |  |  | Призначений для аналізаторів електролітів АЭК-01 „Квер” та „EL-5”. Очищує електроди та гідравлічну систему від забруднення. Видаляє залишки біологічної проби.Кількість у флаконі: 100 мл. |
|  | 52869 - Множинні електролітиIVD (діагностика *in vitro* ),реагент | Кондиціонер (для аналізатору електролітів) АЕК.019 | шт | 10 |  |  | Призначений для аналізаторів електролітів АЭК-01 „Квер” та „EL-5”. Кондиціонер відновлює мембрани електродів після проведення процедури очистки за допомогою очисного розчину.Кількість у флаконі: 100 мл. |
|  | 52869 - Множинні електролітиIVD (діагностика *in vitro* ),реагент | Розчин сольового містка (для аналізатору електролітів) АЕК.023 | шт | 6 |  |  | Призначений для роботи електроду порівняння в аналізаторах електролітів АЭК-01 „Квер” та „EL-5” при вимірюванні різниці потенціалів між іоноселективними електродами і електродом порівняння.Кількість у флаконі: 1000 мл. |
|  | 52867- Множинні електролітиIVD (діагностика *in vitro* ),калібратор | Калібратор 1 (К, Na, Ca, рН, Cl) (для аналізатору електролітів) АЕК.011 | шт | 8 |  |  | Призначений для калібрування електродів аналізаторів електролітів АЭК-01 „Квер” та „EL-5” по одній або двох точках та їх промивки від залишків попередніх проб.Кількість у флаконі: 1000 мл. |
|  | 2867- Множинні електролітиIVD (діагностика *in vitro* ),калібратор | Калібратор 2 (К, Na, Ca, рН, Cl) (для аналізатору електролітів) АЕК.015 | шт | 12 |  |  | Призначений для калібрування електрдів аналізаторів електролітів АЭК-01 „Квер” та „EL-5” по другій точці. Забезпечує показники характеристик вимірювальних електродів у робочому діапазоні.Кількість у флаконі: 100 мл. |
|  | 55866 — Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Контрольний матеріал , 2.0 мл,нормальний рівень  | шт | 10 |  |  | Контрольний матеріал з нормальними показниками,призначений для оцінки точності і достовірності результатів, отриманих на гематологічних аналізаторах. Форма випуску: 1флакон х 2,0 мл |
|  | 61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика invitro ) | Реагент Lyse, 500мл закрита система | шт | 5 |  |  | Реагент призначений  для роботи на автоматичних гематологічних аналізаторах для підрахунку білих кров'яних клітин, диференціювання та вимірювання гемоглобіну. Рідина повинна бути прозорою.Склад реагенту повинен відповідати вимогам:* четвертинні солі амонію <10%
* NaCl <0,15%
* стабілізатор <0,12%

Термін зберігання  не менше 2 років. Після відкриття реагент повинен бути дійсним упродовж не менше 30 днів. |
|  | 58237Буферний розчинник зразків IVD (діагностикаin vitro ), автоматичні/напівавтоматичні системи | Реагент Diluent, 20л закрита система | шт | 10 |  |  | Реагент призначений  для роботи на автоматичних гематологічних аналізаторах для підрахунку білих кров'яних клітин, диференціювання та вимірювання гемоглобіну. Рідина повинна бути прозорою, без запаху.  Бутиль з реагентом повинен постачатися в зручній упаковці з щільного картону. Упаковка повинна мати ручки для зручного перенесення.Склад реагенту повинен відповідати вимогам:* натрію хлорид NaCl<0.6%
* стабілізатор <1,0%
* відповідна кількість буферного розчину

Термін зберігання  не менше 2 років. Після відкриття реагент повинен бути дійсним упродовж не менше 30 днів. |
|  | 63377 -Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD(діагностика in vitro ) | Реагент Cleanser, 1л закрита система | шт | 10 |  |  | Реагент призначений  для автоматичних гематологічних аналізаторів для очищення, промивки, видалення залишків крові та інших частинок з системи трубок та апертур, для забезпечення підрахунку клітин крові.  Склад реагенту повинен відповідати вимогам:* буферний розчин <0,3%
* протеази <0,2%

