ОБҐРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик закупівлі

**Предмет закупівлі:**

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

***Набір реагентів АвтоКвант для визначення амілази, 4 x20ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення АЛТ, 6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення АСТ, 6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення глюкози, 10 x20ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення Гама-ГТ, 1 x20ml (мл)/ 1 х 5 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення загального білірубіну, 5 x15ml (мл)/ 5 х 5 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення прямого білірубіну, 5 x15ml (мл)/ 5 х 5 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант Загальний Білок, 6 x15ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення креатиніну, 5 x15ml (мл)/ 5 х 15 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення лужної фосфатази, 4 x15ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення сечової кислоти, 4 x15ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення сечовини (АСК), 6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення холестеролу, 6 x20ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення тригліцеридів, 6 x20ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення холестерол-ЛПВЩ, 2 x18ml (мл)/ 2 х 6 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення холестерол-ЛПНЩ, 1 x18ml (мл)/ 1 х 6 ml (мл); Мерілін - ФДР БіоКал Калібратор, 4 х 3 ml (мл); Мерілін - ФДР БіоНорм Контроль, 1 х 5 ml (мл) ; Мерілін - ФДР БіоПат Контроль, 1 х 5 ml (мл); Калій Набір реагентів: Реагент1, 1х125мл + Стандарт, 1х5мл; Набір реагентів АвтоКвант для визначення кальцію, 4 x20ml (мл); Моноклональний реагент анти-A для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1х10 мл); Моноклональний реагент анти-B для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1х10 мл); Моноклональний реагент анти-D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus (1х10 мл); TPHA-тест, 500; АСЛ-О - латекс-тест, 200; РФ - латекс-тест, 200; СРБ - латекс-тест, 200; Лейкодиф 200; АвтоКвант КЛІНЗЕР, 10 х 100 мл***

**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: ***Набір реагентів АвтоКвант для визначення амілази, 4 x20ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення АЛТ, 6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення АСТ, 6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення глюкози, 10 x20ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення Гама-ГТ, 1 x20ml (мл)/ 1 х 5 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення загального білірубіну, 5 x15ml (мл)/ 5 х 5 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення прямого білірубіну, 5 x15ml (мл)/ 5 х 5 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант Загальний Білок, 6 x15ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення креатиніну, 5 x15ml (мл)/ 5 х 15 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення лужної фосфатази, 4 x15ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення сечової кислоти, 4 x15ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення сечовини (АСК), 6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення холестеролу, 6 x20ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення тригліцеридів, 6 x20ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення холестерол-ЛПВЩ, 2 x18ml (мл)/ 2 х 6 ml (мл); Набір реагентів АвтоКвант для визначення холестерол-ЛПНЩ, 1 x18ml (мл)/ 1 х 6 ml (мл); Мерілін - ФДР БіоКал Калібратор, 4 х 3 ml (мл); Мерілін - ФДР БіоНорм Контроль, 1 х 5 ml (мл) ; Мерілін - ФДР БіоПат Контроль, 1 х 5 ml (мл); Калій Набір реагентів: Реагент1, 1х125мл + Стандарт, 1х5мл; Набір реагентів АвтоКвант для визначення кальцію, 4 x20ml (мл); Моноклональний реагент анти-A для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1х10 мл); Моноклональний реагент анти-B для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1х10 мл); Моноклональний реагент анти-D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus (1х10 мл); TPHA-тест, 500; АСЛ-О - латекс-тест, 200; РФ - латекс-тест, 200; СРБ - латекс-тест, 200; Лейкодиф 200; АвтоКвант КЛІНЗЕР, 10 х 100 мл***
2. Кількість товару/робіт/послуг: *190 набір; 9 флак.*
3. Місце поставки товару/робіт/послуг: *61172, Україна , Харківська обл., Харків, ВУЛИЦЯ РОГАНСЬКА, будинок 130 А*
4. Строк поставки товару/робіт/послуг: До 20 грудня 2025 року
5. Джерело фінансування – *Власні кошти*.

