ОБҐРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик закупівлі

**Предмет закупівлі:**

**код ДК 021:2015 33690000-3 — Лікарські засоби різні**

**Глюкоза оксидазна (Набір реагентів); Холестерол (Набір реагентів); Амілаза (Набір реагентів); Білірубін Загальний (Набір реагентів); Прямий Білірубін (Набір реагентів); Загальний білок (Набір реагентів); Креатинін (Набір реагентів); Сечова кислота (Набір реагентів); Сечовина (Набір реагентів); Тригліцериди (Набір реагентів) ; Лужна фосфотаза (Набір реагентів) ; Гамма-глютамілтрансфераза (ГГТ) (Набір реагентів); ЛПВЩ (Набір реагентів); ЛПНЩ (Набір реагентів); Ліпіди (Набір контролей); Хімічний контроль (Набір реагентів); Калій (Набір реагентів); Кальцій Арсеназо (Набір реагентів); Глікозильований гемоглобін (HbA1c) (Набір реагентів); Промиваючий розчин: 1л; Протромбіновий час; Фібріноген; Тромбіновий час ; Активований частковий тромбопластиновий час ; Нормальна контрольна плазма (NCP); Патологічна контрольна плазма (ANCP); Універсальний промивний розчин (для автоматичних аналізаторів) ; Спеціальний очисний розчин (для автоматичних аналізаторів) ; Діагностичний моноклональний реагент анти-А для визначення групи крові людини за системою АВ0 ; Діагностичний моноклональний реагент анти-В для визначення групи крові людини за системою АВ0 ; Діагностичний моноклональний реагент анти-D для визначення групи крові людини за системою Rhesus ; ІФА набір (Аnti Troponema pallidum) ; Набір для виявлення сумарних антитіл до вірусу гепатиту C ; Набір для виявлення поверхневого антигена вірусу гепатиту В ; ІФА-набір для якісного виявлення сумарних антитіл до Helicobacter pylori; Набір для виявлення антитіл до блідої спірохети; Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ 1/2 та антигену ВІЛ1 ; Набір для імуноферментного визначення загального простатичного специфічного антигену в сироватці (плазмі) крові; Розчин ізотонічний; Лізуючий розчин; Концентрований розчин для промивання; Розчин для промивання; Розчин для очистки; Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2.5 мл (1 Норма); АСЛ-О - латекс-тест; РФ - латекс-тест; СРБ - латекс-тест; Лейкодіф 200**

**На виконання Постанови КАБІНЕТУ МІНІСТРІВ УКРАЇНИ від 11 жовтня 2016 р. № 710 “Про ефективне використання державних коштів”, оприлюднити на власному веб-сайті ОБҐРУНТУВАННЯ технічних та якісних характеристик закупівлі**

1. Предмет закупівлі: **Глюкоза оксидазна (Набір реагентів); Холестерол (Набір реагентів); Амілаза (Набір реагентів); Білірубін Загальний (Набір реагентів); Прямий Білірубін (Набір реагентів); Загальний білок (Набір реагентів); Креатинін (Набір реагентів); Сечова кислота (Набір реагентів); Сечовина (Набір реагентів); Тригліцериди (Набір реагентів) ; Лужна фосфотаза (Набір реагентів) ; Гамма-глютамілтрансфераза (ГГТ) (Набір реагентів); ЛПВЩ (Набір реагентів); ЛПНЩ (Набір реагентів); Ліпіди (Набір контролей); Хімічний контроль (Набір реагентів); Калій (Набір реагентів); Кальцій Арсеназо (Набір реагентів); Глікозильований гемоглобін (HbA1c) (Набір реагентів); Промиваючий розчин: 1л; Протромбіновий час; Фібріноген; Тромбіновий час ; Активований частковий тромбопластиновий час ; Нормальна контрольна плазма (NCP); Патологічна контрольна плазма (ANCP); Універсальний промивний розчин (для автоматичних аналізаторів) ; Спеціальний очисний розчин (для автоматичних аналізаторів) ; Діагностичний моноклональний реагент анти-А для визначення групи крові людини за системою АВ0 ; Діагностичний моноклональний реагент анти-В для визначення групи крові людини за системою АВ0 ; Діагностичний моноклональний реагент анти-D для визначення групи крові людини за системою Rhesus ; ІФА набір (Аnti Troponema pallidum) ; Набір для виявлення сумарних антитіл до вірусу гепатиту C ; Набір для виявлення поверхневого антигена вірусу гепатиту В ; ІФА-набір для якісного виявлення сумарних антитіл до Helicobacter pylori; Набір для виявлення антитіл до блідої спірохети; Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ 1/2 та антигену ВІЛ1 ; Набір для імуноферментного визначення загального простатичного специфічного антигену в сироватці (плазмі) крові; Розчин ізотонічний; Лізуючий розчин; Концентрований розчин для промивання; Розчин для промивання; Розчин для очистки; Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2.5 мл (1 Норма); АСЛ-О - латекс-тест; РФ - латекс-тест; СРБ - латекс-тест; Лейкодіф 200**
2. Кількість товару/робіт/послуг: *298 - наборів; 86- штук*
3. Місце поставки товару/робіт/послуг: *61172, Україна, Харківська обл., м.Харків, вул Роганська, 130-А, Індустріальний район*
4. Строк поставки товару/робіт/послуг: До 31 грудня 2023 року
5. Джерело фінансування – *Власні кошти*.

