

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

Найменування замовника	КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «КИЇВСЬКА МІСЬКА КЛІНІЧНА ЛІКАРНЯ №6» ВИКОНАВЧОГО ОРГАНУ КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ (КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ ДЕРЖАВНОЇ АДМІНІСТРАЦІЇ)
Місцезнаходження замовника	03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3
Ідентифікаційний код юридичної особи	25680355
Назва предмета закупівлі	33690000-3 Лікарські засоби різні
Процедура закупівлі	Відкриті торги з особливостями
Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	129 найменувань згідно додатку №1
Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	03126, м. Київ, проспект Любомира Гузара, 3; 03057, м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, 3
Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг	До 31 грудня 2025 року
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	Очікувана вартість закупівлі – 1 744 445,66 грн. з ПДВ
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком №1
Дата оголошення	22-04-2025
Ідентифікатор закупівлі	UA-2025-04-22-004873-a

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

Код ДК 021:2015: **33690000-3 Лікарські засоби різні**

Строк поставки товару: до 31 грудня 2025 року.

Місце поставки товару: м. Київ, проспект Любомира Гузара, 3; 03057, м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, 3

МЕДИКО – ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ, НОМЕНКЛАТУРА ТА ОБСЯГИ ЗАКУПІВЛІ

Усі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент".

Невідповідність запропонованого Учасником товару встановленим медико - технічним вимогам розцінюється як невідповідність пропозиції умовам тендерної документації.

Подання пропозицій за окремими частинами предмету закупівлі не передбачено.

ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

1. Учасник подає пропозицію за повним переліком продукції. Не допускаються будь-які відхилення від наведеного в МТВ переліку реагентів та витратних матеріалів лабораторних, а також порушення їх нумерації.
2. Об'єми фасування з реагентами повинні відповідати медико-технічним вимогам.
3. Ціни мають бути зазначені із врахуванням транспортних витрат. Доставка товару транспортом Постачальника. Проведення навантажувально-розвантажувальних робіт забезпечується Постачальником власними силами.
4. Товар повинен передаватись у заклад в неушкодженій упаковці, який відповідає характеру, забезпечує цілісність товару та збереженню його якості під час транспортування.
5. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, надати оригінали гарантійних листів виробників або їх офіційних представників (якщо їх повноваження поширюються на територію України), якими підтверджується те, що Учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб Замовника у відповідній до вимог цієї документації, кількості, якості та у встановлені терміни. Гарантійний лист виробника повинен містити посилання на повну назву учасника, номер оголошення, а також назву предмету закупівлі згідно з оголошенням.
6. Товари, при поставці, повинні мати необхідні копії сертифікатів (свідоцтв) якості виробника, реєстраційне посвідчення.
7. Учасник повинен надати гарантійний лист про те, що на момент постачання товару залишковий термін його придатності складатиме не менше 75 % загального терміну придатності.
8. У разі подання пропозиції, яка не відповідає медико-технічним вимогам, тендерна пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.

№ п\п	Назва товару та відповідний код згідно ДК 021:2015	Од.вим іру	Кількість	Опис	Код НК 024:2023
1	Агар сольовий 0,25 кг 33698100-0	конт	16	Містить високу концентрацію хлористого натрію. У такій кількості хлорид інгібує ріст супутньої мікрофлори, але не впливає на розвиток стафілококу, що сприяє його виділенню з клінічного матеріалу.	58629
2	Бульйон поживний 0,25кг 33698100-0	конт	4	Призначений для культивування мікроорганізмів та визначення індолу.	58650
3	Агар поживний 0,25кг 33698100-0	конт	16	Гомогенний порошок кремового кольору, використовується для культивування мікроорганізмів	58649
4	Агар Ендо 0,25кг 33698100-0	конт	8	Гомогенний порошок світло рожевого кольору, використовується для виділення та диференціації ентеробактерій за здатністю ферментувати лактозу.	61627
5	Агар Мюллера Хінтона 0,25кг 33698100-0	конт	8	Гомогенний порошок кремового кольору, призначений для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.	58639
6	Ентерокок агар 0,25кг 33698100-0	конт	8	Порошок кремового кольору. Дозволяє селективно виділити ентерококи та ідентифікувати редукцію ТТХ (трифенілтетразолій хлористий).	58606
7	Агар Кліглера 0,25кг 33698100-0	конт	8	порошок кремового кольору, призначений для первинної ідентифікації ентеробактерій	58639
8	Бульон Селенітовий Лейфсона 0,1кг 33698100-0	конт	1	поживне середовище для накопичення сальмонел	58665
9	Бактоагар Плоскірева 0,25кг 33698100-0	конт	2	порошок кремового кольору, використовується для виділення шигел та сальмонел	58662
10	Вісмут-сульфіт агар 0,25кг 33698100-0	конт	2	Гомогенний порошок світло-зеленого кольору, призначений для селективного виділення сальмонел.	58545
11	Агар Сабуро з глюкозою 0,25кг 33698100-0	конт	8	Призначений для культивування та реєстрації загальної кількості дріжджів та пліснявих грибів	58660
12	Бульон Сабуро з глюкозою 0,25кг 33698100-0	конт	1	Призначений для культивування та реєстрації загальної кількості дріжджів і плісняви грибів (контроль за мікробним забрудненням)	58661
13	Хромогенний агар для виявлення та підрахунку уропатогенних	шт	10	Хромогенне диференціальне середовище для ідентифікації, диференціації та підтвердження кишкових бактерій із зразків, таких як сеча, яка може містити велику кількість видів Proteus, а також потенційно патогенних грампозитивних організмів. Оригінальна заводська упаковка,	58636

