

**Комунальне некомерційне підприємство «Київський міський центр
радіаційного захисту населення міста Києва від наслідків Чорнобильської
катастрофи»**

Обґрунтування технічних та якісних характеристик,
очікуваної вартості предмета закупівлі

ДК 021:2015: 33690000-3 - Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви – 32 позиції)

СЕЧОВА КИСЛОТА PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53583 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз); АЛЬФА-АМІЛАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 52940 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз); БІЛІРУБІН ПРЯМИЙ PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53236 Білірубін прямий IVD (діагностика in vitro), кількісно визначати кон'югований (прямий) білірубін у клінічному зразку); БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53229 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофото-метричний аналіз); КАЛЬЦІЙ АРСЕНАЗО PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 45789 Кальцій (Ca²⁺) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз); КРЕАТИНКІНАЗА-MB PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 52994 Серцевий ізофермент креатинкінази IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); КРЕАТИНКІНАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53001 Загальна креатинкіназа IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний Спектрофотометричний аналіз); ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНІВ ВИСОКОЇ ГУСТИНИ ПРЯМИЙ PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53391 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз); ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНУ НИЗЬКОЇ ГУСТИНИ ПРЯМИЙ PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53395 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз); КРЕАТИНІН PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз); ЗАЛІЗО PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 54762 Залізо IVD (діагностика in vitro), реагент); ЛУЖНА ФОСФАТАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент (52929 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент); ГАММА-ГЛЮТАМІЛТРАНСФЕРАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53027 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); ГЛЮКОЗА PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53301 Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз); АСПАРТАТАМІНОТРАНСФЕРАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 52954 Загальна Аспарт -атамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз); АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 52923 Аланін -амінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз); ЛАКТАТДЕГІДРОГЕНАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53072 Загальна лактатдегідрогеназа IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз); ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53985 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, ферментна спектрофотометрія); ТРИГЛІЦЕРИДИ PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53460 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз); СЕЧОВИНА PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз); ХОЛЕСТЕРИН PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 53359 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз); Контрольна сироватка норма або еквівалент (НК 024:2023: 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); МУЛЬТИКАЛІБРАТОР РІВЕНЬ 2 або еквівалент (НК 024:2023: 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор); КРЕАТИНКІНАЗА-MB КАЛІБРАТОР або еквівалент (НК 024:2023: 44694 Калібратор для визначення серцевого ізоферменту креатинкінази, IVD (діагностика in vitro)); КРЕАТИНКІНАЗА-MB КОНТРОЛЬ П або еквівалент (НК 024:2023: 44693 Контрольний матеріал для визначення серцевого ізоферменту креатинкінази, IVD (діагностика in vitro)); ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНУ ВИСОКОЇ

ГУСТИНИ/ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНУ НИЗЬКОЇ ГУСТИНИ КАЛІБРАТОР або еквівалент (НК 024:2023: 41728 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), калібратор); ЛУЖНИЙ ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН PRESTIGE 24i або еквівалент (НК 024:2023: 63377 Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro); Розчинник або еквівалент (НК 024:2023: 58237 -Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напіваавтоматичні системи); Очищуючий розчин або еквівалент (НК 024:2023: 63377 - Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)); Лізуючий реагент CN вільний або еквівалент (НК 024:2023: 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)); НАЕМ 12 КОНТРОЛЬ НОРМА або еквівалент (НК 024:2023: 55866 - Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); РОЗЧИН FLUSH або еквівалент (НК 024:2023: 63377 - Засіб для очищенняприладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)))

Номер закупівлі: UA-2025-02-13-010581-a

Процедура закупівлі: Відкриті торги з особливостями

Інформація про закупівлю:

Очікувана вартість закупівлі: 789 700,00 грн. з ПДВ

Кількість: 32 позиції.

Обґрунтування доцільності закупівлі: У зв'язку з необхідністю забезпечення роботи лабораторії.

Обґрунтування обсягів закупівлі: Виникла потреба у придбанні реактивів, для надання медичної допомоги хворим.