Замовник має право зменшити обсяги закупівлі залежно від потреб та/або реального фінансування видатків Замовника.

1. Очікувана вартість *870 000,00грн*
2. Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі:

**ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ:**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Код НК 024-2023** | **Назва товару** | **код ДК 021:2015** | **Од.виміру** | **Вимоги до технічних характеристик** | **Кіль-ість** |
| **1.** | 53307  Глюкоза IVD (діагностика in vitro ), реагент | Глюкоза оксидазна (Набір реагентів) | 33696200-7 | набір | Глюкоза Оксидазна Набір реагентів:  Реагент1, 1х125мл + Стандарт, 1х5мл  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 40 |
| 2 | 53362  Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro ), реагент | Холестерол (Набір реагентів) | 33696200-7 | набір | Холестерол Набір реагентів: Реагент1, 1х125мл + Стандарт, 1х5мл  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 10 |
| 3 | 52941  Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro ), реагент | Амілаза (Набір реагентів) | 33696200-7 | набір | Амілаза Набір реагентів: Реагент1, 1х125мл Загальний об’єм реагенту: 125 мл.  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 1 |
| 4 | 53231 Загальний білірубін IVD (діагностика *in vitro* ), реагент | Білірубін Загальний (Набір реагентів) | 33696200-7 | набір | Білірубін Загальний (напів-авто) Набір реагентів: Реагент1, 1x500мл + Реагент2, 1x50мл + Калібратор, 2x3мл  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 1 |
| 5 | 53236  Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro ), реагент | Прямий Білірубін (Набір реагентів) | 33696200-7 | набір | Прямий Білірубін (напів-авто) Набір реагентів: Реагент1, 1x500мл + Реагент2, 1x50мл + Калібратор, 2x3мл  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 1 |
| 6 | 53989  Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент | Загальний білок (Набір реагентів) | 33696200-7 | набір | Загальний білок Набір реагентів: Реагент1, 1х125мл + Стандарт, 1х5мл  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 1 |
| 7 | 53251   Креатинін IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз | Креатинін (Набір реагентів) | 33696200-7 | набір | Креатинін Набір реагентів: Реагент1, 1х125мл + Реагент2, 1х125мл + Стандарт, 1х5мл  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 2 |
| 8 | 53583  Сечова кислота IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Сечова кислота (Набір реагентів) | 33696200-7 | набір | Сечова кислота Набір реагентів: Реагент1, 1х125мл + Стандарт, 1х5мл Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 2 |
| 9 | 53590  Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент | Сечовина (Набір реагентів) | 33696200-7 | набір | Сечовина Набір реагентів: Реагент1, 1х125мл + Реагент2, 1х25мл + Стандарт, 1х5мл  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 1 |
| 10 | 53460  Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Тригліцериди (Набір реагентів) | 33696200-7 | набір | Тригліцериди Набір реагентів: Реагент1, 1х125мл + Стандарт, 1х5мл  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 7 |
| 11 | 52929Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент | Лужна фосфотаза (Набір реагентів) | 33696200-7 | набір | Лужна фосфотаза Набір реагентів: Реагент1, 1х100мл + Реагент2, 1х20мл  Загальний об’єм реагенту: 120 мл.  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 5 |
| 12 | 53030  Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент | Гамма-глютамілтрансфераза (ГГТ) (Набір реагентів) | 33696200-7 | набір | Гамма-глютамілтрансфераза (ГГТ) Набір реагентів: Реагент1, 1х100мл + Реагент2, 1х20мл  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 10 |
| 13 | 53393  Холестерин ліпопротеїдів високої щільності IVD (діагностика in vitro ), реагент | ЛПВЩ Набір реагентів:Реагент1, 1х30мл+Реагент2, 1х10мл+ Калібратор,1х3мл | 33696200-7 | набір | Загальний об’єм реагенту: 40 мл.  Складові набору: Реагент1, 1х30мл + Реагент2, 1х10мл + Калібратор, 1х3мл  Метод: кінцева точка  Довжина хвилі: 600/700 нм.  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 20 |