	бактерій 0,5 кг М1418 33698100-0			пластиковий контейнер по 500 г, з контролем відкриття. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Перевірений тест-культурами АТСС.	
14	Пептон ферментативний 100 г 33698100-0	конт	1	використовується як середовище (або основна складова середовища) для розвитку і розмноження мікроорганізмів з метою накопичення їх біомаси	62707
15	Тіогліколеве середовище 0,25кг 33698100-0	конт	2	середовище, використовується для контролю стерильності різних біоматеріалів, а також для культивування широкого кола <u>аеробних</u> , <u>мікроаерофільних</u> і <u>анаеробних бактерій</u> .	58679
16	Глюкоза фарм. 33696300-8	кг	0.200	Кваліфікація фарм. Білі кристали або кристалічний порошок, без запаху, солодкі	62707
17	ОКСІтест (Ерба-Лахема, Чехія) 33698000-9	пак	2	індивідуальний тест для виявлення бактеріальної оксидази. В упаковці 50 діагностичних смужок одноразового застосування	50418
18	Забарвлення за Грамом-набір для диференціального забарвлення, дослідження структури клітинної стінки і виявлення приналежності бактерій до грампозитивних або до грамнегативних груп з карболовим розчином фуксина Ціля (REF HP030.01)(75 мл/ 500 макс. виз) 33696500-0	наб	2	СКЛАД НАБОРУ 1. Карболовий розчин генціану фіолетового- 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл; 2. Розчин Люголя- 1 флакон з (25 ± 1) мл; 3. Карболовий розчин фуксину Ціля- 1 ампула з (2,5 ± 0,1) мл. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на проведення 500 аналізів (при витраті кожного з робочих розчинів реагентів 50 мкл на визначення).	42709
19	Двофазна система Хай-Комбі доросла (LQ-012),упаковка 10фл 33698000-9	шт	60	Комбіноване середовище у флаконах рекомендується для отримання швидкого зростання ентеробактерій, псевдомонад, стафілококів, стрептококів і грибів Candida	58534
20	Цефокситін 30мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефокситіну.	38720
21	Іміпенем 10 мкг №50 33698000-9	пак	10	Диски № 50 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до іміпенему.	46169
22	Амікацин (АМК)	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості	45445

	30мкг, №100 33698000-9			мікроорганізмів диско-дифузійним методом до амікацину. .	
23	Гентаміцин (ГЕТ) 10мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до гентаміцину .	45529
24	Гентаміцин (ГЕТ) 30мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до гентаміцину .	45529
25	Тобраміцин (ТОБ) 10мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до тобраміцину .	59209
26	Лінезолід (ЛНЗ) 30мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до лінезоліду.	59143
27	Цефтазидим (ЦФЗ) 30мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефтазидиму.	37441
28	Цефуроксим (ЦУР) 30мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефуроксиму .	42487
29	Цефепім (ЦФП) 30мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефепіму .	42520
30	Цефоперазон/сульбактам (ЦФР) 50/50 мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефоперазону/сульбактаму.	46006
31	Цефтріаксон (ЦФА) 30мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефтріаксону.	44483
32	цефотаксім (ЦФТ) 30мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефотаксиму	46005
33	Цефазолін (ЦЕФ) 10мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефазоліну.	40755
34	Азтреонам (АЗМ) 30 мкг, № 100 33698000-9	флак	3	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до азтреонаму.	37722
35	Норфлоксацин (НОР)	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості	59162

	10мкг №100 33698000-9			мікроорганізмів диско-дифузійним методом до норфлоксацину.	
36	Ципрофлоксацин (ЦИП) 5мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ципрофлоксацину	45359
37	Левовфлоксацин (ЛВФ) 5мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до левофлоксацину.	59139
38	Ванкоміцин (ВАН) 30мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ванкоміцину.	59213
39	Тайгециклін (ТГК) 15мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до тайгецикліну.	45352
40	Амоксицилін/клавуланова к-та (АМО)20/10мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до амоксіклаву.	46156
41	Піперацилін /тазобактам (ПТ) 30/6 мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до піперациліну/тазобактаму .	59177
42	Меропенем (МЕР) 10 мкг, №100 диски 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до меропенему	59147
43	Еритроміцин (ЕРТ) 30мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до еритроміцину.	41910
44	Кліндаміцин (КЛН) 10мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до кліндаміцину	45390
45	Цефтазидім - авіабактан (ЦФЗ) 10-4мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефтазидиму/авіабактаму.	37441
46	Бацитрацин S № 100 33698000-9	флак	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для ідентифікації стрептококі групи А	43042
47	Оптохін 5мкг №50 33698000-9	флак	7	Диски №50,використовуються для ідентифікації стрептококів.	36085

