**ІНФОРМАЦІЯ**

**про проведення спрощеної закупівлі через систему електронних торгів**

1. **Замовник:**
2. **Найменування:** Комунальне некомерційне підприємство «Вінницька міська клінічна лікарня «Центр матері та дитини»
3. **Місцезнаходження:** вулиця Синьоводська, будинок 142, місто Вінниця, Вінницький район, Вінницька область, Україна, 21019
4. **Код за ЄДРПОУ:** 25500212
5. **Категорія Замовника:**п.3 ч.1 ст.2 Закону – юридичні особи, які є підприємствами, установами, організаціями крім тих, які визначені у пунктах 1 і 2 цієї частини) та їх об’єднання, які забезпечують потреби держави або територіаьної громади, якщо така діяльність не здійснюється на промисловій чи комерційній основі, за наявності однієї з таких ознак: юридична особа є розпорядником, одержувачем бюджетних коштів.
6. **Особа, відповідальна за технічні питання**:Віт Інна Вікторівна
7. **Уповноважена особа замовника, відповідальна за проведення закупівлі** (прізвище, ім’я, по батькові, посада, номер телефону та телефаксу із зазначенням коду міжміського телефонного зв’язку, електронна адреса): Віт Інна Вікторівна, (067) 732 40 26, mltender@ukr.net.
8. **Інформація про предмет закупівлі:**

#  **2.1. Найменування предмету закупівлі:** *«Гемоглобін» Філісіт (НК 024:2019 – 30535 - Набір реагентів для визначення гемоглобіну); «Глюкоза» Філісіт (НК 024:2019 – 30167 – Набір реагентів для вимірювання глюкози); «Загальний білок» Філісіт (НК 024:2019 – 61900 - Загальний білок ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз); «Білірубін» Філісіт (НК 024:2019 – 30157 - Набір реагентів для вимірювання білірубіну); «Сечовина-Д» Філісіт (НК 024:2019 – 53587 - Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); «Креатинін» Філісіт (НК 024:2019 – 30161 - Набір реагентів для визначення вмісту креатиніну); «Альбумін» Філісіт (НК 024:2019 – 30155 – Набір реагентів для вимірювання альбуміну); Альфа-амілаза (НК 024:2019 – 38502-Амілазний комплект); «Лужна фосфатаза» Філісіт (НК 024:2019 – 33165 - Набори лужної фосфатази); «Сіроглікоїд» Філісіт (НК 024:2019 – 59074 - Визначення хромогену ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз); «Калій» Філісіт (НК 024:2019 – 30192 – Набір реагентів для вимірювання калію); "Натрій" Філісіт (НК 024:2019 – 30193 Набір реагентів для вимірювання натрію); «Кальцій ARS» Філісіт (НК 024:2019 – 30187 – Набір реагентів для вимірювання кальцію); "Магній" Філісіт (НК 024:2019 – 46795-Магній (Mg2 +) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз); "Фосфор UV" Філісіт (НК 024:2019 – 59123-Неорганічний фосфат (PO43-) ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз); "Тригліцерили" Філісіт (НК 024:2019 – 53460-Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); "Холестерин" Філісіт (НК 024:2019 – 53359-Загальний холестерин IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); «Калібрувальний розчин гемоглобіну» Філісіт (НК 024:2019 – 30531 - Гематологічний контроль / калібратор); «Калібрувальний розчин альбуміну» Філісіт (НК 024:2019 –* [*30217 - Клінічна хімія, однокомпонентний калібратор*](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true)*); «Калібрувальний розчин білірубіну» Філісіт (НК 024:2019 –* [*30215 - Загальний білірубін IVD, контрольний матеріал*](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true)*); «АлАТ» Філісіт (НК 024:2019 –* [*38556 - Набір аланін-амінотрансферази*](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true)*); «АсАТ» Філісіт (НК 024:2019 –* [*38499 - Комплект для визначення активності аспартат амінотрансферази*](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true)*); «Альфа-амілаза» Філісіт (НК 024:2019 – 52940 - Загальна амілаза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); «ФілоНорм» Філісіт (НК 024:2019 – 30211 — Набір реагентів для вимірювання компонентів у сироватці); «Забарвлення за Грамом» Філісіт (НК 024:2019 – 42709 - Набір для фарбування за Грамом, IVD); «СРБ латекс-тест-Гранум» (НК 024:2019 – 63234 - C-реактивний білок (CRP) ІВД, набір, 63234 - C-реактивний білок (CRP) ІВД, набір, аглютинація, експрес-аналіз); «Діагностичний моноклональний реагент анти-А Групотест» (НК 024:2019 – 52532 – Анти-A групове типування еритроцитів IVD, антитіла); «Діагностичний моноклональний реагент анти-В Групотест» (НК 024:2019 – 52538 — Анти-B групове типування еритроцитів IVD, антитіла); «Діагностичний моноклональний реагент анти-D Групотест» (НК 024:2019 – 52647 — Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла); Желатину розчин 10% Генезис (НК 024:2019 – 30603 — Набір реагентів для визначення моноспецифічних антитіл); Набір реактивів «Азофенол» Генезис (НК 024:2019 – 13732 — Біологічний індикатор контролювання стерилізації); АсЛО латекс-тест Гранум (НК 024:2019 – 63271 - Бета-гемолітична числена група стрепт63271 - Бета-гемолітична числена група стрептокок стрептоліцін O антитіла ІВД, набір, аглютинація); Набір суспензій СпЛ RBC – контроль Н+П (НК 024:2019 – 55868 Підрахунок еритроцитів IVD, контрольний матеріал); Набір суспензій СпЛ WBC – контроль Н+П (НК 024:2019 – 56225 Лейкоцити підрахунок клітин56225 Лейкоцити підрахунок клітин IVD, контрольний матеріал ); "Холестерин-HDL" Філісіт (НК 024:2019 – 53393-Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD, реагент); "Холестерин-LDL" Філісіт (НК 024:2019 – 53395-Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD, набір, ферментний спектрофото); Ревматоїдний фактор (RF) Гранум (НК 024:2019 – 55112 - Ревматоїдний фактор IVD, набір, реакція аглютинації ); Набір реагентів для РМП (сифіліс) RPR-01 Діапрофмед (НК 024:2019 – 51819 - Treponema pallidum reagin antibody IVD, набір, реакція аглютинації); Контрольна сироватка для РМП (сифіліс 2+) RPR-02-4 Діапрофмед (НК 024:2019 – 51821- Treponema pallidum reagin antibody IVD, реагент); Гемоглобін - контроль РенаУ (НК 024:2019 – 41400 - Контроль гемоглобіну); Контроль білка, глюкози, ph в сечі "КГБС" (НК 024:2019 – 59085-Мікропротеїн ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз ) (ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні)*

 **2.2. Технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі:** Відповідно до технічного завдання викладеного в Додатку 2 Оголошення.

 **2.3.Кількість товару:** Додаток 1 до Оголошення;

 **2.4. Місце поставки товару:** вулиця Синьоводська, будинок 142, місто Вінниця, Вінницький район, Вінницька область, Україна, 21019

 **2.5. Строк поставки товару**: до 21.11.2022 року.

 **2.6. Умови оплати:** Розрахунки за товар проводяться після його постачання, шляхом безготівкового перерахування коштів на розрахунковий рахунок Постачальника протягом 20 календарних днів з дати фактичного отримання товару Замовником за видатковою накладною.