| 14 | 53398  Холестерин ліпопротеїдів низької щільності IVD (діагностика in vitro ), реагент | ЛПНЩ Набір реагентів: Реагент1, 1х30мл + Реагент2, 1х10мл + Калібратор,1х3мл | 33696200-7 | набір | Загальний об’єм реагенту: 40 мл.  Складові набору: Реагент1, 1х30мл + Реагент2, 1х10мл + Калібратор,1х3мл  Метод: Кінетика  Довжина хвилі: 546/660 нм.  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 20 |
| 15 | 53411  Холестерин ліпопротеїдів низької щільності (ЛПНЩ) IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал | Ліпіди Набір контролей: Рівень1, 1х3мл + Рівень2, 1х3мл | 33696200-7 | набір | Складові набору: Рівень1, 1х3мл + Рівень2, 1х3мл  Опис реагенту  Контроль поставляється в ліофілізованому вигляді, і приготований зі свіжих сироватки людини, збагаченої фракцією ліпідів. Перед вживанням повинен бути розведений в 3 мл деіонізованною водою.  Додавання консервантів дозволяє запобігати мікробній контамінації.  Процедура  Використовувати згідно з інструкціями до ручного методу або аплікаціями для лабораторного аналізатора. Зберігати і поводитися з контролем обережно, також як з сироватками пацієнтів.  Розвести кожен флакон, додавши рівно 3,0 мл дистильованої / деіонізованої води в кожен флакон. Обережно перемішати реагент для досягнення гомогенності розчину.  Зняти кришку.  Виконати тест.  Зафіксувати результати відповідно до програми контролю якості. | 3 |
| 16 | 47869  Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал | Хімічний контроль Набір реагентів :Рівень1, 1х5 мл+ Рівень2 , 1х5 мл | 33696200-7 | набір | Контрольна сироватка приготовлена на основі людської сироватки з добавками очищених біохімічних компонентів (екстракти тканин людини і тварин), хімічних сполук,  лікарських засобів, консервантів і стабілізаторів. Контроль знаходиться в ліофіілізованій формі для збільшення стабільності. Складові компоненти наведені до рівнів,зазначеним у таблиці очікуваних значень.  Складові набору: Рівень1, 1х5мл + Рівень2, 1х5мл | 5 |
| 17. | 63357  Калій (K+) IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометрія ферментів | Калій Набір реагентів:Реагент1,1х125мл+Стандарт, 1х5мл | 33696200-7 | набір | Загальний об’єм реагенту: 125 мл.  Складові набору: Реагент1, 1х125мл + Стандарт, 1х5мл  Метод: Турбідіметричний  Довжина хвилі: 500 нм.  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 5 |
| 18. | 45789  Кальцій (Ca2 +) IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз | Кальцій Арсеназо набір реагентів:Реагент1,1х125мл+Стандарт, 1х5мл | 33696200-7 | набір | Загальний об’єм реагенту:  125 мл.  Складові набору: Реагент1,  1х125мл + Стандарт, 1х5мл  Метод: кінцева точка  Довжина хвилі: 600-670 нм.  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором HTI BiochemSA Plus: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | 5 |
| 19. | 44435  Контрольний матеріал для визначення глікованого гемоглобіну (HbA1c), IVD (діагностика in vitro) | Глікозильований гемоглобін (HbA1c)Набір реагентів:Реагент 1,1х30мл+Реагент", 1х10мл+Лізуючий реагент, 1х125 мл | 33696200-7 | набір | Призначення:  Призначений для кількісного визначення  концентрації глікозильованого  гемоглобіну (HbA1с) в  цільній крові. Тест використовується для  моніторингу пацієнтів з цукровим  діабетом. Відображає пік  концентрації глюкози протягом 4-8 тижнів.  Тільки для in vitro діагностики. | 2 |
| 20. | 58236  Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro ), автоматичні/ напівавтоматичні системи | Промиваючий розчин: 1л | 33696200-7 | набір | Загальний об’єм реагенту: 1 л.  Пизначення: Для приготування промиючого розчину.  Склад реагенту: 10% -ний водний розчин Тритона Х-100  Підготовка: Для приготування розчину для промивання розвести 7 мл концентрату в 1 л деіонізованої води. Приклад: 140 мл промивного концентрату на 20 л деіонізованої води. | 20 |
| 21. | 55983   Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | Протромбіновий час | 33696200-7 | набір | Набір Протромбіновий час:  Реагент готовий до застосування і не потребує розведення.  Надати лист від виробника( або уповноваженого представника), що підтверджує сумісність запропонованого товару з обладнанням виробництва Taizhou Steellex Biotech Co | 5 |
