

Інформація на виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266 від 16 грудня 2020 року

КОД ДК 021:2015 33690000-3 — Лікарські засоби різні

На виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266 від 16 грудня 2020 року, що вносить зміни до постанови КМУ від 11 жовтня 2016 року № 710 «Про ефективне використання державних коштів», ДУ «ТМО МВС України по Хмельницькій області», код ЄДРПОУ 08734575; адреса: вулиця Проскурівського підпілля, 112, м. Хмельницький, 29000, надає інформацію про процедуру відкритих торгів.

Назва предмету закупівлі: Контрольний матеріал гематологічний PARA 12 Extend 1x2,5 норма (код НК 024:2023-55866 - Підрахунок клітин крові IVD, контрольний матеріал); Глюкоза 500мл/500виз (код НК 024:2023-53301 Глюкоза IVD (діагностика invitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); СРБ-турбі 100 (код НК 024:2023- 53705 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика invitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз); Альбумін 500мл/500визн (код НК 024:2023-59071 - Альбумін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз); Ділюент (Diluent) 20л LabAnalyt (код НК 024:2023-58237 Буферний розчинник зразків IVD (діагностика invitro), автоматичні/напівавтоматичні системи); Детергент (Detergent) 20л LabAnalyt (код НК 024:2023-63377-Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)); Литик (Lytic Reagent) 1л (код НК 024:2023- 61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика invitro)); Фібриноген-тест 100визн (код НК 024:2023-55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку); ПЧ-тест з рідким реагентом 200-800, з контрольною плазмою (код НК 024:2023-55983 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика invitro), набір, аналіз утворення згустку); АПТВ/АЧТВ-Тест рідкий (100-200) (код НК 024:2023- 55981 Активований частковий тромбoplastиновий час IVD (діагностика invitro), набір, аналіз утворення згустку); Тромбо тест 400 визн. Визначення тромбінового часу (код НК 024:2023- 55987 Тромбіновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку); ТТГ ІФА (Імуноферментний колориметричний метод для кількісного визначення концентрації тиреотропного гормону) (код НК 024:2023-54383 Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)); ВТ4 ІФА (Імуноферментний колориметричний метод для кількісного визначення концентрації вільного тироксину) (код НК 024:2023-54412 Вільний тироксин IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)); Тест для виявлення антигенів Н. Pylori СІТО TEST® Н. Pylori Ag №10 (код НК 024:2023-30825 Набір реагентів для визначення антигенів бактерії Helicobacter pylori, експрес-тест); Ліпопротеїн Холестерин (ЛПВГ ХОЛ160/HDL С 160) (код НК 024:2023-53354 Множинні ліпідні аналізи IVD (діагностика invitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)); Калібратор Ліпопротеїн ЛПВП/ЛПНП КАЛ (код НК 024:2023-44696 Калібратор для визначення холестерину ліпопротеїнів високої щільності (ЛПВЩ), IVD (діагностика invitro)); Тригліцериди 1000 (TG1000) (код НК 024:2023-53460 Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)); Швидкі тести на гепатит С W005-С (код НК 024:2023-30829 Набір для якісного та/або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експресаналіз); Білірубін 250мл (набір для визначення білірубину) (код НК 024:2023-63410 Загальний/кон'югований (прямий) білірубін IVD (діагностика invitro), комплект, спектрофотометрія); Діагностичний моноклональний Реагент Анти-А (10мл) (код НК 024:2023-52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика invitro), антитіла); Діагностичний моноклональний Реагент Анти-В (10мл) (код НК 024:2023-52538 Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика invitro), антитіла); Діагностичний моноклональний Реагент Анти-Д (10мл) (код НК 024:2023- 52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла); Сечовина У 400мл (200 визн) (код НК 024:2023-53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика invitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); Креатинін (300мл/200визн) (код НК 024:2023-53251 Креатинін IVD (діагностика invitro), набір, спектрофотометричний аналіз); Білок загальний 250мл/250 (код НК 024:2023-61900 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз); Ретикулоцити-50 (набір для забарвлення ретикулоцитів) (код НК 024:2023-55862 Підрахунок ретикулоцитів IVD (діагностика in vitro), набір, кількість клітин); Тест-система на визначення тропоніну І СІТО TEST® Troponin I №40 (код НК 024:2023-54001 Тропонін Т/тропонін І IVD (діагностика in vitro),реагент); ГГТ кінетично 100 (код НК 024:2023-53027 Гама- глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика invitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); Сечова кислота, 100 (код НК 024:2023-53583 Сечова кислота IVD (діагностика invitro)набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) Код ДК 021:2015 - 33690000-3 «Лікарські засоби різні» номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2023-10-04-006095-a.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно доповідної записки б/н від 02.10.2023 завідувачою лабораторії Ольги Пташко відповідно до проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі, з метою повного забезпечення фармацевтичною продукцією і своєчасного надання медичної послуги, враховуючи потребу з обсягів споживання за минулий період та кількість пацієнтів. Орієнтовна вартість закупівлі становить - 150000,00 грн з ПДВ.