№	Код за НК 024:2023	Найменування предмету закупівлі	Медико-технічні вимоги	К-ть	Од. виміру
1	53583 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метр ичний аналіз	СЕЧОВА КИСЛОТА PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 8x23 мл, R2: 8x7,5 мл Сечова кислота має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i ферментативним методом з використанням урикази і пероксидази. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 12 тижнів.	4	набір
2	52940 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метр ичний аналіз	АЛЬФА-АМИЛАЗ А PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 10x25 мл. Реагент призначений для визначення активності α-амілази на біохімічних аналізаторах SAPPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при зберіганні 2 – 8°C.	6	набір
3	53236	БІЛІРУБІН ПРЯМИЙ PRESTIGE 24i	Набір, призначений для кількісного визначення рівня прямого білірубіну в сироватці крові, призначений для використання на біохімічних	7	набір

	Білірубін прямий IVD (діагностика in vitro), кількісно визначати кон'югований (прямий) білірубін у клінічному зразку	або еквівалент	аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i. Фасування: 1-Реагент - 6 x 21 мл, 2-Реагент - 6 x 6.5 мл.		
4	53229 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофото-метр ичний аналіз	БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 11x23 мл, R2: 11x7 мл. Загальний білірубін має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i з використанням ванадату як окисника. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 10-25°C.	14	набір
5	45789 Кальцій (Ca ²⁺) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометри чний аналіз	КАЛЬЦІЙ АРСЕНАЗО PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: 6x22 мл. Кальцій має визначатись на біохімічному аналізаторі SAPHIR-400 або Prestige 24i, Biolis 24i. фотометричним тест з використанням арсеназо III.	1	набір
6	52994 Серцевий ізофермент креатинкінази IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометри чний аналіз	КРЕАТИНКІНАЗА -MB PRESTIGE 24i або еквівалент	Набір призначений для визначення активності фракції КК-MB, що використовується в біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i. Фасування: 1-Реагент – 2 x 22,5 мл , 2-Реагент - 2 x 6 мл.	3	набір
7	53001 Загальна креатинкіназа IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний Спектрофотометри чний аналіз	КРЕАТИНКІНАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 2x22,5 мл, R2: 2x6 мл. Креатинкіназа має визначатись на автоматичному біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i оптимізованим і модифікованим методом, розроблений з урахуванням рекомендацій Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі	4	набір

			2 - 10°C стабільними не менше 12 тижнів.		
8	53391 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз	ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНІВ ВИСОКОЇ ГУСТИНИ ПРЯМИЙ PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 8x20,5 мл, R2: 8x7,8 мл. Холестерин ліпопротеїнів високої густини прямий має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i реакцією в присутності пероксидази з утворенням забарвленого комплексу. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C.	4	набір
9	53395 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз	ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНУ НИЗЬКОЇ ГУСТИНИ ПРЯМИЙ PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 6x21,5 мл, R2: 6x8.5 мл. Холестерин ліпопротеїнів низької густини прямий має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 12 тижнів.	4	набір
10	53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	КРЕАТИНІН PRESTIGE 24i або еквівалент	Реактив, що повинен бути призначений для визначення концентрації креатиніну, що використання на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i. Фасування: 1-Реагент - 8 x 23 мл, 2-Реагент - 8 x 7,5 мл.	15	набір
11	54762 Залізо IVD (діагностика in vitro), реагент	ЗАЛІЗО PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 10x23 мл, R2: 10 x 6 мл Залізо має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i колориметричним методом з ферозином без депротеїнізації. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 11 тижнів.	3	набір

12	52929 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент	ЛУЖНА ФОСФАТАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 8x23 мл, R2: 8x7,5 мл. Лужна фосфатаза має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i кінетичним методом, згідно вимог IFCC. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при зберіганні 2-8 °С. Реагенти мають бути стабільними на борту аналізатора не менше 12 тижнів при 2 – 10 °С.	3	набір
13	53027 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	ГАММА-ГЛУТАМІЛТРАНСФЕРАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 8x23 мл, R2: 8x7,5 мл. Гама-глутамілтрансфераза має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i. Кінетичний метод з L-γ-глутаміл-3-карбокси-4-нітроанілідом, згідно вимог IFCC. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2-8 °С, а на борту апарату при температурі 2 - 10 °С стабільними не менше 8 тижнів.	8	набір
14	53301 Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	ГЛЮКОЗА PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 10x25 мл. Глюкоза має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i колориметричним, ензиматичним методом з оксидазою глюкози. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 8 тижнів.	15	набір
15	52954 Загальна Аспарт-атамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	АСПАРТАТАМІНОТРАНСФЕРАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 8x23 мл, R2: 8x7,5 мл. Аспартатамінотрансфераза має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i оптимізованим і модифікованим методом, розроблений з урахуванням рекомендацій Міжнародної Федерації Клінічної	15	набір

	vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз		Хімії (IFCC), без піридоксальфосфату. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 12 тижнів.		
16	52923 Аланін-амінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз	АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 8x23 мл, R2: 8x7,5 мл. Аланінамінотрансфераза має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i оптимізованим і модифікованим методом, розроблений з урахуванням рекомендацій Міжнародної Федерації Клінічної Хімії (IFCC), без піридоксальфосфату. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C.	15	набір
17	53072 Загальна лактатдегідрогеназа IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз	ЛАКТАТДЕГІДРОГЕНАЗА PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 4x23 мл, R2: 4 x 7,5 мл. Лактатдегідрогеназа має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i оптимізованим методом, рекомендованим Німецьким Товариством Клінічної Хімії (DGKC) з піруватом і NADH. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 8 тижнів.	4	набір
18	53985 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, ферментна спектрофотометрія	ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 10x25 мл. Загальний білок має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i методом, що базується на біуретовій реакції. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі	6	набір