| 22. | 55997  Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | Фібріноген | 33696200-7 | набір | Набір фібріноген:  Реагенти готові до застосування.  Фасування: R1 5фл х 5мл; R2 3фл х 30мл.  (500 тестів) Надати лист від виробника( або уповноваженого представника), що підтверджує сумісність запропонованого товару з обладнанням виробництва Taizhou Steellex Biotech Co | 5 |
| 23. | 55987  Тромбіновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | Тромбіновий час | 33696200-7 | набір | Набір Тромбіновий час  Реагент готовий до застосування і не потребує розведення.  Фасування: R1 10фл х 5мл. (500 тестів) Надати лист від виробника( або уповноваженого представника), що підтверджує сумісність запропонованого товару з обладнанням виробництва Taizhou Steellex Biotech Co | 5 |
| 24. | 55981  Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | Активований частковий тромбопластиновий час | 33696200-7 | набір | Набір Активований частковий тромбопластиновий час  Реагенти готові до застосування.  Фасування: R1 5фл х 5мл; R2 5фл х 5мл.  (500 тестів) Надати лист від виробника( або уповноваженого представника), що підтверджує сумісність запропонованого товару з обладнанням виробництва Taizhou Steellex Biotech Co | 5 |
| 25. | 55985  Протромбіновий час (ПЧ) (діагностика in vitro), ІVD, контрольний матеріал | Нормальна контрольна плазма (NCP) | 33696200-7 | шт | Призначено у якості матеріалу для проведення контролю якості в тестах системи гемостазу  Сухий порошок.  Фасування: 1мл/фл Надати лист від виробника( або уповноваженого представника), що підтверджує сумісність запропонованого товару з обладнанням виробництва Taizhou Steellex Biotech Co | 2 |
| 26. | 55985  Протромбіновий час (ПЧ) (діагностика in vitro), ІVD, контрольний матеріал | Патологічна контрольна плазма (ANCP) | 33696200-7 | шт | Призначено у якості матеріалу для проведення контролю якості в тестах системи гемостазу  Сухий порошок.  Фасування: 1мл/фл Надати лист від виробника( або уповноваженого представника), що підтверджує сумісність запропонованого товару з обладнанням виробництва Taizhou Steellex Biotech Co | 2 |
| 27. | 63377  Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro) | Універсальний промивний розчин (для автоматичних аналізаторів) | 33696200-7 | шт | Призначення: для  процедур промивки та очищення гідравлічної системи автоматичних аналізаторів.  Склад: калію хлорид, ПАР, вода дистильована.  Фасування: 30 мл у флаконі  Надати лист від виробника( або уповноваженого представника), що підтверджує сумісність запропонованого товару з обладнанням виробництва Taizhou Steellex Biotech Co | 5 |
| 28. | 63377  Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro) | Спеціальний очисний розчин (для автоматичних аналізаторів) | 33696200-7 | шт | Призначення: для процедур промивки та очищення гідравлічної системи автоматичних аналізаторів - коагулометрів, біохімічних аналізаторів та інш. від залишків біологічної проби.  Склад: натрію гідрооксид, ПАР, вода дистильована  Фасування: 100 мл у флаконі  Надати лист від виробника( або уповноваженого представника), що підтверджує сумісність запропонованого товару з обладнанням виробництва Taizhou Steellex Biotech Co | 5 |
| 29. | 52532  Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла | Діагностичний моноклональний реагент анти-А для визначення групи крові людини за системою АВ0 або еквівалент | 33696100-6 | набір | Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами AB0, Rh-, Kell та імунних антитіл. | 10 |
| 30. | 52538  Анти-B групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла | Діагностичний моноклональний реагент анти-В для визначення групи крові людини за системою АВ0 або еквівалент | 33696100-6 | набір | Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами AB0, Rh-, Kell та імунних антитіл. | 10 |
| 31. | 52647  Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла | Діагностичний моноклональний реагент анти-D для визначення групи крові людини за системою Rhesus або еквівалент | 33696100-6 | набір | Діагностичний моноклональний реагент анти-D для визначення групи крові людини за системою Rhesus | 10 |