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

1. Очікувана вартість *350 900,00грн*
2. Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі:

**ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ:**

**1. Кількісні та технічні характеристики предмета закупівлі, інформація про відповідність товару, що пропонує Учасник до постачання.**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Код НК 024 2023** | **Назва товару, що вимагається Замовником** | **Од.виміру** | **Опис технічних характеристик товару, що вимагається до постачання** | **Кіль-кість** |
| 1. | 52941 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro ), реагент | Набір реагентів АвтоКвант для визначення амілази, 4 x20ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначения амiлази у сироватцi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: Реагент для визначення амiлази  Склад  CNPG 2 1,2 mmol/1 (ммоль/л), NaCl 50 mmol/1 (ммоль/л), Хлорид кальцiю 50 mmol/1 (ммоль/л), MES буфер рН 6,0, стабiлiзатори та нереакцiйнi компоненти.  РОЗМІР УПАКОВКИ  4 x20ml (мл).  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 4 x20ml (мл) | 1 |
| 2. | 52923 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Набір реагентів АвтоКвант для визначення АЛТ, 6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл) | набір | ПРИЗНА ЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначення рiвня АЛТ в сироватцi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: АЛТ Реагент  2. R2: АЛТ Реагент  Склад пiд час тестування:  Tpic буфер 80 mmol (ммоль)/1 (л) рН 7,5, L-Аланiн > 500 mmol (ммоль)/1 (л), 2-Оксоглутарат 12 mmol (ммоль)/1 (л), НАДН 0,18 mmol (ммоль)/1 (л), ЛДГ ≥ 2000 units (Од)/1 (л) i стабiлiзатори.  РОЗМІР УПАКОВКИ  6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл) | 7 |
| 3. | 52954 Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Набір реагентів АвтоКвант для визначення АСТ, 6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначення рiвня АСТ в сироватцi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: АСТ Реагент  2. R2: АСТ Реагент  Склад пiд час тестування:  Tpic буфер 80mmol (ммоль)/1 (л) рН 7,8, L-Аспартат 200 mmol (ммоль)/1 (л), 2-Оксоглутарат 12 mmol (ммоль)/1 (л), НАДН 0,18 mmol (ммоль)/1 (л), МДГ ≥ 600 units (Од)/1 (л), ЛДГ ≥ 900units (Од) /1 (л) i стабiлiзатори .  РОЗМІР УПАКОВКИ  6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл) | 7 |
| 4. | 53307 Глюкоза IVD (діагностика in vitro ), реагент | Набір реагентів АвтоКвант для визначення глюкози, 10 x20ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначения концентрацiї глокози в сироватцi або плазмi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: Реагент для визначения глюкози  Склад:  Фосфатний буфер 100 ммоль/л, Глюкозооксидаза > 7 Од/мл, Пероксидаза > 0,14 Од/мл, Фенол 5 ммоль/л, 4- амiноантипiрин 0,5 ммоль/л, стабiлiзатори.  РОЗМІР УПАКОВКИ  10 x20ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України  Фасування :. 10 x20ml (мл) | 10 |
| 5. | 53030 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент | Набір реагентів АвтоКвант для визначення Гама-ГТ, 1 x20ml (мл)/ 1 х 5 ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначення гамма­ГТ в сироватцi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: Реагент для визначення гамма-ГТ  2. R2: Реагент для визначення гамма-ГТ  Склад пiд час тестування:  Трiс-буфер 100 mmоl/l(ммоль/л) рН 8,25, глiцилглiцин 100 mmоl/l(ммоль/л), L-Глутамiл-3-карбокси-4-нiтроанiлiд 15 mmоl/l(ммоль/л).  РОЗМІР УПАКОВКИ  1 x20ml (мл)/ 1 х 5 ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 1 x20ml (мл)/ 1 х 5 ml (мл) | 13 |
| 6. | 53231 Загальний білірубін IVD (діагностика *in vitro* ), реагент | Набір реагентів АвтоКвант для визначення загального білірубіну, 5 x15ml (мл)/ 5 х 5 ml (мл) | набір | ПРИЗНА ЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначения концентрацii' загального бiлiрубiну в сироватцi або плазмi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1.Rl: Реагент для визначення загального бiлiрубiну  2.R2: Реагент для визначения загального бiлiрубiну  Склад пiд час тестування:  Сульфанiлова кислота 0,5 mmоl/l(ммоль/л), цетримiд 30 mmоl/l(ммоль/л), соляна кислота 100 mmоl/l(ммоль/л) i нiтрит натрiю 150 mmоl/l (ммоль/л)  РОЗМІР УПАКОВКИ  5 x15ml (мл)/ 5 х 5 ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : x15ml (мл)/ 5 х 5 ml (мл) | 13 |
