

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	<ul style="list-style-type: none">• 118 найменувань (1753,02 одиниці) згідно додатку №4 тендерної документації
Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3; 03057, м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, 3
Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг	До 31 грудня 2023 року згідно поданих заявок
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	Очікувана вартість закупівлі – 900 000,00 грн. з ПДВ
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком 1
Дата оголошення	10-03-2023
Ідентифікатор закупівлі	UA-2023-03-10-001851-a

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**Код ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні**

Строк поставки: до 31 грудня 2023 року згідно поданих заявок. Заявка подається Замовником у телефонному режимі.

Місце поставки: 03057, м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, 3

Строк поставки: до 31 грудня 2023 року згідно поданих заявок. Заявка подається Замовником у телефонному режимі.

Місце поставки: 03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3; 03057, м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, 3.

Кількісні характеристики

№п/п	Назва	Од. вим.	Кіл-ть	Опис	Код 024-2019
1	Діагностичний моноклональний реагент Анти-А 100 доз 10мл	флак	30	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. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків червоного кольору. Загальний термін придатності 2.5 роки.	52532
2	Діагностичний моноклональний реагент Анти-В 100 доз 10мл	флак	30	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 на площині та в нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від блідо-фіолетового до синього кольору. Загальний термін придатності 2,5 роки.	52538
3	Діагностичний моноклональний реагент Анти-Д 100 доз 10мл	флак	30	Діагностичний моноклональний реагент анти-Д, 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.	52647

				Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина. Загальний термін придатності 2,5 роки.	
4	Білірубін 250мл(без калібр. Йендраш. пр/заг)	наб	10	Набір призначений для визначення концентрації загального та прямого білірубину у сироватці крові людини. Набір розрахований на 110 визначень(55 визначень прямого та 55 загального білірубину). Об'єм розчину 250мл. Склад набору: 1. Розчин сульфанілової кислоти-1фл з 50мл.2. Кофеїновий реактив (концентрат)-2фл з 50мл.3.Розчин нітриту натрію-1ампула з 5мл.	63410
5	Глюкоза-МОНО(глюкозооксидазний)400мл	наб	20	Набір реагентів для визначення вмісту глюкози глюкозооксидазним (GOD-PAP) методом з монореагентом Робочий об'єм:400 мл.	53301
6	Загальний білок-набір для визначення концентрації загального білку у сироватці крові людини (REF HP010..01) (1000 мл/1000 макс.визнач.)	наб	5	Набір призначений для концентрації загального білка у сироватці крові людини.Об'єм розчину 1000мл. Набір розрахований на 250 макро,500 напівмікро,1000 мікровизначень. Склад набору: 1. Ліофілізований альбумін для приготування 5мл калібрувального розчину50г/л або 5мл готового розчину альбуміну-1фл.2.Біуретовий розчин(концентрований)-2фл по 100мл.	61900
7	Філісіт-РФ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення ревматоїдного фактору (РФ) у сироватці крові людини ЛА033.03 (2 мл/ 200макс. визнач.)	наб	2	Набір призначений для визначення ревматоїдного фактору (РФ) у сироватці крові людини. Склад набору: 1. Латексна суспензія -1фл з 2мл.2. Контроль Позитив-1 мікропробірка з 0,2мл.3. Контроль Негатив-1 мікропробірка з 0,2мл.4. Розбавлювач-1фл з 15мл.5. Випробувальна пластина-1шт.6. Палички для змішування-110шт.	55112
8	Філісіт-СРБ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення С-реактивного білку (СРБ) у сироватці крові людини ЛА033.02 (2 мл/ 200 макс. визнач.)	наб	5	С-Реактивний білок. Набір призначений для визначення С-реактивного білку (СРБ) у сироватці крові людини. Склад набору:1. Латексна суспензія-1фл з 2мл.2. Контроль Позитив-1 мікропробірка з 0,2мл.3. Контроль Негатив-1 мікропробірка з 0,2мл.4. Розбавлювач-1фл з 15мл.5. Випробувальна пластина-1шт.6. Палички для змішування-110шт.	63234
9	Холестерин-Ф-набір для визначення концентрації загального холестерину та його ефірів у сироватці крові	наб	10	Набір призначений для визначення концентрації холестерину та ефірів холестерину в сироватці крові і	53359