 **2.7. Очікувана вартість предмета закупівлі:** 98 100 грн. 00 коп. (дев’яносто вісім тисяч сто гривень 00 копійок) з ПДВ.

 **2.8. Період уточнення інформації про закупівлю** (не менше трьох робочих днів): до 07.10.2022 року до 08:00 год.;

 **2.9. Кінцевий строк подання пропозицій:** до 12.10.2022 року до 08:00 год.;

До оцінки та участі допускаються пропозиції учасників незалежно від форм оподаткування. Оцінка пропозицій здійснюється на основі критерію «ЦІНА».

Розмір та умови надання забезпечення пропозицій учасників: **не вимагається**

Розмір та умови надання забезпечення виконання договору про закупівлю: **не вимагається**

Розмір мінімального кроку пониження ціни під час електронного аукціону: 490 грн. 50 коп. (0,5%)

Відповідальність за достовірність наданої інформації в своїй пропозиції несе учасник.

**3. Вимоги до кваліфікації учасників та спосіб їх підтвердження.**

**Учасник повинен надати в електронному вигляді в складі своєї пропозиції наступні документи:**

1. копію витягу/виписки з Єдиного державного реєстру юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань;
2. копія свідоцтва про реєстрацію платника ПДВ або витягу з реєстру платників ПДВ (якщо Учасник є платником ПДВ) або платника єдиного податку (якщо Учасник є платником єдиного податку);
3. цінову пропозицію згідно Додатку №1, оформлену на фірмовому бланку. Загальна вартість пропозиції зазначається з урахуванням всіх витрат Учасника (витрати на транспортування до складу Замовника, навантаження, розвантаження, страхування, сплата податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, мита, інших обов’язкових платежів, тощо), пов’язаних з предметом закупівлі, у відповідності до вимог цієї Документації.
4. технічні вимоги згідно Додатку №2.
5. інформацію про учасника згідно Додатку №3.
6. форму листа-згоди на обробку та використання персональних даних згідно Додатку №4.
7. проект договору згідно Додатку №5.
8. Гарантійний лист від Учасника наступного змісту:

«Даним листом підтверджуємо, що \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (найменування Учасника) не перебуває під дією спеціальних економічних та інших обмежувальних заходів, передбачених Законом України «Про санкції», чи спеціальних санкцій за порушення законодавства про зовнішньоекономічну діяльність, а також будь-яких інших обставин та заходів нормативного, адміністративного чи іншого характеру, що перешкоджають укладенню та/або виконанню договору про закупівлю».

Під час використання електронної системи закупівель з метою подання пропозицій та їх оцінки документи та дані створюються та подаються з урахуванням вимог законів України ["Про електронні документи та електронний документообіг"](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/851-15) та ["Про електронні довірчі послуги"](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2155-19), тобто пропозиція учасника у будь-якому випадку повинна містити накладений електронний підпис, що базується на кваліфікованому сертифікаті електронного підпису учасника/уповноваженої особи учасника спрощеної закупівлі, повноваження якої щодо підпису документів  пропозиції підтверджуються відповідно до поданих документів.

Документи, які вимагаються Замовником, подаються у сканованому вигляді за підписом уповноваженої посадової особи Учасника (копії мають бути належним чином завірені відповідно до вимог законодавства). Відповідальність за помилки друку у документах, наданих в складі пропозиції і (або) підписаних відповідним чином, несе Учасник.

Якщо у складі пропозиції учасника надано скан-копію будь-якого документу не у повному обсязі (відсутність окремих фрагментів  (сторінки, додатку, інформації на сторінці))  і (або) надано не завірену копію документа і (або) завірену неналежним чином вважатиметься, що учасник не надав такого документу. Пропозицію такого учасника буде відхилено Замовником як таку, що не відповідає умовам, визначеним в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі, та вимогам до предмета закупівлі.

В разі надання учасником в документах недостовірної інформації, пропозицію такого учасника буде відхилено як таку, що не відповідає умовам, визначеним в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі, та вимогам до предмета закупівлі.

В разі ненадання Учасником документів згідно п. 1-8 в термін відповідно до п. 2.9. цього Оголошення, пропозицію такого учасника буде відхилено як таку, що не відповідає умовам, визначеним в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі, та вимогам до предмета закупівлі.

**4. Інша інформація.**

 Учасник, якого визнано переможцем закупівлі, під час укладання договору про закупівлю надає замовнику в паперовому вигляді за підписом та печаткою учасника (при наявності) наступні документи:

* копія статуту (або іншого установчого документу), (за наявності);
* документи, що підтверджують право підпису.

**5. Відхилення пропозицій:**

       Пропозиція учасника може бути відхилена:

* якщо пропозиція не відповідає умовам, визначеним в оголошенні про закупівлю;
* у разі ненадання тендерного забезпечення (якщо таке вимагається);
* у разі відмови постачальника від укладання договору;
* якщо учасник протягом одного року до дати оприлюднення оголошення про проведення спрощеної закупівлі відмовився від підписання договору про закупівлю більше двох разів із замовником, який проводить таку спрощену закупівлю.

 Інформація про відхилення пропозиції учасника оприлюднюється Замовником на веб-сторінці електронного майданчику, на якому Замовником розміщено оголошення про проведення закупівлі.

**6. Укладення договору:**

Замовник **може укласти** договір про закупівлю з учасником, який визнаний переможцем спрощеної закупівлі, **на наступний день після оприлюднення повідомлення про намір укласти договір про закупівлю, але не пізніше ніж через 20 днів.**

Договір про закупівлю укладається згідно з вимогами статті 41 цього Закону.

**Додатки до Оголошення про проведення спрощеної закупівлі:**

Додаток № 1 – Форма «ПРОПОЗИЦІЯ»