| 7. | 53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro ), реагент | Набір реагентів АвтоКвант для визначення прямого білірубіну, 5 x15ml (мл)/ 5 х 5 ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначення концентрацii прямого бiлiрубiну в сироватцi або плазмi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1.R1: Реагент для визначення прямого бiлiрубiну  2.R2: Реагент для визначення прямого бiлiрубiну  Склад пiд час тестування:  Сульфанiлова кислота 0,5mmol/l( ммоль/л), соляна кислота 100 mmol/1( ммоль/л)i нiтрит натрiю 150 mmol/1( ммоль/л)  РОЗМІР УПАКОВКИ  5 x15ml (мл)/ 5 х 5 ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : x15ml (мл)/ 5 х 5 ml (мл) | 13 |
| 8. | 53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент | Набір реагентів АвтоКвант Загальний Білок, 6 x15ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначения концентрацiї бiлкiв в сироватцi або плазмi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: Реагент для визначения загального бiлка  Склад:  Miдi сульфат 15 mmol (ммоль)/1 (л), натрiй-калiй тартрат 40 mmol (ммоль)/1 (л), калiю йодид 30 mmol (ммоль)/1 (л), NaOH 0,6 mol (моль).  РОЗМІР УПАКОВКИ  6 x15ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 6 x15ml (мл) | 1 |
| 9. | 53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз | Набір реагентів АвтоКвант для визначення креатиніну, 5 x15ml (мл)/ 5 х 15 ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кількісного визначення концентрацiї креатинiну в сироватцi, плазмi або сечi на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: Реагент для визначення креатинiну  2. R2: Реагент для визначення креатинiну  R1: NaOH 0,3 mmоl/l(ммоль/л).  R2: Пiкринова кислота 11 mmоl/l(ммоль/л)  РОЗМІР УПАКОВКИ  5 x15ml (мл)/ 5 х 15 ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 5 x15ml (мл)/ 5 х 15 ml (мл) | 5 |
| 10. | 52929 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент | Набір реагентів АвтоКвант для визначення лужної фосфатази, 4 x15ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначення лужної фосфатази у сироващi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: Реагент для визначення лужної фосфатази  Склад  2-амiно-2-метил-1-пропанол буфер 0,35 моль/л/ or mmol/L моль/L рН 10,40, ацетат магнiю 2 ммоль/л or mmol/L, сульфат цинку 1 ммоль/л, HEDTA 2 ммоль/л, 4 NPP 16 ммоль/л or mmol/L.  РОЗМІР УПАКОВКИ  4 x15ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 4 x15ml (мл) | 5 |
| 11. | 53583 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Набір реагентів АвтоКвант для визначення сечової кислоти, 4 x15ml (мл) | набір | ПРИЗНА ЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначения концентрацiї сечової кислоти в сироватцi або плазмi та сечi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: Реагент для визначення сечової кислоти  Склад:  Фосфатний буфер рН 7,5 50 mmol (ммоль)/1 (л), DHBS 2,0 mmol (ммоль)/1 (л), 4-амiноантипiрину 3 mmol (ммоль)/1 (л), уриказа > 200 Unit (Од)/1 (л), пероксидаза > 2000 Unit (Од)/1 (л) i стабiлiзатори.  РОЗМІР УПАКОВКИ  4 x15ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 4 x15ml (мл) | 3 |
| 12. | 53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент | Набір реагентів АвтоКвант для визначення сечовини (АСК), 6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл) | набір | ПРИЗНА ЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначення рiвня концентрацiї сечовини (АСК - азоту сечовини кровi) в сироватцi та сечi на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: Реагент для визначення сечовини (АСК)  2. R2: Реагент для визначения сечовини (АСК) Склад пiд час тестувания:  Трiс-буфер 100 mmol (ммоль)/1 (л) рН 7,9, -КГ 7,5 mmol (ммоль)/1, Уреаза> 8 kU (кОд)/1 (л), ГЛДГ > 800 Unit (Од)/1 (л), НАДН 0,32 mmol (ммоль)/1 (л) i стабiлiзатори.  РОЗМІР УПАКОВКИ  6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 6 x20ml (мл)/ 6 х 5 ml (мл) | 4 |