48	Ампіцилін (АМП) 10 мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ампіциліну	46191
49	Оксацилін ОКС 30 мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до оксациліну.	59168
50	Пеніцилін G(ПЕН) 6 од №100 33698000-9	флак	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до пеніциліну.	59172
51	Флуконазол (ФЛУ) 25мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до флуконазолу.	42830
52	Ітраконазол (ИТР) 10мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ітраконазолу.	61975
53	Вориконазол (ВРК) 1мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до вориконазолу.	59214
54	Ністатин (НСТ) 80од. №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ністатину.	59164
55	Клотримазол (КЛО) 10мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до клотримазолу.	62022
56	Кетоконазол (КЕТ) 20мкг №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до кетоконазолу.	61976
57	Амфотерицин-В (АМФ) 40мкг, №100 33698000-9	флак	5	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до амфотеріцину В.	62020
58	Кроляча плазма цитратна суха 1мл №10 33698000-9	пак	1	Ліофілізована плазма має вид пористої маси білого, світло-рожевого або світло-жовтого кольору. призначена для видової ідентифікації стафілококів в реакції плазмокоагуляції	42737
59	Сироватка Anti-Coli I (O26:(K60), O44:(K74), O114:(K90), O125:(K70), O142:(K86) та O158:(K-)) (1мл) TS2111	флак	1	Тест-реагенти призначені для серологічної детекції та визначення серовара штамів E. coli, ізольованих з досліджуваного матеріалу людського та іншого походження, за допомогою реакції аглютинації на предметному склі. Тест-реагенти являють собою абсорбовані сироватки, отримані від імунізованих кроликів, і містять суміш абсорбованих сироваток імунізованих кроликів і моноклональних антитіл, або тільки моноклональні антитіла. Упаковка - по 1 фл\1 мл, піпетка в комплекті;	62451

	33698000-9			Відповідність стандартам ISO, CE, GMP	
60	Сироватка Anti-Coli II (O55:(K59), O86:(K61), O91:(K-), O111:(K58), O119:(K69), O126:(K71), O127:(K63) та O128:(K67))(1 мл) TR2121 33698000-9	флак	1	Тест-реагенти призначені для серологічної детекції та визначення серовара штамів E. coli, ізольованих з досліджуваного матеріалу людського та іншого походження, за допомогою реакції аглютинації на предметному склі. Тест-реагенти являють собою абсорбовані сироватки, отримані від імунізованих кроликів, і містять суміш абсорбованих сироваток імунізованих кроликів і моноклональних антитіл, або тільки моноклональні антитіла. Упаковка - по 1 фл\1 мл, піпетка в комплекті; Відповідність стандартам ISO, CE, GMP	62451
61	Сироватка Anti-Coli III (O25:(K11), O78:(K80), O103:(K-), O118:(K-), O124:(K72), O145:(K-), O157:(K-) та O164:(K-)) (1мл)TR2131 33698000-9	флак	1	Тест-реагенти призначені для серологічної детекції та визначення серовара штамів E. coli, ізольованих з досліджуваного матеріалу людського та іншого походження, за допомогою реакції аглютинації на предметному склі. Тест-реагенти являють собою абсорбовані сироватки, отримані від імунізованих кроликів, і містять суміш абсорбованих сироваток імунізованих кроликів і моноклональних антитіл, або тільки моноклональні антитіла. Упаковка - по 1 фл\1 мл, піпетка в комплекті; Відповідність стандартам ISO, CE, GMP	62451
62	Сироватка Anti-Salmonella I (A-E+Vi) (1мл)TR1111 33698000-9	флак	1	Тест-реагенти являють собою моноклональні антитіла, тест-сироватки або суміш моноклональних антитіл і тест-сироватки. Моноклональні антитіла отримують з супернатантів культур гібридних клітинних ліній, які секретують антитіла проти відповідних антигенів Salmonella. Тест-сироватка являє собою сироватку імунізованих кроликів, яка була очищена від неспецифічних аглютининів шляхом абсорбції. Упаковка - по 1 фл\1 мл, піпетка в комплекті; Відповідність стандартам ISO, CE, GMP	51520
63	Сироватка Anti-Shigella I (S. flexneri, тип 1 до 6, група 3,4(y), 6 і 7,8(x) а також S. sonnei S-i F-форми) (1 мл)TR1811 33698000-9	флак	1	Тест-реагенти призначені для серологічної детекції та визначення серовара штамів Shigella, ізольованих з досліджуваного матеріалу людського та іншого походження, за допомогою реакції аглютинації на предметному склі. Тест-реагенти являють собою абсорбовані сироватки, отримані від імунізованих кроликів, суміш абсорбованих сироваток імунізованих кроликів і моноклональних антитіл або містять тільки моноклональні антитіла. Упаковка - по 1 фл\1 мл, піпетка в комплекті; Відповідність стандартам ISO, CE, GMP.	51600
64	Агар колумбійський +5% овечої крові 100 чашок Петрі 43049 33698100-0	шт	10	- Готові поживні середовища повинні бути упаковані по 100 чашок на упаковку, кожна з яких має відповідне маркування. - Поживні середовища повинні бути попередньо протестовані культурами з колекції ATCC на ростові та/або диференційні властивості.	58582