Додаток № 2 – Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі

Додаток № 3 – Інформація про учасника

Додаток № 4 – Лист-згода на обробку персональних данних

Додаток № 5 – Проект договору

Додаток № 1

*Форма пропозиції, яка подається Учасником на фірмовому бланку.*

**Форма пропозиції**

# Ми, (назва Учасника), надаємо свою пропозицію щодо участі у спрощеній закупівлі: *«Гемоглобін» Філісіт (НК 024:2019 – 30535 - Набір реагентів для визначення гемоглобіну); «Глюкоза» Філісіт (НК 024:2019 – 30167 – Набір реагентів для вимірювання глюкози); «Загальний білок» Філісіт (НК 024:2019 – 61900 - Загальний білок ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз); «Білірубін» Філісіт (НК 024:2019 – 30157 - Набір реагентів для вимірювання білірубіну); «Сечовина-Д» Філісіт (НК 024:2019 – 53587 - Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); «Креатинін» Філісіт (НК 024:2019 – 30161 - Набір реагентів для визначення вмісту креатиніну); «Альбумін» Філісіт (НК 024:2019 – 30155 – Набір реагентів для вимірювання альбуміну); Альфа-амілаза (НК 024:2019 – 38502-Амілазний комплект); «Лужна фосфатаза» Філісіт (НК 024:2019 – 33165 - Набори лужної фосфатази); «Сіроглікоїд» Філісіт (НК 024:2019 – 59074 - Визначення хромогену ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз); «Калій» Філісіт (НК 024:2019 – 30192 – Набір реагентів для вимірювання калію); "Натрій" Філісіт (НК 024:2019 – 30193 Набір реагентів для вимірювання натрію); «Кальцій ARS» Філісіт (НК 024:2019 – 30187 – Набір реагентів для вимірювання кальцію); "Магній" Філісіт (НК 024:2019 – 46795-Магній (Mg2 +) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз); "Фосфор UV" Філісіт (НК 024:2019 – 59123-Неорганічний фосфат (PO43-) ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз); "Тригліцерили" Філісіт (НК 024:2019 – 53460-Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); "Холестерин" Філісіт (НК 024:2019 – 53359-Загальний холестерин IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); «Калібрувальний розчин гемоглобіну» Філісіт (НК 024:2019 – 30531 - Гематологічний контроль / калібратор); «Калібрувальний розчин альбуміну» Філісіт (НК 024:2019 –* [*30217 - Клінічна хімія, однокомпонентний калібратор*](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true)*); «Калібрувальний розчин білірубіну» Філісіт (НК 024:2019 –* [*30215 - Загальний білірубін IVD, контрольний матеріал*](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true)*); «АлАТ» Філісіт (НК 024:2019 –* [*38556 - Набір аланін-амінотрансферази*](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true)*); «АсАТ» Філісіт (НК 024:2019 –* [*38499 - Комплект для визначення активності аспартат амінотрансферази*](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true)*); «Альфа-амілаза» Філісіт (НК 024:2019 – 52940 - Загальна амілаза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); «ФілоНорм» Філісіт (НК 024:2019 – 30211 — Набір реагентів для вимірювання компонентів у сироватці); «Забарвлення за Грамом» Філісіт (НК 024:2019 – 42709 - Набір для фарбування за Грамом, IVD); «СРБ латекс-тест-Гранум» (НК 024:2019 – 63234 - C-реактивний білок (CRP) ІВД, набір, 63234 - C-реактивний білок (CRP) ІВД, набір, аглютинація, експрес-аналіз); «Діагностичний моноклональний реагент анти-А Групотест» (НК 024:2019 – 52532 – Анти-A групове типування еритроцитів IVD, антитіла); «Діагностичний моноклональний реагент анти-В Групотест» (НК 024:2019 – 52538 — Анти-B групове типування еритроцитів IVD, антитіла); «Діагностичний моноклональний реагент анти-D Групотест» (НК 024:2019 – 52647 — Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла); Желатину розчин 10% Генезис (НК 024:2019 – 30603 — Набір реагентів для визначення моноспецифічних антитіл); Набір реактивів «Азофенол» Генезис (НК 024:2019 – 13732 — Біологічний індикатор контролювання стерилізації); АсЛО латекс-тест Гранум (НК 024:2019 – 63271 - Бета-гемолітична числена група стрепт63271 - Бета-гемолітична числена група стрептокок стрептоліцін O антитіла ІВД, набір, аглютинація); Набір суспензій СпЛ RBC – контроль Н+П (НК 024:2019 – 55868 Підрахунок еритроцитів IVD, контрольний матеріал); Набір суспензій СпЛ WBC – контроль Н+П (НК 024:2019 – 56225 Лейкоцити підрахунок клітин56225 Лейкоцити підрахунок клітин IVD, контрольний матеріал ); "Холестерин-HDL" Філісіт (НК 024:2019 – 53393-Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD, реагент); "Холестерин-LDL" Філісіт (НК 024:2019 – 53395-Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD, набір, ферментний спектрофото); Ревматоїдний фактор (RF) Гранум (НК 024:2019 – 55112 - Ревматоїдний фактор IVD, набір, реакція аглютинації ); Набір реагентів для РМП (сифіліс) RPR-01 Діапрофмед (НК 024:2019 – 51819 - Treponema pallidum reagin antibody IVD, набір, реакція аглютинації); Контрольна сироватка для РМП (сифіліс 2+) RPR-02-4 Діапрофмед (НК 024:2019 – 51821- Treponema pallidum reagin antibody IVD, реагент); Гемоглобін - контроль РенаУ (НК 024:2019 – 41400 - Контроль гемоглобіну); Контроль білка, глюкози, ph в сечі "КГБС" (НК 024:2019 – 59085-Мікропротеїн ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз ) (ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні)*згідно з вимогами документації Замовника.

Вивчивши документацію та вимоги, на виконання зазначеного вище, ми, уповноважені на підписання договору, маємо можливість та погоджуємося виконати вимоги Замовника та договору на умовах, зазначених цією пропозицією за наступними цінами:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****п/п** | **Найменування** | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Ціна за од. (грн.)** **з / без ПДВ**  | **Ціна всього (грн.)** **з / без ПДВ**  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| **Всього без ПДВ** |  |
| **ПДВ**  |  |
| **Всього з ПДВ\*** |  |
| **Загальна вартість пропозиції: *прописом*** |

1. Вартість пропозиції включає доставку та розвантажувальні роботи Товару в узгоджений із Замовником час.
2. Якщо Замовником буде прийнято рішення про намір укласти договір про закупівлю стосовно нашої пропозиції, ми візьмемо на себе зобов’язання виконати всі умови, передбачені Договором.
3. Якщо Замовником буде прийнято рішення про намір укласти договір про закупівлю стосовно нашої пропозиції, ми беремо на себе зобов’язання на підписання Договору у строк не пізніше ніж через 20 днів з дня прийняття Замовником рішення про намір укласти договір про закупівлю, і виконати всі умови, передбачені Договором.
4. Усі витрати, пов’язанні з укладанням договору (відрядження, відправка та отримання документів послугами почтового зв’язку, «Нової пошти», кур’єром тощо) покладаються на переможця спрощеної закупівлі.