	людини НР026.02 (200 мл/ 200 макс. визнач.)			плазмі людини ферментативним методом . Склад набору: 1.Ензимний реагент-2фл по(100±2)мл або 4 фл по (50±2)мл. «. Калібрувальний розчин холестерину-1 ампл. Або флакон з (1,5±0,1)мл.	
10	Лужна фосфатаза 1000мл	наб	1	Набір застосовується для визначення активності лужної фосфатази у сироватці крові людини.Об'єм розчину 1000мл. Набір розрахований на 200 макро або 700 мікрОВизначень. Склад набору: 1. Буферний концентрат-1фл з 50мл.2. Субстрат-1фл.3. Окислювач-1фл з 50мл.4. Калібрувальний розчин фенолу-1 ампула з 5мл.	33165
11	Смужки індикаторні Ацетонтест №50	пак	51	Індикаторні смужки одноразового використання, призначені для визначення концентрації кетонових тіл в сечі людини, за допомогою кольорової шкали,нанесеної на етикетку.	54519
12	Смужки індикаторні Глюкотест №100	пак	25	Індикаторні смужки одноразового використання, призначені для визначення концентрації глюкози в сечі людини, за допомогою кольорової шкали, нанесеної на етикетку.	54518
13	Смужки індикаторні рН-тест №50	пак	20	Індикаторні смужки одноразового використання, призначені для визначення рівня рН у сечі людини, за допомогою кольорової шкали, нанесеної на етикетку	54522
14	Тромбопластин 1г	флак	10	Тромбопластин використовують для визначення протромбінового часу(протромбіновий індекс) плазми крові (1г-1фл.-Інструкція по використанню-1шт.). Склад:-Тромбопластин	55986
15	Розчин АВХ Cleaner 1л (L) ферментативний	шт	17	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 ± 0,5	59058
16	Розчин АВХ Minidil LMG 20 л., ізотонічний	шт	19	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Органічний буфер менше 1000 мл Консервант менше 20 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні 7,0 ± 0,5	42651
17	Розчин АВХ Mynylise LMG 1 л., лізуючий	шт	13	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: Лізуюча речовина менше 1 мл	61165

				Детергент менше 50 мл. РН розчину повинен бути в діапазоні 10,17 ± 0,5	
18	Розчин АВХ Мінокляр 0,5 л. розчин для промивки	шт	3	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 ± 0,5	59058
19	Розчин АВХ MINOTROL 16(2N) розчин для контролю	шт	11	Використовується для контролю якості ,оцінки точності роботи автоматичних гематологічних аналізаторів 3-DIFF. 1 фл-2,5 мл	55866
20	Контроль гематологічний DIACON 3 норма 3мл	флак	6	Контрольний матеріал, використовується для підрахунку клітин крові.	55866
21	Тест-смужки Акку-Чек Перформа №50	пак	100	Тест-смужки одноразового використання, призначені для кількісного визначення рівня глюкози у свіжій капілярній крові. Використовуються лише з глюкометром Акку-Чек Перформа	30854
22	Аланінамінотрансфераза 120	наб	4	Набір використовується для визначення активності аланінамінотрансферази у сироватці крові людини. 5фл*96мл, 1фл*120мл	38556
23	Аспартатамінотрапсфераза 120	наб	4	Набір застосовується для визначення активності аспартатамінотрансферази у сироватці крові людини. Склад набору:5фл*96мл, 1фл*120мл	52953
24	Амілаза 30мл	наб	3	Набір призначений для кількісного визначення активності а-амілази у біологічних рідинах Склад набору :6фл*30мл	59073
25	Сечовина 120	наб	10	Набір для визначення концентрації сечовини у сироватці крові людини. Склад набору 5 фл*96 мл, 1фл-120 мл	53590
26	Глюкоза 120	наб	1	Набір застосовують для визначення концентрації глюкози у цільній крові (плазмі), сироватці крові людини. Склад набору 6 фл*120 мл.	52853
27	Креатинін 60	наб	15	Набір застосовують для визначення концентрації креатиніну у цільній крові (плазмі), сироватці крові людини. Склад набору 5 фл*48 мл, 1фл*60мл.	53252
28	Білірубін загальний 60	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
29	Білірубін прямий 60	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

