**Додаток 2**

**до тендерної документації**

**«код ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» - 33690000-3 «Лікарські засоби різні» (30540 - Набір реагентів для визначення тромбінового часу, 55981 - Активований частковий тромбопластиновий час IVD, набір, аналіз утворення згустку, 30541 - Набір реагентів для визначання фібриногену, 30541 - Набір реагентів для визначання фібриногену, 30212 - Набір реагентів для вимірювання вмісту компонентів у сироватці, 30212 - Набір реагентів для вимірювання вмісту компонентів у сироватці, 55981 - Активований частковий тромбопластиновий час IVD, набір, аналіз утворення згустку, 61032 - Кювету для лабораторного аналізатора ІВД, одноразового використання)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **п/п** | **Найменування** | **К-ть** | **Код та назва товару згідно з НК 024:2019** | **Технічні характеристики** |
| 1 | Тромбіновий час (ТЧ) (4 x 3 мл) | 2 | 30540 - Набір реагентів для визначення тромбінового часу | Сертифікати якості, інструкція. Метод вимірює час утворення тромбу. Стабільність після розведення в оригінальному флаконі: три дні при температурі 22 ºC, п'ять днів при температурі 15 ºC і сім днів при температурі 2-8 ºC. Відтворюваність (в середині дослідження): Средній ТЧ (с) 20,6 – КВ- 2,53 % n-10 |
| 2 | Активований частковий тромбопластиновий час (АЧТЧ) (4 x 4 мл) | 2 | 55981 - Активований частковий тромбопластиновий час IVD, набір, аналіз утворення згустку | Сертифікати якості, інструкція. A. Реактив: цефалін з мозку кролика і мікронізований кремній у буферній середовищі зі стабілізатором, ліофілізований. Стабільність після розведення в оригінальному флаконі: один день при температурі 22 ºC, два дні при температурі 16 º C і сім днів при температурі 2-8 º C. |
| 3 | Фібриноген Clauss (4 x 2 мл) | 3 | 30541 - Набір реагентів для визначання фібриногену | Сертифікати якості, інструкція. Метод Клаусса. A. Реагент: високоочищений альфа-тромбін людини в буферному середовищі з кальцієм і стабілізатором, ліофілізований. Стабільність робочого реагента після розведення в оригінальному флаконі: три дні при температурі 22ºC, п'ять днів при температурі 15ºC і сім днів при температурі 2-8ºC. |
| 4 | Фібриноген Clauss (4 x 15 мл) | 3 | 30541 - Набір реагентів для визначання фібриногену | Сертифікати якості, інструкція. Реагент B Фібриноген: імідазольна буферний розчин зі стабілізатором, рідина. Сумісний з реагентом А |
| 5 | Коагуляційний контроль І (4 x 1 мл) | 1 | 30212 - Набір реагентів для вимірювання вмісту компонентів у сироватці | Сертифікати якості, інструкція. Контроль коагуляції - ліофілізована плазма крові людини зістабілізатором. Зберігати при температурі 2-8ºC.Ліофілізований контроль коагуляції стійкий до кінця терміну придатності, вказаного на етикетці. Контроль коагуляції залишається стабільним протягом 8 годин при температурі -20°C. |
| 6 | Коагуляційний контроль ІІ (4 x 1 мл) | 1 | 30212 - Набір реагентів для вимірювання вмісту компонентів у сироватці | Сертифікати якості, інструкція. Контроль коагуляції - ліофілізована плазма крові людини зі стабілізатором. Зберігати при температурі 2-8ºC. |
| 7 | Активований частковий тромбопластиновий час (АЧТЧ) (4 x 16 мл) | 2 | 55981 - Активований частковий тромбопластиновий час IVD, набір, аналіз утворення згустку | Сертифікати якості, інструкція. B. Реактив: буферний розчин кальцію хлориду 0,025 моль/л зі стабілізатором. Стабільність після розведення в оригінальному флаконі: один день при температурі 22 ºC, два дні при температурі 16 º C і сім днів при температурі 2-8 º C |
| 8 | Кювети 500 шт. | 3 | 61032 - Кювету для лабораторного аналізатора ІВД, одноразового використання | Інструкція. Кювети 75 мкл сумісні з коагулометром COAX, Biosystems |

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

*Еквівалентом (аналогом) товару в розумінні даної тендерної документації є товар, якість, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками препарату, що є предметом закупівлі.*

*Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів. (У разі надання еквіваленту товару, учасник надає документи, які підтверджують повну відповідність товару, а саме: детальне обґрунтування співвідношення складу активних діючих речовин запропонованого товару, копії сертифікату якості (паспорта), копії інструкцій на запропоновані еквіваленти.*