***Посада, ім’я, прізвище, підпис уповноваженої особи Учасника***

Додаток №2

 *(надається на фірмовому бланку Учасника)*

**Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі:**

*«Гемоглобін» Філісіт (НК 024:2019 – 30535 - Набір реагентів для визначення гемоглобіну); «Глюкоза» Філісіт (НК 024:2019 – 30167 – Набір реагентів для вимірювання глюкози); «Загальний білок» Філісіт (НК 024:2019 – 61900 - Загальний білок ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз); «Білірубін» Філісіт (НК 024:2019 – 30157 - Набір реагентів для вимірювання білірубіну); «Сечовина-Д» Філісіт (НК 024:2019 – 53587 - Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); «Креатинін» Філісіт (НК 024:2019 – 30161 - Набір реагентів для визначення вмісту креатиніну); «Альбумін» Філісіт (НК 024:2019 – 30155 – Набір реагентів для вимірювання альбуміну); Альфа-амілаза (НК 024:2019 – 38502-Амілазний комплект); «Лужна фосфатаза» Філісіт (НК 024:2019 – 33165 - Набори лужної фосфатази); «Сіроглікоїд» Філісіт (НК 024:2019 – 59074 - Визначення хромогену ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз); «Калій» Філісіт (НК 024:2019 – 30192 – Набір реагентів для вимірювання калію); "Натрій" Філісіт (НК 024:2019 – 30193 Набір реагентів для вимірювання натрію); «Кальцій ARS» Філісіт (НК 024:2019 – 30187 – Набір реагентів для вимірювання кальцію); "Магній" Філісіт (НК 024:2019 – 46795-Магній (Mg2 +) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз); "Фосфор UV" Філісіт (НК 024:2019 – 59123-Неорганічний фосфат (PO43-) ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз); "Тригліцерили" Філісіт (НК 024:2019 – 53460-Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); "Холестерин" Філісіт (НК 024:2019 – 53359-Загальний холестерин IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); «Калібрувальний розчин гемоглобіну» Філісіт (НК 024:2019 – 30531 - Гематологічний контроль / калібратор); «Калібрувальний розчин альбуміну» Філісіт (НК 024:2019 –* [*30217 - Клінічна хімія, однокомпонентний калібратор*](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true)*); «Калібрувальний розчин білірубіну» Філісіт (НК 024:2019 –* [*30215 - Загальний білірубін IVD, контрольний матеріал*](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true)*); «АлАТ» Філісіт (НК 024:2019 –* [*38556 - Набір аланін-амінотрансферази*](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true)*); «АсАТ» Філісіт (НК 024:2019 –* [*38499 - Комплект для визначення активності аспартат амінотрансферази*](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true)*); «Альфа-амілаза» Філісіт (НК 024:2019 – 52940 - Загальна амілаза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); «ФілоНорм» Філісіт (НК 024:2019 – 30211 — Набір реагентів для вимірювання компонентів у сироватці); «Забарвлення за Грамом» Філісіт (НК 024:2019 – 42709 - Набір для фарбування за Грамом, IVD); «СРБ латекс-тест-Гранум» (НК 024:2019 – 63234 - C-реактивний білок (CRP) ІВД, набір, 63234 - C-реактивний білок (CRP) ІВД, набір, аглютинація, експрес-аналіз); «Діагностичний моноклональний реагент анти-А Групотест» (НК 024:2019 – 52532 – Анти-A групове типування еритроцитів IVD, антитіла); «Діагностичний моноклональний реагент анти-В Групотест» (НК 024:2019 – 52538 — Анти-B групове типування еритроцитів IVD, антитіла); «Діагностичний моноклональний реагент анти-D Групотест» (НК 024:2019 – 52647 — Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла); Желатину розчин 10% Генезис (НК 024:2019 – 30603 — Набір реагентів для визначення моноспецифічних антитіл); Набір реактивів «Азофенол» Генезис (НК 024:2019 – 13732 — Біологічний індикатор контролювання стерилізації); АсЛО латекс-тест Гранум (НК 024:2019 – 63271 - Бета-гемолітична числена група стрепт63271 - Бета-гемолітична числена група стрептокок стрептоліцін O антитіла ІВД, набір, аглютинація); Набір суспензій СпЛ RBC – контроль Н+П (НК 024:2019 – 55868 Підрахунок еритроцитів IVD, контрольний матеріал); Набір суспензій СпЛ WBC – контроль Н+П (НК 024:2019 – 56225 Лейкоцити підрахунок клітин56225 Лейкоцити підрахунок клітин IVD, контрольний матеріал ); "Холестерин-HDL" Філісіт (НК 024:2019 – 53393-Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD, реагент); "Холестерин-LDL" Філісіт (НК 024:2019 – 53395-Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD, набір, ферментний спектрофото); Ревматоїдний фактор (RF) Гранум (НК 024:2019 – 55112 - Ревматоїдний фактор IVD, набір, реакція аглютинації ); Набір реагентів для РМП (сифіліс) RPR-01 Діапрофмед (НК 024:2019 – 51819 - Treponema pallidum reagin antibody IVD, набір, реакція аглютинації); Контрольна сироватка для РМП (сифіліс 2+) RPR-02-4 Діапрофмед (НК 024:2019 – 51821- Treponema pallidum reagin antibody IVD, реагент); Гемоглобін - контроль РенаУ (НК 024:2019 – 41400 - Контроль гемоглобіну); Контроль білка, глюкози, ph в сечі "КГБС" (НК 024:2019 – 59085-Мікропротеїн ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз ) (ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні)*