65	Загальний білок-УЛ-набір для визначення концентрації загального білку у сечі та лікворі людини (REF HP010.02)(200 мл/ /200 макс.визнач.) 33696500-0	наб	5	СКЛАД НАБОРУ 1. Монореагент- 2 флакони по (100 □ 2) мл або 4 флакони по (50 □ 2) мл; пірогалоловий червоний - (50,0 □ 2) ммоль/л; молібдат натрію - (0,040 □ 0,002) ммоль/л; 2. Калібрувальний розчин альбуміну (1000 □ 40) мг/л- 1 флакон з (10,0 □ 0,5) мл. альбумін - (1000 □ 40) мг/л хлорид натрію - (9,00 □ 0,18) г/л АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 50 макро-, 100 напівмікро-, чи 200 мікрОВизначень загального білка з урахуванням холостих та калібрувальних проб. Діапазон визначаємих концентрацій - від 50 мг/л до 2000 мг/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.	59085
66	Біоіндикатор 1261 ATTEST 132 33698000-9	шт	75	Ампули біологічних індикаторів прості у використанні і інтерпретуванні з візуальним зчитуванням кольору через 48 годин Для парової стерилізації, 132°C (з вакуумуванням)	13732
67	Термоіндикатори хімічні 110*(резорцин) №100 33698000-9	пак	2	Призначені для контролю температури стерилізації 110°З парових стерилізаторах. Реактив, що використовується: резорцин. Розташування: всередині або зовні виробів, що стерилізуються. Дія індикатора визначають з плавлення та зміни кольору контрольного реактиву.	35362
68	індикатор для визначення окислювачів основа (бензидин) 33696300-8	кг	0.020	Кваліфікація «чда». Термін зберігання 1 рік. Масова частка діючої речовини 99,6%..	62707
69	Крохмаль водорозчинний чда 33696300-8	кг	0.050	Кваліфікація «чда». Термін зберігання 3 роки.	62707
70	Натрій їдкий ХЧ	кг	0.050	Кваліфікація «хч». Термін зберігання 2 роки. Масова частка діючої	33831

	33696300-8			речовини 99,0%.	
71	Фільтр обез. 150мм с/ст. № 50 33698000-9	пак	50	Фільтри обеззолені синя стрічка. Діаметр 150мм. Маса золи 1ф, гр. не більше 0,00017-0,0016.Повинні мати нейтральне рН. Маса бумаги площиною 1 м ² -70+/-3. Фільтрувальна властивість,С, не більше 45,0. Супротив продавлювання в вологому стані ,кПа, не менше 6.Берегти від вологи.	45522
72	Кислота азотна ч фас 1,4кг 33696300-8	кг	2.8	Кваліфікація хч. Термін зберігання 1 рік. Масова частка основної речовини не менше 56,0%. Фасовка: 1,4кг	33831
73	РетикулоФарб - набір для диференціального забарвлення ретикулоцитів у крові(REF HP030.05)(50 мл/ 1000 макс.визнач.) 33698000-9	наб	1	АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на проведення 1000 аналізів (при витраті розчинів реагентів 0,05 мл на визначення). СКЛАД НАБОРУ 1. Розчин брильянтового крезилового синього (БКС)- 1 флакон з (50 ± 2) мл.	55862
74	Азур-еозин по Романовському р-н у флаконі по 1л 33696200-7	л	11	Розчин призначений для фарбування формених елементів крові людини. Концентрований розчин Азур-еозину в суміші метанолу та гліцерину-1фл - 1л..	44946
75	Еозин метиленовий синій по Май- Грюнвальду р-н у флаконі по 1л 33696200-7	л	15	Фарбник-фіксатор призначений для попереднього забарвлення і фіксації препаратів крові.	42959
76	Пероксид водню 50 % 33696200-7	кг	70	Водню пероксид стабілізований медичний II концентрація 50%. Ємність 5 кг.	44835
77	Тест-смужки CITOLAB 11M №100 для визнач.уробін.,глюкози и,білір.,кетонів,крові,б ілку,нітратів,питомої ваги,лейкоцитів,аскорб інової кислоти 33696700-2	пак	100	тест-смужки діагностичні для визначення крові, питомої ваги, рН, глюкози (цукру),білка , нітритів, лейкоцитів, кетонів (ацетону), білірубіну, уробіліногену, аскорбінової кислоти в сечі 1. Тести зберігаються при кімнатній температурі від +2до +30 С 5. Термін придатності тестів 24 місяці при зберіганні смужок в контейнері 2. Після відкриття контейнеру смужки стабільні протягом 6 місяців 3. В наявності є компенсаторна зона, яка слугує маркером придатності для роботи з аналізатором. 4. Використовується виключно з аналізатором сечі CITOLAB READER 300	54514
78	Калібрувальні тест-	пак	1	1. Тест-смужки забезпечують калібрування аналізатора сечі CITOLAB	54514