			2 - 10°C стабільними не менше 8 тижнів.		
19	53460 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз	ТРИГЛІЦЕРИДИ PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 8x23 мл, R2: 8x7,5 мл. Тригліцериди мають визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i колориметричним, ензиматичним методом з ліцерофосфат-оксидазою. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 8 тижнів.	6	набір
20	53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз	СЕЧОВИНА PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: R1: 8x23 мл, R2: 8x7,5 мл. Діагностичний набір для визначення концентрації сечовини, що використовується на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 8 тижнів.	15	набір
21	53359 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофото-метричний аналіз	ХОЛЕСТЕРИН PRESTIGE 24i або еквівалент	Фасування: 10 x 25 мл. Холестерин має визначатись на біохімічних аналізаторах SAPHIR-400 та/або Prestige 24i, Biolis 24i колориметричним, ензиматичним з естеразою і оксидазою холестерину (CHOD/PAP) методом.	14	набір
22	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Контрольна сироватка норма або еквівалент	Фасування: 4 x 5 мл Ліофілізована сироватка людського походження, повинна бути призначена для контролю вимірювань вмісту неорганічних, органічних і ферментативних компонентів, які в загальному знаходяться в межах норми. Розраховані цільові значення повинні бути результатом випробувань, проведених на автоматичних аналізаторах, а також ручними методами.	3	набір

			Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C.		
23	47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор	МУЛЬТИКАЛІБРАТОР РІВЕНЬ 2 або еквівалент	Фасування: 10 x 5 мл Реагент повинен бути призначений для використання в якості калібратора в аналізах в клінічній хімії. Повинен бути виготовлений на базі ліофілізованої людської сироватки крові. Концентрація органічних і неорганічних компонентів, а також активність ферментів в калібраторі, повинна бути достатня для калібрування аналізів, які проводяться на різного роду автоматичних аналізаторах. Сироватка має бути придатна до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C.	3	набір
24	44694 Калібратор для визначення серцевого ізоферменту креатинкінази, IVD (діагностика in vitro)	КРЕАТИНКІНАЗА-МВ КАЛІБРАТОР або еквівалент	Фасування: 1 x 1 мл. Реагент повинен бути призначений для використання в якості калібратора для визначення активності креатинкінази-МВ на автоматичних аналізаторах та в ручному режимі. Сировина, що використовувалась для виготовлення калібратора, повинна бути протестована на HBsAg, антитіла до ВГС, ВІЛ з негативним результатом. Нерозкритий калібратор повинен бути стабільний при 2-8 °C до дати, зазначеної на етикетці флакона, а після розчинення в щільно закритому стані - не менше 5 діб при 4 °C.	2	набір
25	44693 Контрольний матеріал для визначення серцевого ізоферменту креатинкінази, IVD (діагностика in vitro)	КРЕАТИНКІНАЗА-МВ КОНТРОЛЬ Н або еквівалент	Фасування: 1 x 3 мл. Контроль креатинкінази-МВ Н повинні бути призначені для стандартного якісного контролю активності креатинкінази-МВ. Контролі повинні бути виготовлені з людської ліофілізованої сироватки та протестовані на наявність антигену вірусу гепатиту В (HBsAg) і гепатиту С і антитіл до ВІЛ, і виявитись нереактивними.	2	набір