**І. Кількісні характеристики предмета закупівлі:**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Код за НК 024:2019** | **Найменування товару** | **Медико-технічні вимоги** | **Од. виміру** | **К-ть** |
| 1 | 30535 - Набір реагентів для визначення гемоглобіну | **«Гемоглобін» Філісіт** | Набір реактивів для визначення концентрації гемоглобіну в крові.Склад: 1. Окислювальний реагент – 1 флакон з (50 ± 2) мл2. Калібрувальний розчин геміглобінцианіду (відповідає пробі крові з концентрацією гемоглобіну (150 ± 3) г/л - 1 ампула з (50,0 ± 2) мл - сульфанілова кислота (25,0 ± 1,2) моль/л3. Ацетонціангідрин - 1 ампула з (0,5 ± 0,1) мл | наб. | **20** |
| 2 | 30167 – Набір реагентів для вимірювання глюкози | **«Глюкоза» Філісіт** | Набір для визначення глюкози у біологічних рідинах глюкозооксидазним методом.Склад: 1. Ензими (розчин) – 1 флакон з (50 ± 2) мл: - пероксидаза (2200±220) U/л - β, D-глюкозооксидаза (18000±1800) U/л - 4-амінофеназон (110±11) мг/л; - стабілізатори, активатори 2. Буферний розчин - 2 фл по (50± 2) мл: - фосфорний буфер (рН 7,2-7,4) (0,1±0,01) моль/л - фенол (190±19) мг/л, - стабілізатори; 3. Антикоагулянт (суха суміш) – 1 пакет: - (0,536±0,5) г натрія щавелевокислого; - (3,4±0,34) г натрія хлористого.4. Калібрувальний розчин гдюкози (10,0±0,5) ммоль/л або (1802±90) мг/л) – 1 ампула с (5,0 ±0,5) мл | наб. | **30** |
| 3 | 61900 - Загальний білок ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз | **«Загальний білок» Філісіт** | Набір реактивів для визначення загального білка у сироватці кровіСклад: 1. Ліофілізований альбумін для приготування 5 мл калібрувального розчину (50 ± 2) г/л або 5 мл готового розчину альбуміну (50 ± 2) г/л – 1 флакон; 2. Біуретовий реагент (концентрований розчин) -2 флакона по (100 ± 2) | наб | **2** |
| 4 | 30157 - Набір реагентів для вимірювання білірубіну | **«Білірубін» Філісіт** | Набір реактивів для визначення загального та прямого білірубіну у сироватці крові (за методом Ендрашика)Склад: 1. Розчин сульфанілової кислоти - 1 флакон з (50 ± 2) мл - сульфанілова кислота (25,0 ± 1,2) моль / л2. Кофеїновий реактив (концентрат) -2 флакона с (50,0 ± 2) мл - бензоат натрія (0,500 ± 0,025) ммоль/л - ацетат натрія (1,500 ± 0,075) ммоль/л- кофеїн (50,0 ± 1,5) ммоль/л 3. Розчин нітрата натрія 350 ммоль/л – 1 ампула с (0,5 ± 0,3) мл | наб | **20** |
| 5 | 53587 - Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | **«Сечовина-Д» Філісіт** | Набір реактивів для визначення сочовини у біологічних рідинах даіцетилмонооксимним методом Склад: 1. Реагент діацетилмонооксима – 2 ампули по (5,0 ± 0,5) мл2. Реагент тіосемикарбазида – 2 ампули по (5,0 ± 0,5) мл3. Калібрувальний розчин сечовини (10,0 ± 0,5) ммоль/л – 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл4. Розчин трихлоруксусної кислоти (50 ± 2) % - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) млКонцентрат розчинника – 2 флакона по (50 ± 2) мл. | наб | **2** |
| 6 | 30161 - Набір реагентів для визначення вмісту креатиніну | **«Креатинін» Філісіт** | Набір реагентів для визначення креатиніну у сироватці крові та сечіСклад:1. Розчин пікринової кислоти (0,0400 ± 0,002) моль/л – 1 флакон з (100±4) мл2. Розчин трихлоруксусної кислоти (1,220±0,061) моль/л – 1 флакон з (100±4) мл 3. Гідроокис натрія: розчин 2,3 Н або сухий - 1 флакон з (50±2) мл або з (4,60±0,23) г4. Ліофілізований креатинін для приготування 8 мл калібрувального розчину (442,5±22,0) мкмоль/л- 1 флакон | наб | **4** |
| 7 | 30155 – Набір реагентів для вимірювання альбуміну  | **«Альбумін» Філісіт** | Набір реактивів для визначення альбуміну в сироватці кровіСклад:1. Реагент на альбумін - 1 флакон з (50 ± 5) мл:- бромкрезоловий зелений (2,8 ± 0,2) г/л- детергент ОС-20 – (15 ± 1) г/л- ацетатний буфер рН (4,2 ± 0,2) ммоль/л2. Ліофілізований альбумін для приготування 2 мл калібрувального розчину (50 ± 2) г/л або 2 мл готового розчину альбуміну (50 ± 2) г/л – 1 флакон | наб | **1** |
| 8 | 38502-Амілазний комплект | **Альфа-амілаза** | Нібір для визначення альфа-амілазиСклад:1. Буфер рН (7,0± 0,1) 2 фл (50±2) мл - фосфат натрію - (200,0 ± 20)ммоль/л - хлорид натрію - (150,0 ± 15) ммоль/л 2. Розчин йоду 0,1 Н. йод (12,7± 1,2) г/л; калій йодистий (30,0± 1,5)г/л3. Розчин концентрату ігібітору- 1 фл з (50± 2) мл;4. Розчин субстрату- 1 фл з (50± 0,5) мл крохмаль розчинний (10,0± 0,5)мг/мл | наб | **6** |
| 9 | 33165 - Набори лужної фосфатази | **«Лужна фосфатаза» Філісіт** | Набір реактивів для визначення активності лужної фосфатази у сироватці крові.Склад:1. Буферний концентрат: - 1 флакон з (50,0 ± 2) мл - Карбонат натрія - (32,0 ± 1,5) г/л - Бікарбонат натрія - (16,8 ± 0,7) г/л - 4-амітофеназон- (10,2 ± 0,5) г\л. 2. Субстрат: (670,0 ± 10) мг динатрійфенилфосфата навіскою або в розчині - (10,0 ± 0,5) мл - 1 флакон з (50 ± 2) мл. 3. Окислювач: періодат натрія (50,0 ± 2,5) г/л – 1 флакон з (50 ± 2) мл;4. Какалібрувальний розчин фенола (50 ± 1) ммоль/л - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл | наб | **2** |
| 10 | 59074 - Визначення хромогену ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз | **«Сіроглікоїд» Філісіт** | Набір реактивів для визначення сіроглікоїдів (сіромукоїдів) у сироватці крові (Турбідиметричний метод)Склад:1. Хлорна кислота (3,6 ± 0,2) моль/л - 1 флакон з (50±2) мл 2. Фосфорновольфрамова кислота (5,0±0,1) % - 1 флакон з (40±2) мл 3. Розчин хлориду барію (48,0±0,02) ммоль/л – 1 ампула з (5,0±0,3) мл4. Концентрат розчину порівняння 1 – 1 флакон з (11,0 ± 0,5) мл | наб | **6** |
| 11 | 30192 – Набір реагентів для вимірювання калію | **«Калій» Філісіт** | Набір реактивів для визначення концентрації калію у сироватці або плазмі крові турбідиметричним методом без депротеїнуванняСклад:1. Осаджуючий реагент – 2 флакона по (50 ± 2) мл - Тетрафенілборат натрія (35,00 ± 1,75) ммоль/л; - Натрій їдкий - (200 ± 10) ммоль/л. 2. Калібрувальний розчин калія з концентрацією (5,00 ± 0,25) ммоль/л – 1 флакон з (1,0 ± 0,1) мл | наб | **2** |
| 12 | 30193 – Набір реагентів для вимірювання натрію  | **"Натрій" Філісіт** | Набір призначений для визначення концентрації натрію в сироватці крові колориметричним методом з фосфоназо ІІІСклад:1. Фосфоназний реагент - 5 флаконів по (20 ± 1) мл;- фосфоназо ІІІ (0,20 ± 0,01) ммоль/л2. Калібрувальний розчин натрію - 1 мікропробирка з (1,0 ± 0, 1) мл.(відповідає пробі з концентрацією натрію А ммоль/л)(точне значення концентрації натріюзазначено на мікропробирці з калібрувальним розчином) | наб | **2** |
| 13 | 30187 – Набір реагентів для вимірювання кальцію  | **«Кальцій ARS» Філісіт**  | Набір реактивів для фотометричного визначення загального кальцію у біологічних рідинах (з арсеназо ІІІ)Склад:1. Арсеназний реагент – 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакона з (50 ± 2) мл - Арсеназо ІІІ- (0,20 ± 0,01) ммоль/л, - 8-оксіхінолін - (20,0 ± 0,2) ммоль/л; - Активатори; 2. Калібрувальний розчин кальція (2,5 ± 0,05) ммоль/л або (10,0 ± 0,2) мг% - 1 флакон (5,0 ± 0,5) мл | наб | **2** |
| 14 | 46795-Магній (Mg2 +) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз | **"Магній" Філісіт** | Набір реактивів для фотометричного визначення магнію у біологічних рідинах (з ксилідиловим синім)Склад:1. Ксилідиловий реагент - 1 флакон з (50 ± 2) мл;- ксилідиловий синій - (0,11 ± 0,01) ммоль/л- етаноламін - (1,00 ± 0,05) моль/л- активатори, стабілізатори2. Калібрувальний розчин магнію - 1 мікропробірка з (1,0 ± 0,1) мл.(0,823 ± 0,016) ммоль/л або (2,00 ± 0,04) мг% | наб | **1** |