Технічні характеристики (вимоги) до предмету закупівлі наведені в тендерній документації відповідно

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ:

№ з/п	Найменування	Код згідно класифікатора НК 024:2023 "Класифікатор медичних виробів"	Технічні характеристики	Кількість	Одиниці виміру	Відповідність технічним характеристикам та/або
1	Контрольний матеріал гематологічний PARA 12 Extend 1x2.5 норма	55866 - Підрахунок клітин крові IVD, контрольний матеріал	Гематологічний контроль Streck Para 12 Extend, 1 x 2,5 мл (норм.) Гематологічний контроль для контролю якості роботи гематологічного аналізатора "ELITE 3", 1 x 2,5 мл (норм.)	3,000	шт.	
2	Глюкоза (500мл/500виз)	53301 Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектротометричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.4 - 92 ммоль/л; фенол – 0.3 ммоль/л; глюкозооксидаза - 1500 Од/л; пероксидаза - 1000 Од/л; 4-амінофеназон – 2.6 ммоль/л. 2. Стандарт. Водний розчин глюкози – 10 ммоль/л. 3. Антикоагулянт. Концентрат 25x : натрію хлористого ≤ 4.2 г, натрію фтористому ≤ 0,11 г., СДТА ≤ 0,2 г. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 1 ммоль/л до 30 ммоль/л. 2. Чутливість не менш 0.5 ммоль/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.	15,000	шт.	
3	СРБ-турбі 100	53705 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз	Кількісний турбідиметричний тест для вимірювання СРБ в людській сироватці або плазмі, заснований на реакції антиген-антитіло між частками латексу, покритими антитілами до СРБ і СРБ, що знаходиться в зразку. Склад набору 1. Реагент 1. Розчинник: трис-буфер рН 8.2 - 20 ммоль/л. 2. Реагент 2. Латексна суспензія. 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт. Додаткові реагенти Калібратор та контролі (2 рівні) СРБ постачаються окремо. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 2-150 мг/л. 2. Чутливість не менш 2 мг/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 8%.	2,000	шт.	
4	Альбумін 500мл/500визн	59071 - Альбумін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Бромкрезоловий зелений рН 4.2 – 0.12 ммоль/л. 2. Стандарт. Водний розчин альбуміну -50 мг/л. Аналітичні характеристики	2,000	шт.	