| 13. | 53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro ), реагент | Набір реагентів АвтоКвант для визначення холестеролу, 6 x20ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначення холестерину у сироватцi або плазмi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. Реагент R1-холестерин: трис-буфер 41,27 mmol/1 (ммоль/л), рН 6,4, Буфер трубок (20 ммоль/л), 4-ААП 0,344 mmol/1 (ммоль/л)  Холестерин-естераза (750 U/L) (ОД/л) Холестерол-оксидаза (750 U/L) (ОД/л) Пероксидаза 1,5 KU/1 (КU/л),4-гiдроксибензойна кислота 10 mmоl/l(ммоль/л)  РОЗМІР УПАКОВКИ  6 x20ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 6 x20ml (мл) | 8 |
| 14 | 53460 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний | Набір реагентів АвтоКвант для визначення тригліцеридів, 6 x20ml (мл) | набір | ПРИЗНА ЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначения концентрацiї триглiцеридiв в сироватцi або плазмi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: Реагент для визначения триглiцеридiв Склад:  PIPES буфер рН 7,0 40 mmоl/l(ммоль/л), 4-ААП 0,4 mmоl/l(ммоль/л), Mg 2 mmоl/l(ммоль/л), АТФ 2 mmоl/l(ммоль/л), ГК > 1000 Units/1 (од/л), Пероксидаза > 1000 Units/1 ( од/л), ЛПЛ > 2000 Units/1 ( од/л), ГФО > 4000 Units/1 Units/1 ( од/л) поверхнево-активнi речовини.  РОЗМІР УПАКОВКИ  6 x20ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 6 x20ml (мл) | 6 |
| 15 | 53393 Холестерин ліпопротеїдів високої щільності IVD (діагностика in vitro ), реагент | Набір реагентів АвтоКвант для визначення холестерол-ЛПВЩ, 2 x18ml (мл)/ 2 х 6 ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначення концентрацiї холестерину лiпопротеїнiв високої щiльностi (Х-ЛПВЩ) в сироватцi або плазмi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: Реагент для визначення холестерину-ЛПВЩ (прямого)  2. R2: Реагент для визначення холестерину-ЛПВЩ (прямого)  3. Калiбратор холестерину-ЛПВЩ: Концентрацiя залежить вiд партiї, див. на етикетцi флакона.  Склад пiд час тестування:  Буфер Гуда, холестеролоксидаза < l000Units/1( Од/л), пероксидаза < 1000 Units/1( Од/л), DSBmT < lmmol/1 (ммоль/л), оксидаза аскорбінової кислоти < 3000 Units/1( Од/л), холестеролестераза < 1500 Units/1( Од/л), 4ААП < 1 ммоль/л, прискорювач < 1 mmol/1 (ммоль/л), детергент i консервант.  РОЗМІР УПАКОВКИ  2 x18ml (мл)/ 2 х 6 ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 2 x18ml (мл)/ 2 х 6 ml (мл) | 21 |
| 16 | 53398 Холестерин ліпопротеїдів низької щільності IVD (діагностика in vitro ), реагент | Набір реагентів АвтоКвант для визначення холестерол-ЛПНЩ, 1 x18ml (мл)/ 1 х 6 ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реаrент призначений для кiлькiсного визначения концентрацiї холестерину лiпопротеїнiв низької щiльностi (Х-ЛПНЩ) в сироватцi або плазмi людини на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: Реаrент для визначения холестерину-ЛПНЩ (прямого)  2. R2: Реагент для визначения холестерину-ЛПНЩ (прямого)  3. Калiбратор холестерину-ЛПНЩ: Концентрацiя залежить вiд партiї, див. етикетку флакона.  Склад пiд час тестувания:  MES буфер рН 6,3, холестеролестераза < 1500 Units/l(Oд/л), холестеролоксидаза < 1500 Units/l(Oд/л), пероксидаза < 1000 Units/l(Oд/л)DSBmT < 1 mmоl/l(ммоль/л), оксидаза аскорбiнової кислоти < 3000 Units/l(Oд/л), 4ЛЛП < 0,1 %, прискорювач < 1 mmоl/l(ммоль/л), детергент i консервант.  РОЗМІР УПАКОВКИ  1 x18ml (мл)/ 1 х 6 ml (мл)  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 1 x18ml (мл)/ 1 х 6 ml (мл) | 42 |
| 17 | 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал | Мерілін - ФДР БіоКал Калібратор, 4 х 3 ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Мерілін - ФДР БіоКал Калібратор призначений для калібрування біохімічних аналізаторів компанії Meril для подальшого виконання на них кількісних методів.  РОЗМІР УПАКОВКИ  4 х 3 ml (мл)  Фасування : 4 х 3 ml (мл) | 1 |