30	Загальний білок 120	наб	1	Набір призначений для концентрації загального білка у сироватці крові людини.Склад набору 6*120 мл.	53989
31	Розчин очищуючий 500мл,Cleaning Solution	шт	1	Очищуючий розчин для видалення будь-яких залишків реакції з кювети. Гидроксид натрію <1%. Інструкція українською мовою.	59058
32	Контрольна сироватка норма 4*5	наб	3	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
33	Розчин Ділюент Diatro Dil-DIFF20л	наб	10	Буферний ,стабілізований і мікрофільтрований електролітний розчин для автоматичного розведення зразків крові людини,якісного і кількісного визначення еритроцитів,лейкоцитів і субпопуляцій лейкоцитів,тромбоцитів і вимірювання концентрації гемоглобіну на автоматичних аналізаторах Abacus.	46623
34	Лізуючий реагент Diatro Lyse-DIFF з апаратним ключем	наб	10	Стабілізований і мікрофільтрований лізуючий реагент для стромолізу еритроцитів,кількісного визначення лейкоцитів, 3-хскладової диференціації лейкоцитів і визначення концентрації гемоглобіну в зразках крові людини на гематологічних аналізаторах Abacus.	61165
35	Розчин очищуючий Diatro Clener 1л	наб	10	Очищуючий реагент являє собою стабілізований і мікрофільтрований промивний розчин для регулярного автоматичного очищення, ополіскування та промивки капілярів,трубок і камер гематологічного аналізатора,видалення компонентів осаду крові і ліпідопротеїнових відкладень на гематологічних аналізаторах Abacus.	59058
36	Набір реагентів для РМП RPR-03-3	шт	2	Набір реагентів призначений для лабораторної діагностики сифілісу в реакції мікропреципітації (РМП).	32449
37	Плазма У контрольна .Плазма контрольна 1мл №6 КМ1	наб	1	Плазма контрольна. 1мл №6.Атестована за 8 параметрами	30213
38	АЧТЧ, сухий Dia-РТТ	наб	1	Фасування: 12х4 мл. Набір повинен являти собою ліофілізат фосфоліпиду з мозку кролика, який містить мікронізований кремнезем у буферному середовищі зі стабілізатором. Призначений для визначення активованого часткового тромбопластинового часу, а також факторів I, II, V, VIII, IX, X, XI та XI.	55981