	смужки для апарату CITOLAB 11K READER 300 №25 33696700-2			READER 300 2. 1 контейнер містить 25 смужок. 3. Тест-смужка представлена білою пластиковою смужкою із заданими та постійними характеристиками відображення. 4. Калібрування проводиться кожні 4 тижні.	
79	Дезинфікуючий засіб Хлорантоїн ,б 1кг 33696300-8	шт	12	хлорактивний, багатокомпонентний, поліфункціональний дезінфікуючий засіб з миючим ефектом Упаковка/фасовка: пластикова банка - 1 кг. Вид / форма випуску: сипкий порошок світлих тонів зі слабким запахом хлору	63385
80	Хлороформ фарм 1,5кг 33696300-8	кг	90	Кваліфікація «фарм» Термін зберігання 2 роки	32937
81	Диметилбензол лабораторний 1л 33696300-8	л	20	Кваліфікація ч. Термін зберігання 2 роки	32937
82	Формалін 10% нейтральний забуферений 3,8л 33696300-8	шт	3	10 % розчин на основі формальдегіду, що використовується у гістології та цитології в якості основного фіксатору.	57757
83	Формалін 37% марка А 5 кг 33696300-8	кг	160	37 % розчин на основі формальдегіду, що використовується у гістології та цитології в якості основного фіксатору. Фасування – каністра 5 л.	57756
84	Заклучне середовище Cytoseal XYL 118 мл 33696300-8	шт	10	1. Гістологічне середовище базоване на ксилолі для заключення гістологічних препаратів під покривне скло. 2. Гістологічне середовище повинно містити антиоксидант, що перешкоджає вицвітання або пожовтінню зразка. 3. Гістологічне середовище повинно бути швидковисихаючим. 4. Фасування: флакон об'ємом не менше 118 мл виготовлений із пластику з тонким носиком для зручності нанесення середовища на скло.	43550
85	Діагностичний моноклональний реагент Анти-А 100 доз 10мл 33696100-6	флак	22	Діагностичний моноклональний реагент анти-А призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідини різних відтінків червоного кольору. Загальний термін придатності 2.5 роки.	52532
86	Діагностичний моноклональний реагент Анти-В 100	флак	10	Діагностичний моноклональний реагент анти-В призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації	52538

	доз 10мл 33696100-6			на площині та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від блідо-фіолетового до синього кольору. Загальний термін придатності 2,5 роки.	
87	Діагностичний моноклональний реагент Анти-Д 100 доз 10мл 33696100-6	флак	13	Діагностичний моноклональний реагент анти-D, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікроплаті та нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина. Загальний термін придатності 2,5 роки.	52647
88	Діагностичний моноклон.реагент Анти-D/DVI IgM/IgG 10 мл 33696100-6	флак	2	Діагностичний моноклональний реагент анти-D IgM/IgG, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D, включаючи D слабкі, еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації в будь-якій її модифікації (на площині, в пробірках, мікроплатах та гелевих картах), непрямим антиглобуліновим тестом (непрямим тестом Кумбса) та реакцією конглютинації із застосуванням желатину розчину. Кожний з цих методів можна використовувати як самостійний так і в комплексі залежно від мети дослідження.. Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією з рожевим або жовтуватим відтінком рідина. Загальний термін придатності 2 роки.	52688
89	УРЕ-НРтес //URE-НРtest 33696500-0	пак	2	Тест призначений для швидкої ідентифікації Helicobacter pylori в біоптаті на основі визначення уреазної активності. В упаковці 3 планшети 96 лунок (одна планшета-12 вертикальних однорядних стріпи по 8 лунок)	30825
90	Гель для УЗД високої в'язкості блакитний ЕКО GEL 5л 33698000-9	шт	72	Країна виробник:Україна Призначення:Для УЗД Вага:5000 г рН: 5,5+1,0 Щільність:1,01 г/см3 В'язкість:70,000 + 10,000 Па*с Термін придатності:36 місяців	11425
91	Тест для виявлення PSA,тест картка (кров,сироватка,плазма) 33698000-9	шт	1500	Швидкий тест для якісного визначення простат-специфічного антигену (ПСА) Матеріалом для дослідження є цільна кров, сироватка або плазма крові. Процедура тестування проводиться при температурі від +15 до +30 С.	54677