Термін зберігання повинен бути не менше 18 місяців. Після відкриття реагент повинен бути дійсним упродовж не менше 60 днів. |
|  | 63377 -Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD(діагностика in vitro ) | Реагент Concentrated Cleanser, 100мл | шт | 5 |  |  | Реагент призначений  для очистки автоматичних гематологічних аналізаторів для щоденного обслуговування та очищення системи. Склад реагенту повинен відповідати вимогам:* 5.0% гіпохлорит натрію

Термін зберігання повинен бути не менше 12 місяців. Після відкриття реагент повинен бути дійсним упродовж не менше 60 днів. |
|  | 53305 — Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди | Сенсор глюкози та лактату 3000 зразків | шт | 1 |  |  | Використовується для роботи аналізаторів глюкози АГКМ-01 „Квер” та GL-10. Діапазон вимірювання глюкози 1.00 - 30.0 ммоль/л |
|  | 51819 -Treponema pallidum reaginantibody IVD (діагностикаin vitro ), набір, реакціяаглютинації | TPHA-тест 250 | паков | 2 |  |  | Склад набору 1. Реагент 1. Тестові клітини. Еритроцити птиці сенсибілізовані антигеном T.pallidum.2. Реагент 2. Контрольні клітини. Еритроцити птиці.3. Реагент 3. Розчинник. Фосфатний буфер, екстракт T. Pallidum (Reiter).4. Реагент 4. Позитивний контроль. Імунна людська сироватка розведена 1:20.5. Реагент 5. Негативний контроль.6. Мікропланшет для титрування з U-дном. |
|  | 54873 — Антикардіоліпін, антитіла IVD (діагностика in vitro), реагент | VDRL-тест | набір | 2 |  |  | Реагент VDRL, який використовується для якісного або напівкількісного визначення реагінів у сироватці або плазмі людини, 500 визначень. |
|  | 30219-Множинні аналіти сечіIVD (діагностика in vitro ),контрольний матеріал | Контроль сечі - ССК з калібраторами | паков | 2 |  |  | 1. Реагент 1. Калібратор 1 з концентрацією білку 0,1 г/л.2. Реагент 2. Калібратор 2 з концентрацією білку 0,2 г/л.3. Реагент 3. Калібратор 3 з концентрацією білку 0,4 г/л.4. Реагент 4. Калібратор 4 з концентрацією білку 0,8 г/л.5. Реагент 5. Контроль 1 рівня.6. Реагент 6. Контроль 2 рівня.Аналітичні характеристики1. Білок 0,1-0,8 г/л ±10%. 2. Глюкоза 1,5-6,5 ммоль/л ±5%. |

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі своїх пропозицій в електронному (сканованому) вигляді наступні документи, завірені підписом уповноваженої особи та печаткою (у разі якщо учасник здійснює свою діяльність без печатки, документи завіряються лише підписом уповноваженої особи Учасника), які підтверджують відповідність пропозицій учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником, а саме:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та медичних виробів та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

*На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.*

2. Залишковий термін придатності товару на момент постачання повинен складати не менше ніж 80% загального терміну їх зберігання (надати гарантійний лист від імені Учасника).

*На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати гарантійний лист.*

3. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа від виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідно повноваження поширюються на територію України), чи іншого уповноваженого на це виробником (з документальним підтвердженням такого), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цього оголошення, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією учасника. Гарантійний лист повинен включати дату та номер оголошення, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі згідно оголошення та назву Замовника. Якщо гарантійний лист виданий представництвом чи філією виробника, то учасник повинен в складі пропозиції надати документальне підтвердження таких повноважень, наданих виробником товару.