| 15 | 59123-Неорганічний фосфат (PO43-) ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз  | **"Фосфор UV" Філісіт** | Набір реактивів для визначення концентрації неорганічного фосфору (як фосфату) методом без депротеінування (ультрафіолетовий варіант) у сироватці крові і сечі людиниСклад:1. Молібденовий реагент - 2 флакони по (50 ± 2) мл;- молібдат амонію (0,300 ± 0,015) ммоль/л- детергенти, активатори2. Калібрувальний розчин фосфору - 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл.((1,615 ± 0,080) ммоль/л або (5,00 ± 0,25) мкг %) | наб | **1** |
| 16 | 53460-Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | **"Тригліцерили" Філісіт** | Набір реактивів для визначення тригліцеридів у сироватці та плазмі крові ензиматичним колориметричним методомСклад:1. Розчин ферментів рН 7,5- PIPES – 40 ммоль/л;- 4-хлорфенол – 5 ммоль/л;- MgSO4 – 1 ммоль/л;- 4-амінофеназон – 0,5 ммоль/л.- Ліпаза - 1500 МОд/Л;- Гліцерокіназа – 200 МОд/Л;- Гліцерофосфатоксидаза – 1000 МОд/Л;- Пероксидаза – 250 МОд/Л.НР022.02 – 1 флакон з (50 ± 2) мл;НР022.03 – 2 флакони по (50 ± 2) мл;НР022.04 – 5 флаконів по (100 ± 2) мл;2. Калібрувальний розчин(відповідає концентрації(2,26 ± 0,10) ммоль/л тригліцеридів)НР022.02, НР022.03 – 1 ампула з (1,0 ± 0,1) мл;НР022.04 – 5 ампул по (1,0 ± 0,1) мл | наб. | **1** |
| 17 | 53359-Загальний холестерин IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | **"Холестерин" Філісіт** | Набір реактивів для визначення концентрації холестерину та ефірів холестерину у сироватці крові і плазмі людини ферментативним методомСклад:1. Ензимний реагент- холестеринестераза (150 ± 15) Е/л;- холестериноксидаза (100 ± 10) Е/л;- пероксидаза (5,0 ± 0,5) КЕ/л;- 4-амінофеназон (0,300 ± 0,015) ммоль/л;- фенол (30,0 ± 1,5) ммоль/л;- ТРІС (30,0 ± 1,5) ммоль/л;- стабілізатори, активатори.НР026.02 - 2 флакони по (100 ± 2) мл або 4 флакони по (50 ± 2) мл:НР026.06 - 1 пляшка з (1000 ± 20) мл;НР026.07 - 5 флаконів по (100 ± 2) мл;НР026.08 - 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл;НР026.09 - 1 флакон з (50 ± 2) мл;НР026.10 - 5 флаконів по (50 ± 2) мл2. Калібрувальний розчин холестерину з концентрацієй (5,17 ± 0,10) ммоль/лНР026.02, НР026.06 - НР026.10 - 1 ампула або флакон з (1,5 ± 0,1) мл | наб. | **1** |
| 18 | 30531 - Гематологічний контроль / калібратор | **«Калібрувальний розчин гемоглобіну» Філісіт** | Склад:1. Калібратор гемоглобіну ГН (з низькою концентрацією гемоглобіна а г/л - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл2. Калібратор гемоглобіну ГС (з середньою концентрацією гемоглобіна б г/л - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл3. Калібратор гемоглобіна ГВ (з високою концентрацією гемоглобіна в г/л - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) млА, б, в - концентрації гемоглобіну, які приведені на етикетці. 4. Розчинник – 1 флакон з (4,5 ± 0,5) мл. | уп. | **1** |
| 19 | [30217 - Клінічна хімія, однокомпонентний калібратор](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true) | **«Калібрувальний розчин альбуміну» Філісіт** | Склад:1. Калібрувальний розчин альбуміну 1000 мг/л – 1 флакон з (10,0 ± 0,5) мл - альбумін (1000 ± 40) мг/л - хлорид натрію (9,0 ± 0,18) г/л2. 0,9% розчин хлористого натрію (допоміжний реактив – в набір не входить) | уп. | **1** |
| 20 | [30215 - Загальний білірубін IVD, контрольний матеріал](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true) | **«Калібрувальний розчин білірубіну» Філісіт** | Склад:1. Ліофілізований альбумін для приготування 8 мл калібрувального розчину (20 ±1) г/л або розчин альбуміна (20 ±1) г/л – 2 флакона 2. Ліофілізований білірубін з альбуміном для приготування 1 мл калібрувального розчину а мкмоль/л або розчин білірубіна з альбуміном а мкмоль/л – 2 флакона | уп. | **1** |
| 21 | [38556 - Набір аланін-амінотрансферази](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true) | **«АлАТ» Філісіт** | Набір реактивів для визначення активності аланінамінотрансферази у сироватці крові (Метод Райтмана-Френкеля)Склад:1. Субстратно-буферный розчин АлАТ - 1 флакон з (50 ± 2) мл - фосфатний буфер (0,100 ± 0,005) моль / л- D, L- альфа-аланин (0,20 ± 0,01) міль / л, - 2-оксоглутарова кислота (2,0 ± 0,1) ммоль / л. 2. Стоп- реагент - 1 флакон з (50 ± 2) мл - 2,4-динитрофенилгидразин (1,00 ± 0,05) ммоль / л 3. Калібрувальний розчин - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл - піровинограднокислого натрію (2,0 ± 0,1) ммоль / л, (220 ± 11) мкг / мл, (що відповідає 176 мкг / млпіровиноградної кислоти) 4. Гідроокис натрію розчин (4,0 ± 0,2) міль / л або сухий - 1 флакон з (50 ± 2) мл або (8,00 ± 0,32) г. | наб. | **6** |
| 22 | [38499 - Комплект для визначення активності аспартат амінотрансферази](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=INN%3BGMDN&relation=true) | **«АсАТ» Філісіт** | Набір реактивів для визначення активності аспартатамінотрансферази у сироватці крові (Метод Райтмана-Френкеля)Склад:1. Субстратно-буферный розчин АсАТ - 1 флакон з (50 ± 2) мл - фосфатний буфер (0,100 ± 0,005) моль / л, - L- аспарагиновая кислота (0,100 ± 0,01) моль / л, - 2-оксоглутарова кислота (2,0 ± 0,1) ммоль / л. 2. Стоп- реагент - 1 флакон з (50 ± 2) мл - 2,4-динитрофенилгидразин (2,4 ДНФГ) (1,00± 0,05) ммоль / л 3. Калібрувальний розчин - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл - піровинограднокислого натрію (2,0 ± 0,1) ммоль / л, (220 ± 11) мкг / мл, (що відповідає 176 мкг / мл піровиноградної кислоти) 4. Гідроокис натрію розчин (4,0 ± 0,2) міль / л або сухий - 1 флакон з (50 ± 2) мл або (8,00 ± 0,32) г. | наб. | **6** |
| 23 | 52940 - Загальна амілаза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | **«Альфа-амілаза» Філісіт** | Набір реактивів для визначення активності альфа-амілази у біологічних рідинах. (По Каравею)Склад:1. Буфер рН (7,0 ± 0,1) – 2 флакона з (50,0 ± 2) мл - Фосфат натрія - (200 ± 20) ммоль/л - Хлорид натрія - (150 ± 15) ммоль/л 2. Розчин йода 0,1 Н – 1 флакон з (10 ± 0,5) мл; - Йод (12,7 ± 1,2) г/л; - Калій йодистий - (30,0 ± 1,5) г/л. 3. Розчин концентрата інгібітора – 1 флакон з (50 ± 2) мл; 4. Розчин субстрата - крохмаль розчинний - (10,0 ± 0,5) мг/мл – 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл. | наб. | **6** |
| 24 | 30211 — Набір реагентів для вимірювання компонентів у сироватці | **«ФілоНорм» Філісіт** | Контрольний матеріалСклад:«ФілоНорм» (ліофілізат або розчин) – 1 флакон з (3,0 ± 0,1) мл | фл. | **10** |
| 25 | 42709 - Набір для фарбування за Грамом, IVD | **«Забарвлення за Грамом» Філісіт** | Склад:1. Карболовий розчин генциана фіолетового – 1 флакон з (5,0 ±0,5) мл; 2. Розчин Люголя – 1 флакон з (25 ±1) мл; 3. Карболовий розчин фуксина Циля – 1 ампула з (2,5 ±0,1) мл. | наб. | **1** |
| 26 | 63234 - C-реактивний білок (CRP) ІВД, набір, аглютинація, експрес-аналіз | **«СРБ латекс-тест-Гранум»**  | Визначення С-реактивного білку методом латексної аглютинаціїСклад:Реагент 1: латексна суспензія, 2 мл - 1 шт. Реагент 2: розчинник, 14 мл - 1 шт. Реагент 3: позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 мг/л, 0,2 мл - 1 шт.Реагент 4: Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 мг/л, 0.2 мл - 1 шт. Палички для розмішування сироваток (100 шт.) Тестовий слайд - 1шт. Аналітичні характеристики чутливість тесту становить 6 мг/л (аглютинація на 2+). | уп. | **20** |