			<p>1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 5 г/л до 60 г/л.</p> <p>2. Чутливість не менш 3 г/л.</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%</p>			
5	Ділюент (Diluent) 20л LabAnalyt	58237 Буферний розчинник зразків IVD (діагностика invitro), автоматичні/напівавтоматичні системи	Ізотонічний буферний розчин для розведення зразків	5,000	шт.	
6	Детергент (Detergent) 20л LabAnalyt	63377-Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика invitro)	Ферментативний розчин м'якого дії для автоматичного очищення гідравлічної системи, аператур, рахункових камер гематологічного аналізатора	4,000	шт.	
7	Литик (Lytic Reagent) 1л	61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика invitro)	Лізис еритроцитів крові і перетворення гемоглобіну в комплекс для вимірювання в гематологічних аналізаторах з диференціюванням лейкоцитів на субпопуляції	2,000	шт.	
8	Фібриноген-тест 100визн	55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика invitro), набір, аналіз утворення згустку	<p>Набір призначений для швидкого кількісного визначення змісту фібриногену в плазмі крові (Хронометричний метод по Clauss) на коагулометрі.</p> <p>Склад набору</p> <p>P1. Тромбін (ліофільно висушений реагент)</p> <p>P2. Розчинник для тромбіну</p> <p>P3. Контрольна плазма з відомим вмістом фібриногену (ліофільно висушена)</p> <p>4. Буфер трис-НСІ (концентрований 20: 1 розчин, 1 М)</p> <p>Аналітичні характеристики набору</p> <p>Лінійність визначення від 1,0 до 6,0 г / л (Без додаткових розведень плазми).</p> <p>Коефіцієнт варіації у не перевищує 5%.</p> <p>Допустимий розкид результатів в одній пробі плазми різними наборами однієї серії не перевищує 10%.</p> <p>Термін придатності 18 міс при температурі +2 .+ 8 ° С</p>	3,000	наб.	
9	ПЧ-тест з рідким реагентом 200-800, з контрольною плазмою	55983 - Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика invitro), набір, аналіз утворення згустку	<p>У складі рідкий тромбoplastин-кальцієвий реагент, стандартизований з міжнародного індексу чутливості (МІЧ).</p> <p>Призначений для оцінки протромбінового часу згортання цитратної плазми, отриманої з венозної крові, за методом Quik в ручному варіанті або за допомогою коагулометри.</p> <p>Визначення протромбінового часу використовується для тестування факторів протромбінового комплексу (II - протромбіну, V, VII, X) і контролю за лікуванням антикоагулянтами непрямої дії.</p> <p>Склад набору:</p> <p>P1. Тромбoplastин-кальцієва суміш, суспензія.</p> <p>Аналітичні характеристики набору</p> <p>Коефіцієнт варіації результатів не більше 10%.</p> <p>Допустиме відхилення протромбінового часу від тестованого значення не більше 10%.</p> <p>Допустимий розкид результатів в одній пробі плазми різними наборами</p>	2,000	наб.	

			однієї серії не більше 10%.		
10	АПТВ/АЧТВ-Тест рідкий (100-200)	Активованій час тковий тромбoplastинний час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Для визначення часу згортання плазми мікро в умовах стандартизованої контактної (ε-лаговою кислотою) і фосфоліпідами (Кефаліном) активації процесу коагуляції в присутності іонів кальцію. Склад набору: P1. АПТВ-Ел-реагент (рідкий реагент, що містить фосфоліпідомозку кролика, ε-лагову кислоту, буфер і стабілізатори) P2. Кальцію хлорид (0,277% розчин) Аналітичні характеристики набору Лінійність визначення - в діапазоні від 20 до 250 с. Коефіцієнт варіації результатів визначення АПТВ не перевищує 10%. Допустимий розкид результатів визначення АПТВ в одній пробі плазми мікро різними наборами однієї серії не перевищує 10%. Термін придатності 18 міс при температурі +2 + 8 ° С. Після розкриття флакону з АПТВ-реагентом термін зберігання не менше 30 днів (при чергуванні температурного режиму від +2 + 8 ° С до кімнатної температури)	3,000	наб.
11	Тромбо тест 400 визн. Визначення тромбінового часу	55987 - Тромбіновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Тромбо-тест тест призначений для визначення тромбінового часу мануально або на коагулометри різних конструкцій при діагностиці порушень кінцевого етапу згортання крові. Принцип методу полягає в вимірі часу згортання плазми під впливом тромбіну відомої активності. Склад набору: 1. Тромбін (30-40 од. НІН у фл.) - 2 фл. по 8 ml (мл). 2. Контрольна плазма (нормальна ліофільно висушена) на 1 ml (мл) - 1 фл.	2,000	наб.
12	ТТГ ІФА (Імуноферментний колориметричний метод для кількісного визначення концентрації тиреотропного гормону)	54383 Тиреοїдний гормон (ТТГ) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ ТИРЕОТРОПНОГО ГОРМОНУ В СИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ «ТТГ-ІФА» Принцип аналізу – «сендiч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний. Рєєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм. Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок. Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові. Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл. Температура інкубації + 37°С. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин. Діапазон виявлення концентрацій 0.2-20 мМО/л. Чутливість: 0.04 мМО/л. Калібрувальні проби на основі фосфатного бу-фера (рН 7.2-7.4), що містять відомі кількості тиреотропного гормону – 0; 0.2; 1; 5; 10; 20 мМО/л, готові до використання (калібрувальна проба С1 – 2 мл, інші – по 0.8 мл кожна). прозорі рідини червоного кольору. калібрувальні проба С1 – прозора безбарвна рідина. Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються. Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом	5,000	шт.