| 18. | 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал | Мерілін - ФДР БіоНорм Контроль, 1 х 5 ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕНЕ ВИКОРИСТАННЯ  Мерілін - ФДР БіоНорм Контроль призначений для використання в якості контрольної сироватки для контролю точності виявлення та точності кількісного визначення аналітів, перерахованих у цій інструкції-вкладиші.  РОЗМІР УПАКОВКИ  1 х 5 ml (мл)  Фасування : 1 х 5 ml (мл) | 2 |
| 19. | 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал | Мерілін - ФДР БіоПат Контроль, 1 х 5 ml (мл) | набір | Призначений для використання в якості контрольної сироватки для контролю точності виявлення та точності кількісного визначення аналітів, перерахованих у цій інструкції-вкладиші.  РОЗМІР УПАКОВКИ  1 х 5 ml (мл)  Фасування : 1 х 5 ml (мл) | 2 |
| 20. | 2895 - Калій (K+) IVD (діагностика in vitro),реагент | Калій Набір реагентів: Реагент1, 1х125мл + Стандарт, 1х5мл | набір | **Загальний об’єм реагенту:** 125 мл.  **Складові набору:**Реагент1, 1х125мл + Стандарт, 1х5мл  **Склад реагенту:**  1. Реагент калію: тетрафенілборон натрію 2,1 ммоль, консерванти та згущувачі.  2. Стандарт калію: еквівалент 4 мекв/л.  **Довжина хвилі:** 500 нм.  Сумісність реагенту з напівавтоматичним біохімічним аналізатором HTI BioChem SA: Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : Реагент1, 1х125мл + Стандарт, 1х5мл | 1 |
| 21. | 63357 Калій (K+) IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометрія ферментів | Набір реагентів АвтоКвант для визначення кальцію, 4 x20ml (мл) | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реагент призначений для кiлькiсного визначення концентрацiї кальцiю в сироватцi, плазмi або сечi на автоматичному бiохiмiчному аналiзаторi AutoQuant 200і.  КОМПОНЕНТИ НАБОРУ  1. R1: Реагент для визначения кальцiю (А)  Склад:  Арсеназо III 0,2 mmol/1 (ммоль/л), iмiдазольний буфер 100 mmol/1 (ммоль/л) рН 6,7, стабiлiзатор.  РОЗМІР УПАКОВКИ  4 x20ml (мл)  Сумісність реагенту з автоматичним біохімічним аналізатором AutoQuant 200і:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 4 x20ml (мл) | 1 |
| 22. | 52532 - Анти-A групове типування еритроцитів IVD (діагностика *in vitro* ), антитіла | Моноклональний реагент анти-A для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1х10 мл) | флакон | Моноклональний реагент анти-А для визначення груп крові людини за системою АВ0 призначений для визначення груп крові людини шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою реакції прямої гемаглютинації.  Фасування : 1х10 мл | 3 |
| 23. | 52538 - Анти-B групове типування еритроцитів IVD (діагностика *in vitro* ), антитіла | Моноклональний реагент анти-B для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1х10 мл) | флакон | Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини за системою АВ0 призначений для визначення груп крові людини шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою реакції прямої гемаглютинації.  Фасування : 1х10 мл | 3 |
| 24. | 52647 - Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика *in vitro* ), антитіла | Моноклональний реагент анти-D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus (1х10 мл) | флакон | Моноклональний реагент анти-D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus застосовується для встановлення резус належності у осіб будь-якої групової приналежності за системою АВ0.  Фасування : 1х10 мл | 3 |
| 25. | 51819 -Treponema pallidum regain antibody IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації | TPHA-тест, 500 | набір | Склад набору  1.Тестові клітини. Еритроцити птиці сенсибілізовані антигеном T.pallidum.  2.Контрольні клітини. Еритроцити птиці.  3.Розчинник. Фосфатний буфер, екстракт T. Pallidum (Reiter).  4.Позитивний контроль. Імунна людська сироватка розведена 1:20.  5.Негативний контроль.  6.Мікропланшет для титрування з U-дном.  7.Інструкція з використання.  8.Сертифікат якості.  Аналітичні характеристики  Аналітична чутливість: 0.1 IU/ml (МОд/мл).  Діагностична чутливість: 100%.  Діагностична специфічність: 100%.  Фасування : Р1: 1 фл. х 22.5 ml (мл)  Р2: 1 фл. х 22.5 ml (мл)  Р3: 2 фл. х 50 ml (мл)  Р4: 1 фл. х 1 ml (мл)  Р5: 1 фл. х 1 ml (мл)  Мікропланшет для титрування з U-дном: 2 шт. | 2 |