| 32. | 51798  Treponema pallidum, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)) | ІФА набір (Аnti Troponema pallidum) | 33694000-1 | набір | ІФА -набори повинні бути стрипової комплектації з можливістю відокремлення лунок. ІФА-набори повинні передбачати можливість проведення досліджень на автоматичних імуноферментних аналізаторах відкритого типу (планшетні ІФА-набори стрипової комплектації) та з використанням стандартного обладнання для ІФА. | 1 |
| 33. | 48365  Вірус гепатиту C, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Набір для виявлення сумарних антитіл до вірусу гепатиту C | 33694000-1 | набір | Набір для якісного виявлення сумарних антитіл до вірусу гепатиту С (ВГС) у сироватці чи плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА) з метою діагностики гепатиту С та скринінгу донорської крові. Процедура аналізу розрахована як для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням, так і для автоматичного імуноферментного аналізатора «відкритого» типу. | 7 |
| 34. | 48319  Вірус гепатиту B, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Набір для виявлення поверхневого антигена вірусу гепатиту В | 33694000-1 | набір | Набір для якісного виявлення поверхневого антигена вірусу гепатиту B (HBsAg) у сироватці чи плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА) з метою діагностики гепатиту В та скринінгу донорської крові. Процедура аналізу розрахована як для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням, так і для автоматичного імуноферментного аналізатора «відкритого» типу. | 7 |
| 35. | 51021  Бактерія Гелікобактер пілорі, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)*.* | ІФА-набір для якісного виявлення сумарних антитіл до Helicobacter pylori | 33694000-1 | набір | ІФА-набір призначений для якісного виявлення сумарних антитіл (класів IgG, IgA та IgM) до Helicobacter pylori у сироватці чи плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА) з метою діагностики хелікобактеріозу. Процедура аналізу розрахована як для ручної постановки з автоматичними піпетками та стандартним обладнанням, так і для автоматичного імуноферментного аналізатора «відкритого» типу. | 20 |
| 36. | 51819  Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації | Набір для виявлення антитіл до блідої спірохети | 33696200-7 | набір | Реакція непрямої гемаглютинації для якісного та напівкількісного виявлення специфічних антитіл до блідої спірохети в сироватці та плазмі крові людини.  Набір розрахований на 500 визначень | 2 |
| 37. | 48445  ВІЛ1/ВІЛ2 антигени/антитіла IVD(діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)) | Тест-система імуноферментна для одночасного виявлення антитіл до ВІЛ 1/2 та антигену ВІЛ1, 96 досліджень | 33696200-7 | набір | Принцип аналізу – двухсайтовий «сендвіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу.  Метод ІФА аналізу - якісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм та 620-680 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий, стрипований планшет, в лунках якого засорбовані рекомбінантні антигени ВІЛ I ( група М ) gp41, gp120, gp160 ВІЛ I ( група 0) рекомбінантний антиген gp41, gp36 ВІЛ II і моноклональні антитіла до антигену р24 ВІЛ I.  . | 10 |
| 38. | 54664   Загальний простатичний специфічний антиген (ПСА) IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА | Набір для імуноферментного визначення загального простатичного специфічного антигену в сироватці (плазмі) крові , 96 визначень | 33696200-7 | набір | Принцип аналізу – двухсайтовий «сендвіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу.  Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм та 620-680 нм.  Формат планшета: 96-лунковий | 10 |
| 39. | 42651  Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro) | Розчин ізотонічний | 33696500-0 | шт | Призначення: Для розведення при підрахунку числа та розміру клітин у гематологічних аналізаторах  Об’єм фасування, л : 20 л.  Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів 90  Температура зберігання,С: 4-35  Сумісність реагенту з гематологічним аналізатором MicroCC-20. | 10 |
