**Додаток 2**

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

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **п/п** | **Найменування** | **Технічні вимоги** | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
| 1 | **Тест для виявлення антитіл до ВІЛ1/2 (HIV1/2), W006-C**  **НК 024:2019 48446** | **Тест для виявлення антитіл до ВІЛ1/2 (HIV1/2), W006-C, №1**  **Виробник: «Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd.»**  Загальний термін придатності: не менше 24 міс  Процедура тестування проводиться при температурі  10 – 30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури.  Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка, плазма  Отримання результатів: 15 хв.  Чутливість: дорівнює 100,00%  Специфічність: не нижче 99,00%  Зберігання: як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (t від +2 до +30° С)  Тест – системи мають формат тест – касети та кожен тест має бути індивідуально укомплектований необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером або небулою з реагентом у кожному тесті, інструкцією українською мовою.  Надання аналогів не передбачено. | Шт. | 250 |
| 2 | **Комбінований тест на наркотики №10**  **(**амфетамін (AMP), марихуана (ТНС), морфін (МОР), метамфетамін (МЕТ), барбітурати (BAR), бензодіазепін (BZO), кокаїн (COC), фенциклідин (PCP), метадон (MTD), екстазі (МДМА)  **Код НК 024:2019 46994** | **Комбінований тест на наркотики №10** (амфетамін (AMP), марихуана (ТНС), морфін (МОР), метамфетамін (МЕТ), барбітурати (BAR), бензодіазепін (BZO), кокаїн (COC), фенциклідин (PCP), метадон (MTD), екстазі (МДМА)  **Тестовий планшет (панель)**  - призначені для якісного визначення амфетаміну, марихуани, морфіну, метамфітаміну барбітуратів, бензодіазепіну, кокаїну, фенциклідину, метадону, екстазі та їх основних метаболітів в зразках сечі людини;  -надаються в індивідуальній упаковці;  чутливість:  Амфетамін – 500 нг/мл  Марихуана – 50 нг/мл  Морфін – 300 нг/мл  Метамфетамін – 500 нг/мл  Барбітурати - 300 нг/мл  Бензодіазепін - 300 нг/мл  Кокаїн – 300 нг/мл  Фенциклідин – 25 нг/мл  Метадон – 300 нг/мл  Екстазі - 500 нг/мл  - швидкість аналізу 5 хвилин;  **Зберігання і стабільність**  1.Зберігати при температурі 2°С~30 °С у закритій упаковці до закінчення терміну придатності.  2. Бажано використати тест протягом 1 години після відкриття первинного пакування.  3. Використовуйте тест при вологості від 20% до 90% і температурі від 10°С до 30 °С.  4. Термін придатності тесту становить 24 місяці від дати виготовлення.  5. Зберігати у місці, захищеному від дії сонячного світла, вологи та високої температури.  6. Не заморожувати.  Надання аналогів не передбачено | Шт. | 2500 |
| 3 | **Комбінований тест на наркотики №3**  (Метилендіоксипіровалерон (MDPV 1000), Альфа-піролідинопентіофенон  (α-PVP500), Меткатинон (MCAT 500))  **Код НК**  **024:2019**  **46994** | **Комбінований тест на наркотики №3**  (Метилендіоксипіровалерон (MDPV 1000), Альфа-піролідинопентіофенон, (α-PVP 500), Меткатинон (MCAT 500))  **Тестовий планшет (панель)**  - призначені для якісного визначення метилендіоксипіровалерона, альфа-піролідинопентіофенона, меткатинона в зразках сечі людини;  -надаються в індивідуальній упаковці;  Процедура проведення аналізу методом занурення;  чутливість:  Метилендіоксипіровалерон (MDPV) - 1000 нг/мл.  Альфа-піролідинопентіофенон (α-PVP) - 500 нг/мл.  Меткатинон (MCAT) - 500 нг/мл.  - швидкість аналізу 5 хвилин  **Зберігання і стабільність**  1.Зберігати при температурі 2°С~30 °С у закритій упаковці до закінчення терміну придатності.  2. Бажано використати тест протягом 1 години після відкриття первинного пакування.  3. Використовуйте тест при вологості температурі від 15°С до 30°С.  4. Термін придатності тесту становить 24 місяці від дати виготовлення.  5. Зберігати у місці, захищеному від дії сонячного світла, вологи та високої температури.  6. Не заморожувати.  Надання аналогів не передбачено | Шт. | 20 |
| 4 | Набір ІФА для визначення паратиреоїдного гормону інтактного  **54279**  **Інтактний паратиреоїдний гормон IVD, набір, імуноферментний аналіз** (ІФА) | Набір повинен бути придатним для кількісного визначення концентрації інтактного ПТГ в сироватці або плазмі людини за допомогою мікропланшетного ферментного імуноаналізу, колориметричного.  Принцип методу: метод рівноваги типу сендвіч (ТИП 2). Набір повинен включати 6 флаконів ліофілізованих калібраторів з концентраціями 0 , 15 , 75 , 150 , 500  і 1000  пг/мл. Контроль повинен бути включений до складу набору.  Об’єм зразка: не більше, ніж 100 мкл. Час інкубації не повинен перевищувати 80 хв. Стабільність комплексу після додавання стоп-розчину –не менше 15 хв. | Набір | 5 |
| 5 | Імуноферментна тест-система для виявлення сумарних антитіл до вірусу  гепатиту С  48364 - Вірус гепатиту C імуноглобулін M (IgM) антитіла IVD, реагент | Склад набору  ELISA STRIPS 2x96  лунок  ІФА-планшет  В кожній лунці планшету засорбовані рекомбі- нантні антигени ВГС core, NS3,  NS4 та NS5. Лунки можна відокремлювати. 12 стрипів по 8 лунок.  CONTROL + 1x0,7 ml  Позитивний контроль  Розчин специфічних імуноглобулінів з консерван-  том (рожевий).  CONTROL – 1x1,8 ml  Негативний контроль  Розчин альбуміну з консервантом (жовтий).  SAMPLE DILUENT 1x20 ml  Розчин для розведення сироваток  Буферний розчин з детергентом та консервантом  (коричнево-зелений).  CONJUGATE SOLUTION 1x22 ml  Розчин кон’югату  Буферний розчин моноклональних антитіл до IgG  та IgM людини, кон’югованих з пероксидазою хро-  ну, зі стабілізаторами та консервантом (зелений),  готовий до використання.  TMB SOLUTION 1x22 ml  Розчин ТМБ  Розчин ТМБ, Н2О2, стабілізатор, консервант (без-  барвний), готовий до використання.  WASH TWEEN 20X 1x80 ml  Розчин для промивання Tw (20х)  20-ти кратний концентрат фосфатного буферу з  Твіном-20 та NaCl (безбарвний).  STOP SOLUTION 1x22 ml  Стоп-реагент  Розчин 0,5 mol/l H2SO4 (безбарвний), готовий до  Використання  Компоненти тест-системи мають бути біологічно безпечними, позитивний та  негативний контролі не повинні містити сироватку крові (або її компоненти)  пацієнтів, які хворіли або хворіть на Гепатит С | Уп. | 10 |

З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та строками придатності, учасник надає **ОРИГІНАЛ ГАРАНТІЙНОГО ЛИСТА ВИРОБНИКА** (представництва, філії виробника, якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки предмету закупівлі цих торгів із строками придатності та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією учасника торгів.