			Ліофілізована сироватки повинна бути стабільна при 2 - 8°C до закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці, а після відновлення – не менше 4 тижнів за умови зберігання при 2 - 8 °С.		
26	41728 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), калібратор	ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНУ ВИСОКОЇ ГУСТИНИ/ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНУ НИЗЬКОЇ ГУСТИНИ КАЛІБРАТОР <i>або еквівалент</i>	Фасування: 1 x 1 мл. Реагент повинен бути призначений для використання в якості калібратора для визначення концентрації холестерину ЛПВГ/ЛПНГ прямим методом. Повинен бути ліофілізованою людською сироваткою, яка була протестована на антитіла до ВІЛ, HBsAg, гепатиту С і виявилась нереактивною. Нерозкритий калібратор повинен бути стабільний при 2-8 °С до дати, зазначеної на етикетці флакона, а після розчинення: не менше 5 діб при 2-8 °С.	2	набір
27	63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)	ЛУЖНИЙ ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН PRESTIGE 24i <i>або еквівалент</i>	Промивний розчин, повинен бути призначений для очищення кювет наступних біохімічних аналізаторів: Biolis 24i Premium і Biolis 30i. Склад: гідроксид натрію, САВІНАЗА, ПАР, консервант. Фасування: 500 мл.	3	набір
28	58237 -Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напіваавтоматичні системи	Розчинник <i>або еквівалент</i>	Розчинник призначений для розбавлення цільної крові перед підрахунком і визначення розмірів еритроцитів/лейкоцитів/тромбоцитів. Він підтримує стабільність еритроцитів/тромбоцитів під час підрахунку. Склад повинен відповідати: хлорид натрію, буфер, стабілізатори 0.27%, хелатор іонів металів, консерванти. Фасування: 20 л.	9	набір
29	63377 - Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)	Очищуючий розчин <i>або еквівалент</i>	Очищуючий розчин призначений для видалення протеїнових забруднень з вимірювальної системи аналізатора після кожного аналізу зразків крові. Склад повинен відповідати: консерванти 0.076%, сульфат натрію, хлорид калію, гідроксид натрію, детергенти. Фасування 1л.	6	шт

30	61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)	Лізуючий реагент CN вільний <i>або еквівалент</i>	Лізуючий агент для вимірювання гемоглобіну, підрахунку та диференціювання білих кров'яних тілець. Використовуючи в комбінації з розчинником, цей реагент лізує еритроцити та захищає стан лейкоцитів, дозволяючи диференціацію в трьох популяціях (лімфоцити, моноцити, гранулоцити). Склад повинен відповідати: солі четвертинного амонію 2.47%, сульфат натрію, хлорид калію. Фасування: 1 л.	5	набір
31	55866 - Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	НАЕМ 12 КОНТРОЛЬ НОРМА <i>або еквівалент</i>	Фасування: 2,5 мл Кров контрольна, яка призначена для контролю якості вимірювань, що проводяться на автоматичних та напівавтоматичних гематологічних аналізаторах та за допомогою ручного методу. Контрольна кров є сумішшю людських еритроцитів, лейкоцитів та тромбоцитів тваринного походження, що містяться у рідині, склад якої схожий на плазму з додаванням консервантів. Після відкриття пробірки термін стабільності контрольного матеріалу при дотриманні умов зберігання 2-8°C повинен становити не менше 2-х тижнів.	4	флак
32	63377 - Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)	РОЗЧИН FLUSH <i>або еквівалент</i>	Промивний розчин - це сильно лужний очисний реагент на основі гіпохлориту, який використовується для видалення залишків біологічного матеріалу та реагентів, що залишаються на елементах вимірювальної системи аналізатора. Реагент призначений для періодичного регулярного очищення. Склад повинен відповідати: активний хлор 3.5%, гідроксид натрію 0.2%, стабілізатори 0.5%, хлорид натрію. Фасування: 500 мл.	10	набір

Загальні вимоги:

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерної пропозиції документи, які підтверджують відповідність пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, а саме:

1. Товар, запропонований учасником, повинен бути дозволений для застосування та введений в обіг на території України відповідно до законодавства.

На підтвердження надати засвідчену учасником копію Декларації про відповідність виробу вимогам Технічного регламенту.

2. Кожна партія товару, під час поставки, повинна супроводжуватись документами, що підтверджують його якість із зазначенням даних, які вимагаються чинним законодавством України.
3. Товар повинен передаватися Замовнику в цілій та не пошкодженій упаковці, яка відповідає характеру товару, забезпечує цілісність товару, збереження його якості під час транспортування. На підтвердження учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі.
4. Термін придатності товару на момент поставки повинен становити не менше 70% від загального терміну зберігання встановленого виробником.
5. Учасник повинен за власний рахунок забезпечити доставку запропонованого товару за місцем його використання. Поставка товарів повинна здійснюватися дрібними партіями, відповідно до потреб закладу, без обмежень мінімального об'єму кількості товару в межах однієї поставки (одного замовлення) товарів, в обсягах та у строк визначений замовленням (заявкою) Замовника.
6. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника. На підтвердження учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки учасником товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, з необхідними термінами придатності та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника. Гарантійний лист повинен включати в себе: назву учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі.

Обґрунтування якісних характеристик закупівлі: Відповідно до медико-технічних вимог.

Обґрунтування очікуваної ціни закупівлі: Очікувана вартість закупівлі формувалась відповідно середньоринкових показників.