			<p>тиреотропного гормону, готова до використання (по 0.8 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина синього кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.</p> <p>Наявність Реєстраційного посвідчення.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p> <p>Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>		
13	<p>BT4 ІФА (Імуноферментний колориметричний метод для кількісного визначення концентрації вільного тироксину)</p>	<p>54412 Вільний тироксин IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА);</p>	<p>НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ ВІЛЬНОГО ТИРОКСИНУ В СИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ «Вільний Т4-ІФА»</p> <p>Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз.</p> <p>Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 25 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій 5-100 пмоль/л.</p> <p>Чутливість: 0.75 пмоль/л.</p> <p>Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості вільного тироксину - 0; 5; 10; 25; 50; 100 пмоль/л, готові для використання (по 0.8 мл кожна).</p> <p>Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тироксину, готова до використання (0,8 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина червоного кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.</p>	5,000	шт.

		<p>Плівка для заклеювання планшета - 2 шт. Інструкція з використання набору українською мовою. Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета. Наявність Реєстраційного посвідчення. Термін придатності набору не менше 18 місяців. Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>			
14	Тест для виявлення антигенів <i>H. Pylori</i> CITO TEST® <i>H. Pylori</i> Ag №10	30825 Набір реагентів для визначення антигенів бактерії <i>Helicobacter pylori</i> , експрес-тест	<ol style="list-style-type: none"> Принцип визначення: імунохроматографічний однокроковий тест для визначення антигенів <i>H. Pylori</i>. Результати вимірювання: якісні. Зразок для аналізу: фекалії. Зразки можуть зберігатися у холодильнику (2-8°C) протягом 1-2 днів. Для тривалого зберігання (до 1 року) зразки повинні зберігатися при -20°C Зберігання: тест може зберігатись при температурі 2-30°C. Термін придатності: не менше 24 міс. Процедура тестування: довести тест і зразки до температури 15-30°C Отримання результатів: через 10 хв. Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості. Характеристики роботи тесту: <ul style="list-style-type: none"> чутливість: більше 94% специфічність: більше 99% точність: повинна бути вірно визначена у більше 99% випадках Перехресна реактивність: повинна бути відсутня до <i>Campylobacter coli</i>, <i>Campylobacter jejuni</i>, <i>Clostridium difficile</i>, <i>Escherichia coli</i> O157:H7, <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Salmonella enteritidis</i>, <i>Salmonella paratyphi</i>, <i>Salmonella typhimurium</i>, <i>Salmonella typhi</i>, <i>Shigella boydii</i>, <i>Shigella dysenteriae</i>, <i>Shigella flexneri</i>, <i>Shigella sonnei</i>, <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Yersinia enterocolitica</i>. Комплектація: <ul style="list-style-type: none"> Тест Пробірка з розчинником <p>Інструкція</p>	2,000	упак.
15	Ліпопротеїн Холестерин (ЛПВГ ХОЛ160/HDL C 160	53354 Множинніліпідні аналіти IVD (діагностиканвітго), набір ферментнийспектрофотометричнийаналіз	<p>Лпвш-холестерин прямій 80 Метод: Ферментативний, без осадження. Фасовка: Реагент 1 2 x 30 мл, Реагент 2 2x10 мл; Склад реагентів R1 MES буфер (рН 6,5) 6,5 ммоль/л N,N-біс(4-сульфобутил)-3-метиланілін 3, ммоль/л Полівінілсульфонова кислота 50 мг Етер Поліетилен-гліколь-метил 30 мл/л Магній хлорид 2 ммоль/л</p>	1,000	шт.