				Кількість реагенту на 1 дослідження: не більш як 50 мкл. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 14 днів за температури 2-8°C. Доступні межі інтерференцій: гемоглобін ≤ 6,8 г/л, тригліцериди ≤ 10 ммоль/л, білірубін ≤ 240 мкмоль/л. Точність у межах аналізу: CV<0,6%.	
39	Агар Мюллера Хінтона 0,25кг	конт	3	Гомогенний порошок кремового кольору, використовується для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів.	58639
40	Агар Сабуро з хлорамфеніколом 0,25кг	конт	2	Дрібнодисперсний порошок світло жовтого кольору, використовується для виявлення дріжджів та плісняви.	58660
41	Агар сольовий з манітом 0,25кг	конт	1	Використовується для виділення стафілококів	58596
42	Телурит калію, 2% розчин, 5 амп х 5 мл	наб	1	Флакон 5мл містить калія телуриту 0,1г, використовується як селективний агент.	58556
43	Агар поживний 0,25кг	конт	2	Гомогенний порошок кремового кольору, використовується для культивування мікроорганізмів	58649
44	Агар Кліглера 0,25кг	конт	1	Порошок кремового кольору, використовується для первинної ідентифікації ентеробактерій	58619
45	Цитратний Агар Сіммонса 0,1кг	конт	1	Гомогенний порошок кремового кольору, використовується для виділення та диференціації ентеробактерій за здатністю ферментувати цитрат	58669
46	Середовище Гісса з інозитом 0,1 кг	конт	1	Використовується для визначення біохімічних властивостей мікроорганізмів	30642
47	Феніл-аланін агар 0,25кг	конт	1	Дане середовище використовують для диференціації ентеробактерій за здатністю дезамінувати фенілаланін.	62081
48	Двофазна система Хай-Комбі дор.(LQ-012-10BT)	компл	10	призначені для швидкого, ефективного та простого виділення гемокультур (аеробів та анаеробів) і їх попередньої ідентифікації.	35962
49	Бульон з лізином для аналізу декарбоксилації 0,1кг	конт	1	використовують для диференціації мікроорганізмів, за здатністю декарбоксилувати ту чи іншу амінокислоту.	58650
50	Бульон з орнітіном для аналізу декарбоксилації 0,1 кг	конт	1	використовують для диференціації мікроорганізмів, за здатністю декарбоксилувати ту чи іншу амінокислоту.	58650
51	Бульон з аргініном для аналізу дегідролази 0,1кг	конт	1	використовують для диференціації мікроорганізмів, за здатністю декарбоксилувати ту чи іншу амінокислоту.	58650
52	Агар Ендо 0,25кг	конт	2	Середовище Ендо використовується для виділення та диференціації ентеробактерій за здатністю ферментувати лактозу.	61627

53	Ципрофлоксацин (ЦИП) 5мкг №100	флак	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ципрофлоксацину.	45359
54	Доріпенем (ДРП)10мкг №100	флак	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до доріпенему.	42426
55	Ністатин (НСТ) 80од. №100	флак	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ністатину.	59164
56	Ітраконазол (ІТР) 10мкг №100	флак	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ітраконазолу.	61975
57	Флуконазол (ФЛУ) 25мкг №100	флак	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до флуконазолу.	42830
58	Кетоконазол (КЕТ) 20мкг №100	флак	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до кетоконазолу.	61976
59	цефотаксім (ЦФТ) 30мкг №100	флак	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до цефотаксіму.	46005
60	Воріконазол (1 мкг) Voriconazole (1 mcg)	флак	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до воріконазолу.	59214
61	Амфотеріцин-Бета (100 одиниць) Amphotericin-B (100 u)	флак	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до амфотеріцину.	62020
62	Кліндаміцин (КЛН) 10 мкг №100	флак	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до кліндаміцину.	45390
63	Норфлоксацин (НОР) 10мкг №100	флак	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до норфлоксацину.	59162
64	Гентаміцин (30 мкг) Gentamicin (30 mcg)	флак	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до гентаміцину в дозуванні 30 мкг.	45529
65	Гентаміцин (ГЕТ) 10 мкг №100	флак	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до гентаміцину в дозуванні 10 мкг.	45529

66	Нітрофурантоїн (Фурадонін) (НФР) 100мкг №100	флак	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до нітрофурантоїну	59159
67	Азтреонам (АЗМ) 30мкг №100	флак	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до азтреонаму	37722
68	Піперацилін (ПІР) 100мкг №100	флак	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до піперациліну	59176
69	Клотримазол (КЛО) 10мкг №100	флак	1	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до клотримазолу	62022
70	Ванкомицин (ВАН) 5мкг №100	флак	2	Диски № 100 у флаконах.Використовуються для визначення чутливості мікроорганізмів диско-дифузійним методом до ванкомицину	59213
71	Тестдля виявлення Гепатит В HBsAg	шт	300	Загальний термін придатності: не менше 24 міс Процедура тестування проводиться при температурі 10 – 30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури. Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка, плазма Отримання результатів: 15 хв Чутливість: дорівнює 100,00% Специфічність: не нижче 99,00% Пороговий рівень чутливості - 1 нг/мл Зберігання: як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (t від +2 до +30° С) .	48289
72	Тест для виявлення Гепатиту С HCV	шт	300	Тест-система , кількість – 1 шт. в індивідуальній упаковці Чутливість тест-систем 100%. Специфічність тест-систем 99,9%. Тривалість проведення аналізу 15 хв. Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка, плазма Температура зберігання тесту від +2 до +30 С.	30829
73	Тест для виявлення сифілісу	шт	300	швидкий тест для діагностики сифілісу Чутливість тест-систем 100%.	30828

