**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 місПроцедура тестування проводиться при температурі  10 – 30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури.Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка, плазмаОтримання 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/млМарихуана – 50 нг/млМорфін – 300 нг/млМетамфетамін – 500 нг/млБарбітурати - 300 нг/млБензодіазепін - 300 нг/млКокаїн – 300 нг/млФенциклідин – 25 нг/млМетадон – 300 нг/млЕкстазі - 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 вірусугепатиту С48364 - Вірус гепатиту C імуноглобулін M (IgM) антитіла IVD, реагент | Склад наборуELISA STRIPS 2x96лунокІФА-планшетВ кожній лунці планшету засорбовані рекомбі- нантні антигени ВГС core, NS3, NS4 та NS5. Лунки можна відокремлювати. 12 стрипів по 8 лунок.CONTROL + 1x0,7 mlПозитивний контрольРозчин специфічних імуноглобулінів з консерван-том (рожевий).CONTROL – 1x1,8 mlНегативний контрольРозчин альбуміну з консервантом (жовтий).SAMPLE DILUENT 1x20 mlРозчин для розведення сироватокБуферний розчин з детергентом та консервантом(коричнево-зелений).CONJUGATE SOLUTION 1x22 mlРозчин кон’югатуБуферний розчин моноклональних антитіл до IgGта IgM людини, кон’югованих з пероксидазою хро-ну, зі стабілізаторами та консервантом (зелений),готовий до використання.TMB SOLUTION 1x22 mlРозчин ТМБРозчин ТМБ, Н2О2, стабілізатор, консервант (без-барвний), готовий до використання.WASH TWEEN 20X 1x80 mlРозчин для промивання Tw (20х)20-ти кратний концентрат фосфатного буферу зТвіном-20 та NaCl (безбарвний).STOP SOLUTION 1x22 mlСтоп-реагентРозчин 0,5 mol/l H2SO4 (безбарвний), готовий доВикористанняКомпоненти 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.