| 26. | 63271 - Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин O, антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, аглютинація | АСЛ-О - латекс-тест, 200 | набір | Склад набору  1.Латексна суспензія.  2.Розчинник.  3.Позитивний контроль, який містить АСЛ-О більш 200 IU/ml (МОд/мл).  4.Негативний контроль.  5.Палички для перемішування.  6.Тестовий слайд.  7.Інструкція з використання.  8.Сертифікат якості.  Аналітичні характеристики  Чутливість тесту становить 150-250 IU/ml (МОд/мл).  Ефект прозони не спостерігається до 1500 IU/ml (МОд/мл).  Діагностична чутливість: 98 %.  Діагностична специфічність: 97%.  Фасування : Р1: 1 фл. х 2 ml (мл)  Р2: 1 фл. х 14 ml (мл)  Р3: 1 фл. х 0.2 ml (мл)  Р4: 1 фл. х 0.2 ml (мл)  Палички для перемішування: 100 шт.  Тестовий слайд: 2 шт. | 3 |
| 27. | 55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації | РФ - латекс-тест, 200 | набір | Склад набору  1.Латексна суспензія.  2.Розчинник.  3.Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 IU/ml (МОд/мл).  4.Негативний контроль.  5.Палички для перемішування.  6.Тестовий слайд.  7.Інструкція з використання.  8.Сертифікат якості.  Аналітичні характеристики  Чутливість тесту становить 6-16 IU/ml (МОд/мл).  Ефект прозони не спостерігається до 1500 IU/ml (МОд/мл).  Діагностична чутливість: 100 %.  Діагностична специфічність: 100%.  Фасування : 1: 1 фл. х 2 ml (мл)  Р2: 1 фл. х 14 ml (мл)  Р3: 1 фл. х 0.2 ml (мл)  Р4: 1 фл. х 0.2 ml (мл)  Палички для перемішування: 100 шт.  Тестовий слайд: 2 шт | 3 |
| 28. | 63234 - C-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro ), набір, аглютинація, експрес-аналіз | СРБ - латекс-тест, 200 | набір | Склад набору  1.Латексна суспензія.  2.Розчинник.  3.Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 mg/l (мг/л).  4.Негативний контроль.  5.Палички для перемішування.  6.Тестовий слайд.  7.Інструкція з використання.  8.Сертифікат якості.  Аналітичні характеристики  Аналітична чутливість тесту становить 5-10 mg/l (мг/л).  Ефект прозони не спостерігається до 1600 mg/l (мг/л).  Діагностична чутливість: 95 %.  Діагностична специфічність: 96%.  Фасування : Р1: 1 фл. х 2 ml (мл)  Р2: 1 фл. х 14 ml (мл)  Р3: 1 фл. х 0.2 ml (мл)  Р4: 1 фл. х 0.2 ml (мл)  Палички для перемішування: 100 шт.  Тестовий слайд: 2 шт. | 3 |
| 29. | 43550 -Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro) | Лейкодиф 200 | набір | **Набір для швидкого фарбування мазків крові**  Набір містить розчини для швидкого фарбування мазків крові. Фарбування проводять шляхом занурення в забарвлюючі розчини. Інтенсивність забарвлення регулюється кількістю занурень у барвники.  Склад реагентів:  R1 Фіксуючий розчин  метанол 24 моль/л, нафталіновий зелений 1 мг/л  R2 Забарвлюючий розчин 1  еозин У 1,73 ммоль/л, фосфатний буфер, рН 6,8, 60 ммоль/л  R3 Забарвлюючий розчин 2  азур II 12 г/л, фосфатний буфер, рН 6,8, 60 ммоль/л  R4 Таблетки для приготування промивочного розчину  фосфатний буфер, рН 7,2; 2,5 ммоль/табл.  Фасування: не менше R1: 2 x 100 мл, R2: 2 x 100 мл, R3: 2 x 100 мл,  R4: 5 тбл  Фасування : набір | 10 |
| 30. | 58236 Буферний розчин для промивання IVD (діагностика *in vitro* ), автоматичні/напівавтоматичні системи | АвтоКвант КЛІНЗЕР, 10 х 100 мл | набір | ПРИЗНАЧЕННЯ  Цей реагент призначений для виконання технiчного обслуговування та очищення автоматичного бiохiмiчного аналiзатора AutoQuant.  АКТИВНI КОМПОНЕНТИ  Натрiю гiдроксид 2,4%  Фосфат (РО4) 0,002%  Нiтрилотриацетат натрiю 8%  Вмiст упаковки 10 х 100 мл  ЗБЕРIГАННЯ ТА СТАБIЛЬНIСТЬ  Перед застосуванням, реагент розводять до концентрацiї 1%, тобто змiшують 100 мл реагенту та 9900 мл демiнералiзованої води.  Сумісність реагенту з біохімічним аналізатором AutoQuant:  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України.  Фасування : 10 х 100 мл | 3 |