				Тест-касета та зразок мають бути доведені до вказаної температури. Чутливість тест-систем не нижче 100% Специфічність тест-систем не нижче 99,9%. Тривалість проведення аналізу 10 хв. Температура зберігання тесту від +2 до +30 С. Кількість – 1 шт в індивідуальній упаковці. Упаковка містить тест-карта, флакон буферного розчину, піпетку, поглинач вологи.	
92	Холестерин-Ф-набір для визначення концентрації загального холестерину та його ефірів у сироватці крові людини HP026.02 (200 мл/ 200 макс. визнач.) 33696200-7	наб	20	СКЛАД НАБОРУ 1. Ензимний реагент - 2 флакони по (100 ± 2) мл або 4 флакони по (50 ± 2) мл: - холестеринестераза (150 ± 15) Е/л; - холестериноксидаза (100 ± 10) Е/л; - пероксидаза (5,0 ± 0,5) КЕ/л; - 4-амінофеназон (0,300 ± 0,015) ммоль/л; - фенол (30,0 ± 1,5) ммоль/л; - ТРІС (30,0 ± 1,5) ммоль/л; - стабілізатори, активатори. 2. Калібрувальний розчин холестерину з концентрацією (5,17 ± 0,10) ммоль/л - 1 ампула або флакон з (1,5 ± 0,1) мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 200 мікро-, 100 напівмікро- або 50 макровизначень холестерину (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих концентрацій — від 0,5 ммоль/л до 19,4 ммоль/л. Коефіцієнт варіації визначення — не більше 5 %.	53359
93	Філісіт-СРБ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення С-реактивного білку (СРБ) у сироватці крові людини ЛА033.02 (2 мл/ 200 макс. визнач.) 33696200-7	наб	3	СКЛАД НАБОРУ - Латексна суспензія (з нанесеним анти- СРБ) - 1 флакон з (2,0±0,03) мл; - Контроль Позитив - 1 мікропробірка з (0,2) мл; (синтетичний контроль з СРБ > 15 мг/л); - Контроль Негатив - 1 мікропробірка з (0,2) мл; (синтетичний контроль з СРБ < 6мг/л); - Розбавлювач - 1 флакон з (15,0±0,5) мл; - Випробувальна пластина - 1 шт; - Палички для змішування - (110±10) шт. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 200 напівмікро- (вимірюваний об'єм 0,01 мл) або 40 макровизначень (вимірюваний об'єм 0,05 мл) концентрації СРБ (з	63234

				урахуванням контрольних проб). Діапазон визначаємих концентрацій - від 6 мг/л до 1600 мг/л.	
94	Контрольна сироватка норма 4*5 33696200-7	наб	2	Ліофілізована сироватка людського походження ,призначена для контролю вимірювань вмісту неорганічних,органічних і ферментативних компонентів,які в загальному знаходяться в межах норми.Склад набору 4фл*5мл	30213
95	Амілаза 30мл 33696200-7	наб	2	Набір призначений для кількісного визначення активності а-амілази у біологічних рідинах Склад набору :6фл*30мл	52941
96	Глюкоза 120 33696200-7	наб	3	Набір застосовують для визначення концентрації глюкози у цільній крові (плазмі),сироватці крові людини. Склад набору 6 фл*120 мл.	52853
97	Білірубін загальний 60 33696200-7	наб	1	Набір застосовують для визначення концентрації білірубіну загального у цільній крові (плазмі),сироватці крові людини. Склад набору 5 фл*48 мл, 1фл*60мл.	53231
98	Білірубін прямий 60 33696200-7	наб	1	Набір застосовують для визначення концентрації білірубіну прямого у цільній крові (плазмі),сироватці крові людини. Склад набору 4 фл*54 мл, 1фл*54мл.	53236
99	Розчин ABX Minidil LMG 20 л., ізотонічний 33696200-7	шт	15	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Органічний буфер менше 1000 мл Консервант менше 20 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні $7,0 \pm 0,5$	42651
100	Розчин ABX Mynylise LMG 1 л., лізуючий 33696200-7	шт	15	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Лізуюча речовина менше 1 мл Детергент менше 50 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні $10,17 \pm 0,5$	61165
101	Розчин ABX Cleaner 1л (L) ферментативний 33696200-7	шт	24	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Органічний буфер менше 50 мл Протеолітичний ензим менше 10 мл Консервант менше 10 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні $8,1 \pm 0,5$	59058
102	Розчин ABX Мінокляр 0,5 л. розчин для промивки 33696200-7	шт	4	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Агент хімічної очистки менше 25 мл Стабілізатор менше 5 мл РН розчину повинен бути в діапазоні $12,51 \pm 0,5$	30213
103	Розчин ABX Minotrol 16 (2N), розчин для	наб	4	Використовується для контролю якості ,оцінки точності роботи автоматичних гематологічних аналізаторів 3-DIFF. 1 фл-2,5 мл	55866