| 40. | 61165  Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro ) | Лізуючий розчин | 33696500-0 | шт | Призначення : Для руйнування еритроцитів крові при підрахунку лейкоцитів  Об’єм фасування, л: 1  Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів: 90  Температура зберігання,С: 4-35  Сумісність реагенту з гематологічним аналізатором MicroCC-20. | 5 |
| 41. | 59058  Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем | Концентрований розчин для промивання | 33696500-0 | шт | Призначення: Концентрований розчин для промивання це стабілізований і мікро-віфільтрований концентрований протеолітичний ферментативний розчин для постійного автоматичного очищення, промивки капілярів, трубок і камер гематологічних аналізаторів. Знімає залишок крові і опади ліпопротеїдів на гематологічних аналізаторах.  Об’єм фасування, л : 0,05.  Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів 90  Температура зберігання,С: 4-35  Сумісність реагенту з гематологічним аналізатором MicroCC-20. | 20 |
| 42. | 59058  Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем | Розчин для промивання | 33696500-0 | шт | Призначення : Для очищення рідинно-провідних магістралей у гематологічних аналізаторах  Об’єм фасування, л: 1  Температура зберігання,С: 4-35  Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів: 90  Сумісність реагенту з гематологічним аналізатором MicroCC-20. | 10 |
| 43. | 59058  Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем | Розчин для очистки, фасування: 50мл | 33696500-0 | шт | Призначення:  стабілізований і мікро-відфільтрований концентрований розчин гіпохлориту для інтенсивного очищення, полоскання і промивки капілярів, трубок і камер гематологічних аналізаторів. Знімає залишок крові і опади ліпопротеїдів на гематологічних аналізаторах.  Характеристика: Прозора безбарвна рідина | 7 |
| 44. | 55866  Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2.5 мл (1 Норма) | 33696500-0 | шт | Призначення :Для оцінки точності та достовірності результатів, отриманих на гематологічних аналізаторах.  Об’єм фасування, мл-2,5  Температура зберігання,С- 2-8  Кількість атестованих показників -12  Наявність у паспорті атестованих значень: для MicroCC20 Plus | 10 |
| 45. | 63271  Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин O, антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, аглютинація | АСЛ-О - латекс-тест | 33696500-0 | набір | Склад набору   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 АСЛО більш 200 IU/ml (МОд/(мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.) 4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить АСЛО менш 200 IU/ml (МОд/мл),0.2 ml (мл) (1 шт.) 5. Палички для перемішування (100 шт.) 6. . Тестовий слайд (2 шт.) | 10 |
| 46. | 55112  Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації | РФ - латекс-тест | 33696500-0 | набір | Склад набору   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 перемішування (100 шт.) 6. Тестовий слайд (2 шт.) 7. Інструкція з використання | 10 |
| 47. | 63234  C-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro ), набір, аглютинація, експрес-аналіз | СРБ - латекс-тест | 33696500-0 | набір | Склад набору   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 СРБ більш 6 mg/l (мг/л), 0.2 ml (мл) (1 шт.) 4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 mg/l (мг/л), 0.2 ml (мл) (1 шт.) 5. Палички для перемішування (100 шт.) 6. Тестовий слайд (2 шт.) 7. Інструкція з використання 8. Паспорт або сертифікат   Аналітичні характеристики  Чутливість тесту становить 6 mg/l (мг/л) (аглютинація на 2+). Ефект прозони не спостерігається до 1600 mg/l (мг/л); Діагностична чутливість - 95%; Діагностична специфічність - 96% | 10 |
| 48. | 43550 Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro) | Лейкодіф 200 або еквівалент | 33696500-0 | шт | Призначення: Для швидкого фарбування  мазків крові. Фарбування проводять шляхом  занурення в забарвлюючі розчини. Інтенсивність  забарвлення регулюється кількістю занурень у  барвники.  Фасування: не менше R1: 2 x 100 мл, R2: 2 x 100 мл,R3: 2 x 100 мл | 10 |

**Ідентифікатор закупівлі** [UA-2024-03-25-010113-a](http://prozorro.gov.ua/tender/UA-2024-03-25-010113-a/)