| 27 | 52532 – Анти-A групове типування еритроцитів IVD, антитіла | **«Діагностичний моноклональний реагент анти-А Групотест»** | Для визначення груп крові людини за системою АВ0Склад:Одне або кілька антитіл, здатних зв'язуватися зі специфічними антигенними детермінантами для аналізування клінічного зразка, щоб виявити еритроцитарні антигени групи А [ABO001] методом аглютинації.Анти-А – мишачий моноклональний IgM | фл. | **40** |
| 28 | 52538 — Анти-B групове типування еритроцитів IVD, антитіла | **«Діагностичний моноклональний реагент анти-В Групотест»** | Для визначення груп крові людини за системою АВ0Склад:Одне або кілька антитіл, здатних зв'язуватися зі специфічними антигенними детермінантами для аналізування клінічного зразка, щоб виявити еритроцитарні антигени групи В [АВО002] методом аглютинації.Анти-В – мишачий моноклональний IgM | фл. | **40** |
| 29 | 52647 — Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла | **«Діагностичний моноклональний реагент анти-D Групотест»** | Для визначення групи крові людини за системою RhesusСклад:Одне або кілька антитіл, здатних зв'язуватися зі специфічними антигенними детермінантами для аналізування клінічного зразка, щоб виявити Rh (D) [RH001], еритроцитарних антигенів з системи груп крові резус-фактор (Rhesus), методом аглютинації.Анти-D - людський моноклональний IgM | фл. | **40** |
| 30 | 30603 — Набір реагентів для визначення моноспецифічних антитіл | **Желатину розчин 10% Генезис** | Набір призначений для визначення резус-фактора крові методом конглютинації і для бактеріологічних дослідженьСклад:10 мл розчину містять желатину медичного 1 г; допоміжні речовини: розчин натрію гідроксиду, натрію хлорид, вода дистильована | уп. | **6** |
| 31 | 13732 — Біологічний індикатор контролювання стерилізації | **Набір реактивів «Азофенол» Генезис** | Набір призначений для контролю передстерилізаційної обробки виробів медичного призначення - визначення прихованих слідів крові (азопірамова проба), залишків лужних компонентів миючих засобів (фенолфталеїнова проба)Склад:1. Амідопірин - 5 г. 2. Аніліну гидрохлорид - 0,075 г. 3. Фенолфталеїн - 1 г.Для контролю передстерилізаційної обробки медичних виробів - визначення прихованих слідів крові (азопирамовая проба), залишків лужних компонентів миючих засобів (фенолфталеїнова проба) | наб. | **20** |
| 32 | 63271 - Бета-гемолітична числена група стрептокок стрептоліцін O антитіла ІВД, набір, аглютинація | **АсЛО латекс-тест Гранум** | Визначення антистрептолизина -О методом латексної аглютинаціїСклад:Реагент 1 – СЛ-О – латексний реагент 2 млРеагент 2 – Розчинник 10 млРеагент 3 – контрольний позитивний зразок 0,1 млРеагент 4 – контрольний слабо позитивний зразок 0,1 млРеагент 5 – контрольний негативний зразок 0,1 мл | наб. | **2** |
| 33 | 55868 Підрахунок еритроцитів IVD, контрольний матеріал | **Набір суспензій СпЛ RBC – контроль Н+П** | Для контролю правильності и відтворюваності при підрахунку еритроцитів (нормальна та патологічна концентрація клітин)Склад:Реагент 1 – Нормальна концентрація клітинРеагент 2 – Патологічна концентрація клітин | фл. | **2** |
| 34 | 56225 Лейкоцити підрахунок клітин IVD, контрольний матеріал  | **Набір суспензій СпЛ WBC – контроль Н+П** | Для контролю правильності и відтворюваності при підрахунку лейкоцитів (нормальна та патологічна концентрація клітин)Склад:Реагент 1 – Нормальна концентрація клітинРеагент 2 – Патологічна концентрація клітин | фл. | **2** |
| 35 | 53393-Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD, реагент | **"Холестерин-HDL" Філісіт** | Набір реактивів для визначення концентрації HDL холестерину (ліпопротеїдів високої щільності (ЛПВЩ)) у сироватці крові і плазмі людинСклад:1. Осаджуючий реагент 2 флакони по (100 ± 2) мл:- фосфорновольфрамова кислота (0,560 ± 0,028) ммоль/л;- хлорид магнію (30,0 ± 1,5) ммоль/л | наб. | **1** |
| 36 | 53395-Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD, набір, ферментний спектрофото | **"Холестерин-LDL" Філісіт** | Набір реактивів для визначення концентрації LDL холестерину (ліпопротеїдів низької щільності (ЛПВЩ)) у сироватці крові і плазмі людиниСклад:1. Маскуючий реагент LDL - 1 флакон з (40 ± 2) мл:- ТРІС (25,0 ± 1,2) ммоль/л;- холестеринестераза (5000 ± 15) Е/л;- холестериноксидаза (5000 ± 10) Е/л;- каталаза (10,0 ± 0,5) КЕ/л;- стабілізатори, хромоген, активатори.2. Реагент на холестерин LDL – 1 флакон з (10,0 ± 0,5) мл.- ТРІС (25,0 ± 1,2) ммоль/л;- 4-амінофеназон (3,40 ± 0,17) ммоль/л;- пероксидаза (10,0 ± 0,5) КЕ/л;- стабілізатори, активатори.3. Калібрувальний розчин холестерину – 1 ампула або флакон з (1,5 ± 0,1) мл. з концентрацією (5,17 ± 0,10) ммоль/л | наб. | **1** |
| 37 | 55112 - Ревматоїдний фактор IVD, набір, реакція аглютинації  | **Ревматоїдний фактор (RF) Гранум** | Визначення ревматоїдного фактора методом латексної аглютинаціїСклад:1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 ml (мл) (1 шт.)2. Реагент 2. Розчинник, 14 ml (мл) (1 шт.)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 IU/ml (МОд/мл),0.2 ml (мл) (1 шт.)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить РФ менш 12 IU/ml (МОд/мл),0.2 ml (мл) (1 шт.)5. Палички для розмішування сироваток (100 шт.)6. Тестовий слайд (2 шт.) | наб. | **2** |
| 38 | 51819 - Treponema pallidum reagin antibody IVD, набір, реакція аглютинації | **Набір реагентів для РМП (сифіліс) RPR-01 Діапрофмед** | Для лабораторної діагностики сифілісу. Для виявлення реагінових антитіл до Treponema pallidum в сироватці та плазмі крові людини в реакції мікропреципітації (РМП)Склад:Розчин, що містить кардіоліпін (0,03%), лецитин (0,27%) холестерин (0,9%) в абсолютному етиловому спирті. Прозорий безбарвний розчин з характерним запахом спирту. Допускається утворення кристалів холестерину на холоді, які розчиняються при температурі (37±1)°С] 5 × 2 мл Холін-хлорид 70% Холін-хлорид в 0,9% розчині натрію хлориду (прозорий безбарвний розчин з характерним запахом) 1 × 5 мл Позитивний контроль 4+ Готовий до використання. Інактивована сироватка, яка містить антитіла до кардіоліпінового антигену. Титр реагінових антитіл до T.pallidum є достатнім для отримання позитивного результату 4+ в РМП (світло-жовтий) 1 × 1 мл Ніж ампульний\* 1 шт.  | наб. | **4** |
| 39 | 51821- Treponema pallidum reagin antibody IVD, реагент | **Контрольна сироватка для РМП (сифіліс 2+) RPR-02-4 Діапрофмед** | Для контролю якості лабораторних досліджень на сифіліс в реакції мікропреципітації (РМП)Склад:Позитивний контроль 2+ Рідкий, готовий до використання. Інактивована сироватка крові хворих на сифіліс пацієнтів, яка містить антитіла до кардіоліпінового антигену. Титр реагінових антитіл до T.pallidum є достатнім для отримання позитивного результату 2+ в РМП (світло-жовтий) 3×1 мл  | наб. | **1** |
| 40 | 41400 - Контроль гемоглобіну | **Гемоглобін - контроль РенаУ** | Набір контрольних розчинів гемоглобінуСклад:Набір контрольних розчинів гемоглобіну, 3 мл № 3, 450 мл | уп. | **1** |
| 41 | 59085-Мікропротеїн ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз  | **Контроль білка, глюкози, ph в сечі "КГБС"** | Контрольні розчини призначені для побудови калібрувального графіка контролю правильності та вирогідності вимірювань при визначені концентрації білку, глюкози та рН в сечі та спиномозковій рідині (СМР)Склад:Контрольні розчини А,Б,В,Г - 4 флакона з (10,0 ±0,5) мл (точне значення концентрації білку, глюкози та рН зазнаяено на флаконах з контрольними розчинами) | наб. | **2** |