			<p>R2 MES буфер (pH 6,5) 50 ммоль/л Холестеринестераза (ХЕ) 5 кОд/л Холестериноксидаза (ХО) 20 кОд/л Пероксидаза (ПОД) 5 кОд/л 4-аміноантипирин (4-АА) 0,9 г/л Детергент 0,5 % Чутливість: 1,9 мг/дл (0,049 ммоль/л) Лінійність: до 193 мг/дл (5,02 ммоль/л)</p>		
16	Калібратор Ліпопротеїн ЛПВП/ЛПНП КАЛ	44696 Калібратор для визначення холестерину ліпопротеїнів вис- кої щільності (ЛПВЩ), IVD (діагностиканвіт го)	<p>Калібратор призначений для кількісного визначення ЛПВЩ- (HDL-) та ЛПНЩ-(LDL-) холестеринів з використанням реагентів прямого визначення ЛПВЩ та ЛПНЩ. Фасування: не менше R1: 2 x 1 мл. Склад реагентів: ЛПВЩ/ЛПНЩ Калібратор 2x1 мл Коефіцієнт перерахунку мг/дл x 0,026 = ммоль/л Біологічний матеріал, з яких виготовлений калібратор, був перевірений на відсутність антитіл до вірусу імунодефіциту людини (ВІЛ), до вірусу гепатиту С (HCV) і поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HbsAg). Оскільки неможливо повністю виключити присутність патогенних матеріалів, з набором необхідно поводитися таким же чином, що й з інфекційним матеріалом. Умови зберігання від +2 до +8 °С.</p>	1,000	шт.
17	Тригліцериди 1000 (TG1000)	53460 Тригліцериди IVD, набір, ферментний спек- трофотометрич- ий аналіз	<p>Тригліцериди TG 100 БіолТ Тригліцериди 100 Метод: ферментативний Фасовка: Реагент 1 2x50 мол, Реагент 2 Стандарт 1x3 мол. Склад: Реагент 1 Гудс буфер (pH 7,2) 50 ммоль/л, 4-хлорфенол 4 ммоль/л, Mg 2+ 15 ммоль/л, АТФ 2 ммоль/л, Глицеролкіназа ≥ 0,4 КЕ/л, Пероксидаза ≥ 2 КЕ/л, Ліпопротеїнліпаза ≥ 2 КЕ/л, Глицерол-3-Фосфатоксидаза ≥ 0,5 КЕ/л, 4-аміноантипирин 0,5 ммоль/л. Реагент 2 Стандарт Лінійність: не менш 1062 мг/дл (12 ммоль/л) Чутливість: не більш 9,74 мг/дл (0,11 ммоль/л)</p>	1,000	упак.
18	Швидкі тести на гепатит С W005-C	30829 Набір для якісного та/або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експресаналіз	<p>Тест для виявлення Гепатиту С (HCV), W005-C, №1 Виробник: «Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd.» 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 – 30 хв. Чутливість: дорівнює 100,00% Специфічність: не нижче 99,00% Зберігання: як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (t від +2 до +30° С) Тест – системи мають формат тест – касети та кожен тест має бути індивідуально укомплектований необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою</p>	25,000	шт.

			піпеткою, буфером або небулою з реагентом у кожному тесті, інструкцією українською мовою. Надання аналогів не передбачається		
19	Білірубін 250мл (набір для визначення білірубіну)	63410 Загальний/кон'югований(прямий) білірубін IVD (діагностика invitro), комплект, спектрофотометрія	БІЛІРУБІН-ДІАЗО-ЙЕНДРАШИКА ТУ У 24.4-13433137-049-2003 Склад набору 1 Концентрований кофеїновий реактив - 2 флакона по (50,0±0,1) мл бензоат натрію (0,50±0,01) моль/л; ацетат натрію (1,50±0,03) моль/л кофеїн (50,0±1,0) г/л 2 Розчин сульфанілової кислоти - 1 флакон з (50,0±1,0) мл (25,0±0,5) ммоль/л в підкислювачі 3 Розчин нітриту натрію - 1 ампула з (5,0±0,1) мл 4 Набір «Білірубін-еталон» - додаткові калібратори, до складу набору не входять.	1,000	наб.
20	Діагностичний моноклональний Реагент Анти-А (10мл)	52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика invitro), антитіла	Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rh-, Kell та імунних антитіл. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків червоного кольору. Титр моноклональних, специфічних антитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2. Загальний термін придатності 2,5 роки	2,000	фл.
21	Діагностичний моноклональний Реагент Анти-В (10мл)	52538 Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика invitro), антитіла	Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rh-, Kell та імунних антитіл. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від блідо-фіолетового до синього кольору. Титр моноклональних, специфічних антитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2. Загальний термін придатності 2,5 роки	2,000	фл.
22	Діагностичний моноклональний Реагент Анти-Д (10мл)	52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла	Діагностичний моноклональний реагент анти-D для визначення групи крові людини за системою Rhesus (10мл) Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rh-, Kell та імунних антитіл. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина Титр моноклональних, специфічних антитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2. Загальний термін придатності 2,5 роки	2,000	фл.
23	Сечовина У 400мл (200 визн)	53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика invitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.8 - 80 ммоль/л; α-кетоглутарат - 6 ммоль/л; уреаз - 75000 Од/л. 2. Реагент 2. Ензими: ГДГ - 60000 Од/л; НАДФ - 0.32 ммоль/л. 3. Стандарт. Водний розчин сечовини - 8.3 ммоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 2 ммоль/л до 50 ммоль/л. 2. Чутливість не менш 1 ммоль/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень - не більш 5%.	1,000	шт.