	контролю 33696200-7				
104	Антиген кардіоліпіновий стабілізований для діагностики сифілісу (VRDL-тест) 5мл фл. №4 33696500-0	пак	15	СКЛАД Антиген кардіоліпіновий суспензія, що містить кардіоліпін, лецитин, холестерин, з додаванням холіну хлориду, ЕДТА (стабілізатор), тіомерсал або ProClin 300 (консервант), фосфатний буферний розчин рН 6.0. ПРИЗНАЧЕННЯ Визначення асоційованих з сифілісом реакінових антитіл в зразках сироватки (плазми) крові або ліквору людини.	51819
105	Нетрепонемний експрес-тест для діагностики сифілісу RPR 33696500-0	кор	10	СКЛАД Антиген кардіоліпіновий суспензія, що містить кардіоліпін, лецитин, холестерин, з додаванням холіну хлориду, ЕДТА (стабілізатор), тіомерсал або ProClin 300 (консервант), судан чорний (барвник). ПРИЗНАЧЕННЯ Визначення асоційованих з сифілісом реакінових антитіл в зразках сироватки (плазми) крові.	51819
106	Забарвлення за ЦІЛЕМ-НІЛЬСЕНОМ- набір для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу (REF HP030.03)(4[100 /200 макс.визнач) 33696200-7	наб	1	СКЛАД НАБОРУ 1. Карболовий розчин фуксину - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 2. Знебарвлюючий розчин 1 - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 3. Знебарвлюючий розчин 2 - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 4. Розчин метиленового синього - 1 флакон з (100 ± 4) мл. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на проведення 200 аналізів (при витраті розчинів реагентів 0,5 мл на визначення).	42694
107	Імерсійна рідина для мікроскопії 33698000-9	флак	1	СКЛАД НАБОРУ Імерсійна рідина для мікроскопії - 1 флакон з (100 ± 4) мл АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 4000 визначень.	43550
108	Лужна фосфатаза (ALP)-AMP 5x100 мл 33696200-7	шт	1	Фасування: 5x48 мл; 1x60 мл. Метод: кінетичний, розроблений з урахуванням рекомендацій Міжнародної Федерації Клінічної Хімії (IFCC). Чутливість: 27,8 О/л. Лінійність: не гірше як до 620 О/л.	52929
109	Аланінамінотрансфера за (ALT/GPT) 1x500	шт	5	Сертифікати якості, інструкція. 2-оксиглютарат/ L-аланін, кінетика; біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення	52925

	мл 33696200-7			не вище 1.6 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л.	
110	Аспаргатамінотрансфераза (AST/GOT) (1*500) 33696200-7	шт	5	Сертифікати якості, інструкція. Діазосульфонові кислота. Кінцева точка: рідкий біреактив. Межа визначення для загального білірубину не вище 0.03 мг/дл = 0.51 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Зберігати при 2-30°C. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання.	53231
111	Білірубін загальний (2x500 мл) 33696200-7	шт	2	Сертифікати якості, інструкція. Діазосульфонові кислота. Кінцева точка: рідкий біреактив. Межа визначення для загального білірубину не вище 0.03 мг/дл = 0.51 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Зберігати при 2-30°C. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання.	53231
112	Білірубін прямий (4x50мл) 33696200-7	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Реагент AD (2*400 мл)-сульфанілова кислота 35 ммоль/л, соляна кислота 0,24 моль/л. Реагент BD (2*100 мл)-нітрит натрію 3,5 ммоль/л. Зберігати при 2-30°C. Кінцева точка: рідкий біреактив. Межа визначення для прямого білірубину не вище 0.02 мг/дл = 0.34 мкмоль/л. Межа лінійності: 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Для більш високих значень слід розвести зразок дистильованою водою у 2 рази і повторити вимір. Чутливість (прямий білірубін): 100 мА*дл/мг=5,85 мА*л/мкмоль	53232
113	Глутамілтрансфераза (g-GT) (1x250 мл) 33696200-7	шт	7	Сертифікати якості, інструкція. Гліцилгліцин, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.1 мккат/л. Межа лінійності не менше 10.0 мккат/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в	53027

				інструкції.	
114	Альфа-амілаза - EPS 1x150 мл 33696200-7	шт	2	Сертифікати якості, інструкція. Етилиден блокований субстрат, кінетика. Рідкий біреагент. Межа визначення не вище 3.0 Од/л. Межа лінійності не менше 1300 Од/л для сироватки і плазми та 2600 Од/л для сечі. Гепарин і ЕДТА можуть використовуватися в якості антикоагулянта для зразка.	52940
115	Тригліцериди (2x250 мл) 33696200-7	шт	3	Сертифікати якості, інструкція. Гліцеролфосфатоксидаза/ пероксидаза, кінцева точка; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 1.6 мг/дл = 0.018 ммоль/л. Межа лінійності не менше 600 мг/дл = 6.78 ммоль/л.	53460
116	Холестерин HDL прямий 1x80 33696200-7	шт	15	Сертифікати якості, інструкція. Прямий метод без осадження, холестеролоксидаза /детергент; фіксований час, рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.28 мг/дл = 0.007 ммоль/л. Межа лінійності не менше 990 мг/дл = 25.6 ммоль/л	53391
117	Сечова кислота (1x200 мл) 33696200-7	шт	6	Сертифікати якості, інструкція. Уриказа/пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 1.19 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л.	53583
118	Креатинін 1x1000 мл 33696200-7	шт	3	Сертифікати якості, інструкція. Лужний пікрат (метод Яффе). Двоточкова кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.65 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 1768 мкмоль/л.	53251
119	Сечовина /Азот сечовини (УФ-метод) (1x500 мл) 33696200-7	шт	3	Сертифікати якості, інструкція. Уреаза/ глутаматдегідрогеназа, фіксований час; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.5 мг/дл сечовини = 1.17 мг/дл азоту = 0.42 ммоль/л сечовини. Межа лінійності не менше 300 мг/дл сечовини = 140 мг/дл азоту = 50 ммоль/л сечовини.	53590
120	Превакал-Біохімія (Людська) (12x5 мл) 33696200-7	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Параметри, не менше 30: ALT, альбумін, альфа-амілаза, AST, білірубін (прямий і загальний), кальцій, хлориди, холестерин, холінестераза, холестерин-HDL, СК, креатинін, кислота фосфатаза, лужна фосфатаза, фосфор, глюкоза, гамма-GT, Залізо, LDH, LDL-холестерин, ліпаза, магній, калій, загальні білки, натрій, тригліцериди, сіль сечової кислоти і сечовина. Кількість контрольних рівнів:3	55866
121	Ревматоїдний фактор (RF)-Slide (150 тестів) 33696200-7	шт	4	Ревматоїдний, запальний профіль; латексаглютинація/гамма-глобулін, фіксований час; слайди. Стабільність складає 2 дні при 2-8° С.	55112
122	С-реактивний білок СРБ Slide 150 тестів 33696200-7	шт	4	Сертифікати якості, інструкція. Латекс аглютинація/ антитіла до СРБ, фіксований час; рідкий монореагент. Межа чутливості: 30 од/мл.	63234
123	Концентрований миючий розчин (100	шт	6	Концентрований миючий розчин для компонентів біохімічного	59058