**ДОКУМЕНТИ, ЩО НАДАЮТЬСЯ У СКЛАДІ ТЕНДЕРНОЇ ПРОПОЗИЦІЇ УЧАСНИКА**

1. З метою підтвердження якості товару, уникнення підробок, та на дотримання вимог абз.1 п.2 Постанови КМУ № 1178 від 12.10.22 року «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування», Учасник надає оригінал довідки про походження товару, якою виробник або представник, або дилер, або дистриб'ютор, уповноважений виробником на розповсюдження його продукції на території України, підтверджує можливість поставки товару Учасником згідно номенклатури, кількості, характеристик, що визначені його тендерною пропозицією, а також гарантує відсутність в складі товару сировини походженням з Російської Федерації та/або Республіки Білорусь та/або Ісламської Республіки Іран. Офіційний представник надає документ від виробника, який підтверджує його повноваження, як офіційного представника.

2. Учасник надає копії декларацій про відповідність або інший документ якщо декларація не передбачена.

3. Товар повинен відповідати технічним вимогам, встановленим законодавством України та передбачати застосування заходів із захисту довкілля. Учасник надає у складі пропозиції інформацію щодо застосування заходів із захисту довкілля.

4. Запропонований товар повинен відповідати заявленим технічним вимогам. Для підтвердження учасник надає заповнену таблицю щодо відповідності з посиланням на документ/інструкцію або інший документ виробника.

5. Наявність інструкції (документації) з експлуатації запропонованого товару українською мовою (надати копію).

**УМОВИ ПОСТАВКИ ТОВАРУ**

Місце постачання товару: 61172, Україна , Харківська обл., Харків, ВУЛИЦЯ РОГАНСЬКА, будинок 130 А

Строк поставки товарів: до 20 грудня 2025 року.

Доставка товару здійснюється транспортом постачальника.

Продукція повинна відвантажуватись Учасником з термінами придатності не менше 85% від основного терміну придатності

Товар повинен супроводжуватися документами, що підтверджують якість, кількість.

У разі поставки неякісного товару або не відповідного товару, такий товар повертається Учаснику (постачальнику) або підлягає обміну за рахунок Учасника.

**На підтвердження ознайомлення з умовами поставки товару, Учасник у складі пропозиції повинен надати гарантійний лист.**

***Примітка:***

***Технічні характеристики, форма випуску, дозування, концентрація, розмір, упаковка товару, тощо повинні відповідати таким, що вказані у Додатку 2 до тендерної документації.***

***У разі, якщо у даних медико-технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз (або еквівалент). При цьому, запропонований учасником еквівалент товару за своїми медико-технічними характеристиками повинен бути не гіршим ніж встановлено згідно з умовами цієї тендерної документації. Тендерна пропозиція, що не відповідає медико - технічним вимогам, буде відхилена як невідповідна вимогам Тендерної документації.***

***Поняття «або еквівалент» відноситься до назви виробів та країни виробника та не відноситься до технічних вимог запропонованого товару***

***У разі подання пропозиції, яка не відповідає медико-технічним вимогам та визначеному переліку, пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації, крім невідповідності в інформації та/або документах, що може бути усунена учасником процедури закупівлі відповідно до*** [***пункту 43***](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-п#n588) ***Особливостей***

**Ідентифікатор закупівлі** UA-2025-05-20-012792-a