				<p>Специфічність тест-систем 99,9%. Тривалість проведення аналізу 15 хв. Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка, плазма</p> <p>Температура зберігання тесту від +2 до +30 С.</p>	
74	Гель для УЗД 5л	шт	64	<p>Однорідна гелеподібна маса без домішок призначена для підвищення провідності при ультразвуковому дослідженні.</p> <p>Колір: блакитний Фасовка: канистра об'ємом 5000 г., в комплекті мірна скляночка 250 г. Термін придатності: 36 місяців</p>	58735
75	Аланінамінотрансфераза (ALT/GOT) 1x500 мл	шт	3	Сертифікати якості, інструкція. 2-оксиглютарат/ L-аланін, кінетика; біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище 1.6 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л.	38556
76	Аспаратамінотрансфераза (AST/GOT) (1*500)	шт	3	Сертифікати якості, інструкція. 2-оксиглютарат/ L-аспартат, кінетика; рідкий біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище 1.67 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л.	38499
77	Білірубін загальний (2x500 мл)	шт	3	Сертифікати якості, інструкція. Діазосульфонилова 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.	30157
78	Глутамілтрансфераза (g-GT) (1x250 мл)	шт	10	Сертифікати якості, інструкція. Гліцилглїцин, 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 інструкції.	53027

79	Холестерин (1x500 мл)	шт	3	Сертифікати якості, інструкція. Холестеролоксидаза/Пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0,3 мг/дл = 0,008 ммоль/л. Межа лінійності не менше 1000 мг/дл = 26 ммоль/л.	30159
80	Тригліцериди (2x250 мл)	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.	30182
81	Холестерин HDL прямий (1x80 мл)	шт	7	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
82	Білок загальний (1*250 мл)	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Біуретовий реактив. Кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 4.6 г/л. Межа лінійності не менше 150 г/л.	53989
83	Сечова кислота (1x200 мл)	шт	2	Сертифікати якості, інструкція. Урикази/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.	30183
84	Сечовина /Азот сечовини (УФ-метод) (1x500 мл)	шт	1	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
85	Прекал-Біохімія (Людська) (12x5 мл)	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	30216
86	Ревматоїдний фактор (RF)-Slsde (150 тестів)	шт	1	Ревматоїдний, запальний профіль; латексаглютинація/гамма-глобулін, фіксований час; слайди. Стабільність складає 2 дні при 2-8° С.	55112

87	Концентрований миючий розчин (100 мл)	шт	2	Концентрований миючий розчин для компонентів біохімічного аналізатора А15	59058
88	Біохімічний калібратор (Human) (5x5 мл)	шт	1	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями активності / концентрації параметрів: кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амілаза, амілаза панкреатична, кальцій, холестерин, ЛПВЩ, ЛПНЩ, холінестераза, хлориди, КФК, креатинін, загальний білірубін, прямий білірубін, залізо, ЛДГ, ліпаза, глюкоза, ГГТ, магній, фосфор, калій, загальний білок, натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота.	30216
89	Біохімічна контрольна сироватка (Human) 1 (5*5 мл)	шт	3	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
90	Біохімічна контрольна сироватка (Human) 11 (5*5 мл)	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
91	Концентрована миюча рідина 1 л.	шт	1	Концентрований миючий розчин для компонентів біохімічного аналізатора А15	59058
92	РетикулоФарб - набір для диференціального забарвлення ретикулоцитів у крові(REF HP030.05)(50 мл/ 1000 макс.визнач.)	наб	1	Набір призначений для диференціального забарвлення ретикулоцитів у крові. Об'єм розчину 50мл.Набір розрахований на проведення 1000 аналізів. Склад набору:1. Розчин брильянтового крезилового синього-1фл з 50мл.	55862
93	Натрій лимон.кислий 3-х зам ЧДА	кг	0.250	Кваліфікація «чда». Термін зберігання 2 роки. Масова частка діючої речовини 99,0%. Зовнішній вигляд – білі кристали.	33354
94	Кислота сульфосалцилова ЧДА	кг	0.100	Хімічна формула: $C_7H_6O_6S \cdot 2H_2O$. Білий кристалічний порошок; необмежено розчинний у воді, етанолі, ацетоні, діетиловому ефірі.	33354
95	Фуксін основний д/МБЦ ЧДА	кг	0.050	Кваліфікація «чда». Термін зберігання 3 роки. Масова частка діючої речовини 99,8%. Зовнішній вигляд –	33354