	мл) 33696200-7			аналізатора А15	
124	Біохімічна контрольна сироватка (Human) 1 (5*5 мл) 33696200-7	шт	2	Сертифікати якості, інструкція. Ліофілізована людська сироватка, містить різні компоненти для контролю якості в клінічних лабораторіях, без консервантів. Стабільність компонентів відновленого матеріалу не менше 7 днів при 2-8 С і 30 днів при -20 С.	47869
125	Біохімічна контрольна сироватка (Human) 11 (5*5 мл) 33696200-7	шт	2	Сертифікати якості, інструкція. Контроль біохімічний. Ліофілізована людська сироватка, містить різні компоненти для контролю якості в клінічних лабораторіях, без консервантів. Стабільність компонентів відновленого матеріалу не менше 7 днів при 2 - 8 С і 30 днів при -20 С.	47869
126	Концентрована миюча рідина 1 л. 33698000-9	шт	1	Концентрований миючий розчин для компонентів біохімічного аналізатора А15	59058
127	С-реактивний білок (СРБ) (1x50 мл) 33696200-7	шт	8	Сертифікати якості, інструкція. Турбідиметричний метод. Латексаглютінації / антитіла до СРБ, фіксований час; рідкий біреагент. Межа виявлення не вище: 1,0 мг/л. Межа лінійності: 150 мг/л	63234
128	Набір реактивів Азофенол , 2000проб 33698000-9	пак	15	Набір призначений для контролю перед стерилізаційної обробки виробів медичного призначення – визначення прихованих слідів крові (азопірамова проба), залишків лужних компонентів миючих засобів (фенолфталеїнові проба), жирових забруднень (судан ІІІ)Склад набору: 1. Амідопірин – 5г. 2. Аніліну гідрохлорид – 0,075 г. 3. Фенолфталеїн – 1 г. 4. Судан ІІІ та метиленовий синій – по 0,2г	54551
129	Набір реактивів Азопірамова проба , (2000 проб) 33698000-9	пак	15	Набір реактивів азопірамової проби призначений для контролю якості перед стерилізаційної очистки виробів медичного призначення. Склад набору: 1.Амідопірин-2флак. По 5г;2.Аніліну гідро хлорид-2 флак. По 0,075г.	54551

Учасник повинен надати:

1. Інформацію в довільній формі про те, що учасник процедури закупівлі не є:

– громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (крім того, що проживає на території України на законних підставах);

– юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран;

– юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі — активи), якої є Російська Федерація/Республіка Білорусь/Ісламська Республіка Іран, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (крім того, що проживає на території України на законних підставах);

– юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран, крім випадків коли активи в установленому законодавством порядку передані в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів;

– пропонує в тендерній пропозиції товари походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (за винятком товарів, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178).

1-1. Якщо учасник закупівлі є громадянином РФ/РБ/ІРІ, який проживає на території України на законних підставах, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі — активи), є громадянин РФ/РБ/ІРІ, який проживає на території України на законних підставах, учасник надає у складі тендерної пропозиції документальне підтвердження підстав перебування на території України – посвідка на постійне чи тимчасове проживання, посвідчення біженця чи документ, що посвідчує надання притулку, паспортний документ та/ або іміграційна картка тощо.

1-2. Якщо учасник закупівлі є юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства РФ/РБ/ІРІ, активи якої в установленому законодавством порядку передані в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів, учасник надає документ, що підтверджує передачу активів в управління, а саме згоду власника або відповідну ухвалу на передачу активів в управління.

2. Учасник, місце реєстрації або місце проживання якого на тимчасово окупованих територіях, надає довідку в довільній формі про зміну місця здійснення діяльності / адреси на підконтрольну територію, а також надає документальне підтвердження такої зміни (договір оренди, довідка ВПО, інформація про зміну податкової адреси тощо).

Тимчасово окупованою територією є частини території України, в межах яких збройні формування Російської Федерації та окупаційна адміністрація Російської Федерації встановили та здійснюють фактичний контроль або в межах яких збройні формування Російської Федерації встановили та здійснюють загальний контроль з метою встановлення окупаційної адміністрації Російської Федерації.