**ІІ. ІНФОРМАЦІЯ про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, в тому числі документи, які повинен надати учасник для підтвердження відповідності зазначеним характеристикам:**

1. При поставці на кожну партію товару Учасник надає копії Сертифікатів якості від виробника (паспортів якості, сертифікатів аналізу, звітів про тестування).
2. Товар, запропонований учасником, повинен бути дозволений до застосування в медичній практиці на території України, відповідати вимогам щодо якості безпеки відповідно до законодавства України.

*На підтвердження Учасник повинен надати завірені належним чином копії Свідоцтв про державну реєстрацію (видане не раніше 2014 року відповідно до Постанови КМУ від 02.10.2013 року № 753* *«Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів») або Декларації (Сертифікат) про відповідність технічному регламенту на кожне найменування з переліку медичних виробів, що підтверджують можливість застосування товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності.*

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико–технічним вимогам, викладеним у даному додатку до Документації.

*Еквівалентом «медичні вироби» в розумінні даної документації є медичні вироби розміри, комплектація, матеріали, градація та інші стандартні характеристики яких абсолютно співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару, на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів.*

*Запропонований товар повинен відповідати всім нижче наведеним медико-технічним характеристикам (вимогам).*

*В разі, якщо пропозицією учасника передбачаються еквівалентні товари до тих товарів, що є предметом закупівлі , учаснику в складі пропозиції необхідно додатково надати в довільній формі порівняльну характеристику, яка повинна бути обов’язково підтверджена посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документу виробника українською мовою, в якому міститься ця інформація разом з додаванням завірених його копій.*

1. Залишковий термін придатності медичних виробів на момент постачання повинен становити не менше 75% загального терміну їх зберігання, встановленого в інструкції по використанню, але не менше 12 місяців. Учасник у складі пропозиції повинен надати лист виробника чи уповноваженого ним представника щодо терміну придатності товару, який повинен становити на момент постачання не менше 75% від терміну придатності, визначеного виробником, але не менше 12 місяців, лист повинен містити посилання на номер оголошення про проведення відкритих торгів

*У разі подання пропозиції, яка не відповідає технічним вимогам, пропозиція буде відхилена як така, що не відповідає вимогам документації.*

***\*Всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».***

***Посада, ім’я, прізвище, підпис уповноваженої особи Учасника***

Додаток №3

*(надається на фірмовому бланку Учасника)*

### ІНФОРМАЦІЯ ПРО УЧАСНИКА

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **Вимоги** | **Для заповнення** |
| 1 | Повне найменування учасника |  |
| 2 | ЄДРПОУ |  |
| 3 | Місцезнаходження/ юридична адреса: |  |
| Індекс |  |
| Область |  |
| Район |  |
| Населений пункт |  |
| Район |  |
| Вулиця/проспект/ провулок/площа |  |
| Будинок |  |
| 4 | Адреса фактичного перебування учасника: |  |
| Індекс |  |
| Область |  |
| Район |  |
| Населений пункт |  |
| Район |  |
| Вулиця/проспект/ провулок/площа |  |
| Будинок |  |
| 5 | Контактний телефон (код - номер) |  |
| 6 | Телефакс (код - номер) |  |
| 7 | Електронна пошта |  |
| 8 | Банківські реквізити учасника для укладання договору: |  |
| Номер рахунку |  |
| Найменування установи банку |  |
| МФО |  |
| 9 | Керівник учасника: |  |
| Посада |  |
| П.І.П. повністю |  |
| Робочий телефон |  |

***Посада, ім’я, прізвище, підпис уповноваженої особи Учасника***

Додаток №4

*(надається на фірмовому бланку Учасника)*

**ЛИСТ-ЗГОДА**

Відповідно до Закону України «Про захист персональних даних» від 01.06.10 № 2297-VI даю згоду на обробку, використання, поширення та доступ до персональних даних, які передбачено законом України «Про публічні закупівлі», а також згідно з нормами чинного законодавства, моїх персональних даних (у т.ч. паспортні дані, ідентифікаційний код, свідоцтво платника податків, банківські реквізити, розрахункові рахунки, електронні ідентифікаційні дані: номери телефонів, електронні адреси або інша необхідна інформація, передбачена законодавством), відомостей, які надаю про себе для забезпечення участі у процедурі електронних закупівель, цивільно-правових та господарських відносин.

Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/

 /Підпис/