				зелені кристали.	
96	Бензедин чда	кг	0.020	Кваліфікація «чда». Термін зберігання 1 рік. Масова частка діючої речовини 99,6%..	33354
97	Крохмал водорозчинний чда	кг	0.100	Кваліфікація «чда». Термін зберігання 3 роки.	33354
98	Метиленовий блакитний в/р чда	кг	0.050	Кваліфікація «чда».Водорозчинний. Стандарт якості НТД. Строк придатності 2 роки.	33354
99	Натрій хлористий чда	кг	0.250	Формула NaCl. Термін зберігання 2роки. Кваліфікація «чда». Масова частка діючої речовини 99,71%.	33354
100	Кристалічний фіолетовий ЧДА	кг	0.050	Кваліфікація «чда». Термін зберігання 3 роки. Зовнішній вигляд – блискучі зелені кристали.	33354
101	Калій йодистий	кг	0.050	Кваліфікація «чда». Термін зберігання 3 роки. Масова частка діючої речовини 99,8%. Зовнішній вигляд – білий кристалічний порошок.	33354
102	Натрій їдкий ХЧ	кг	0.100	Кваліфікація «хч». Термін зберігання 2 роки. Масова частка діючої речовини 99,0%.	33354
103	Набір реагентів для РМП (RPR-01)	наб	1	Набір для лабораторної діагностики сифілісу в реакції мікропреципітації .Склад набору: 1.Кардіоліпіновий антиген 2х5мл; 2.Холін-хлорид 70% 1х5мл;Позитивний контроль 4+ 1х1мл; 4. Інструкція з використання 1 шт	54551
104	Набір реагентів для РМП (RMP-01-2)	наб	3	Набір для лабораторної діагностики сифілісу в реакції мікропреципітації .Склад набору: 1.Кардіоліпіновий антиген 2х5мл; 2.Холін-хлорид 70% 1х5мл; 3.Інструкція з використання 1 шт	54551
105	Тест-смужки CITOLAB 11М №100 для визнач.уробін.,глюкози,білір.,кетонів,крові,білку,нітратів,питомої ваги,лейкоцитів,аскорбінової кислоти	пак	10	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	54517
106	Калібрувальні тест-смужки для апарату CITOLAB READER 300 №25	пак	1	1. Тест-смужки забезпечують калібрування аналізатора сечі CITOLAB READER 300 2. 1 контейнер містить 25	54517

				смужок. 3. Тест-смужка представлена білою пластиковою смужкою із заданими та постійними характеристиками відображення. 4. Калібрування проводиться кожні 4 тижні.	
107	Універсальний папір рН 0-12 (Ерба-Лахема, Чехія)	пак	2	Призначені для визначення рН рідин, в діапазоні 0-12 за допомогою шкали нанесеної на етикетку. Крок 1 одиниця рН. В упаковці 100 шт	30226
108	Фільтр обез. 150мм с/ст. №100	пак	50	Фільтри обеззолені синя стрічка. Діаметр 150мм. Маса золи 1ф, гр. не більше 0,00017-0,0016. Повинні мати нейтральне рН. Маса паперу площиною 1 м ² -70+/-3. Фільтрувальна властивість, С, не більше 45,0. Супротив продавлювання в вологому стані ,кПа, не менше 6. Беретти від вологи.	45522
109	Імерсійна рідина для мікроскопії	флак	2	Використовується для апохроматичних і ахроматичних об'єктивів мікроскопів усіх видів. Зовнішній вигляд – прозора безбарвна рідина із слабким жовтуватим відтінком.	62690
110	Тест-смужки CARE-SENS- N №50	пак	2	Тест-смужки одноразового використання, призначені для кількісного визначення рівня глюкози у свіжій капілярній крові. Використовуються лише з глюкометром Care Sens-N . В упаковці 50 смужок.	30854
111	Кальцій - Арсеназо (10x50 мл)	шт	2	Сертифікати якості, інструкція. Арсеназо III, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.2 мг/дл кальцію = 0.05 ммоль/л кальцію. Межа лінійності не менше 18 мг/дл кальцію = 4.5 ммоль/л кальцію.	45789
112	Фосфор (1x280 мл)	шт	3	Сертифікати якості, інструкція. Фосфомолібдат/УФ, диференційний режим; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.13 мг/дл=0.042 ммоль/л фосфору. Межа лінійності не менше 20 мг/дл фосфору = 6.46 ммоль/л фосфору	52888
113	С-реактивний білок (СРБ) (1x50 мл)	шт	3	Сертифікати якості, інструкція. Турбідиметричний метод. Латексагглютінації / антитіла до СРБ, фіксований час; рідкий біреагент. Межа виявлення не вище: 1,0 мг/л. Межа лінійності: і 150 мг/л	63234
114	Ревматоїдна контрольна сироватка I (3*1мл)	шт	2	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нольмальними значеннями активності/ концентрації і допустимими межами	30211

				відхилення параметрів: антистрептолізін О, С-реактивний білок, ревматоїдний фактор. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену, по антитілах проти HCV і HIV.	
115	Ревматоїдна контрольна сироватка II (3*1мл)	шт	2	Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими підвищеними значеннями активності/ концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антистрептолізін О, С-реактивний білок, ревматоїдний фактор. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену, по антитілах проти HCV і HIV.	30212
116	Стандарт CRP/CRP -вч 1x1мл/5 мл	шт	2	Сертифікати якості та інструкція. Сироватка ліофілізат з заданим значенням концентрації С-реактивного білка/СРБ-вч. Показник концентрації співвідноситься з еталонним матеріалом стандарту ERM DA-472 (Institute for Reference Materials and Measurements, IRMM).	41838
117	Хлороформ фарм 1,5кг	кг	75	Кваліфікація «фарм». Термін зберігання 2 роки. Масова частка діючої речовини 99,9%.	33354
118	Формалін 37%	кг	30	Термін зберігання 1 рік. Масова частка діючої речовини 37,4 %.	33833

Технічні вимоги

1. Учасник визначає ціну на товар, який він пропонує поставити за Договором, з урахуванням податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, а також витрат на страхування, транспортування, завантажування, розвантажування та інших витрат, визначених законодавством.
2. 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 та номер офіційного видання з питань державних закупівель, де оприлюднене це оголошення, а також назву предмету закупівлі згідно з оголошенням.
3. Товари, при поставці, повинні мати необхідні копії сертифікатів (свідоцтв) якості виробника, реєстраційне посвідчення.
4. Товар повинен передаватись у заклад в неушкодженій упаковці, який відповідає характеру, забезпечує цілісність товару та збереженню його якості під час транспортування.
5. Залишковий термін придатності Товару на момент постачання: згідно з технічними даними виробника, але не менше ніж 70% загального терміну його зберігання від визначеного виробником для даної продукції (надати гарантійний лист від учасника).
6. Товар, що постачається, новий, тобто не перебував в експлуатації, терміни та умови його зберігання не порушені.

Учасник повинен надати:

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

- громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах);
 - юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь;
 - юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків, якої є Російська Федерація/Республіка Білорусь, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах);
 - юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь;
 - пропонує в тендерній пропозиції товари походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь (за винятком товарів, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. №1178).
- 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.