24	Креатинін (300мл/200визн)	53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Пікриновий реагент: пікринова кислота – 17.5 ммоль/л. 2. Реагент 2. Лужний реагент: гідроксиднатрію- 0.29 ммоль/л. 3. Стандарт. Водний розчин креатиніну- 177 мкмоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 26 мкмоль/л до 1000 мкмоль/л. 2. Чутливість не менш 15 мкмоль/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.	1,000	шт.	
25	Білок загальний 250мл/250	61900 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Натрій калію тартрат - 15 ммоль/л; натрій йодид - 100 ммоль/л; калію йодид - 5 ммоль/л; сульфат міді (II) - 19 ммоль/л. 2. Стандарт. Розчин альбуміну - 70 г/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 5 г/л до 150 г/л. 2. Чутливість не менш 5 г/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%.	1,000	шт.	
26	Ретикулоцити -50 (набір для забарвлення ретикулоцитів)	55862 Підрахунок ретикулоцитів IVD (діагностика in vitro), набір, кількість клітин	Склад набору 1. Діамантовий кристаловий синій - 1 флакон з (50 ± 1) мл 2. Олія імерсійна - 1 флакон з (5,0 ± 0,1) мл	1,000	наб.	
27	Тест-система на визначення тропоніну I CITO TEST® Troponin I №40	54001 Тропонін T/тропонін I IVD (діагностика in vitro), реагент	<ol style="list-style-type: none"> 1. Принцип визначення: швидкий імунохроматографічний тест для якісного виявлення серцевого тропоніну I в цільній крові, сироватці чи плазмі з метою діагностики інфаркту міокарду (ІМ). 2. Результати вимірювання: якісні. 3. Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка чи плазма. 4. Зберігання: тест можна зберігати і транспортувати при температурі 2°-30°C. 5. Термін придатності: не менше 24 міс. 6. Процедура тестування: довести тест-касету, зразок, буфер до кімнатної температури (15°-30°C) перед проведенням тестування. 7. Отримання результатів: облік результату провести через 10 хвилин. Не підлягає обліку результат тестування по завершенню 20 хвилин. 8. Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості. 9. Характеристики роботи тесту: <ul style="list-style-type: none"> • чутливість: 99.9% • специфічність: 99.9% 10. Поріг чутливості: 0,5 нг/мл. 11. Перехресна реактивність: перехресна реактивність до гемоглобіну, білірубіну, холестерину, тригліцеридів, альбуміну повинна бути відсутня. 12. Об'єм зразку: <i>Для зразків сироватки та плазми:</i> 	1,000	шт.	

			<ul style="list-style-type: none"> • 2 краплі сироватки або плазми (50 мкл) + 1 крапля буфера (40 мкл) <p>Для зразків цільної венозної крові:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 3 краплі цільної венозної крові (75 мкл) + 1 крапля буфера (40 мкл) <p>Для зразків капілярної крові:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 3 краплі (75 мкл) + 1 крапля буфера (40 мкл) <p>13. Комплектація:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Тест-касета • Піпетка • Буфер • Скарифikator автоматичний • Рукавички • Серветка спиртова <p>Інструкція</p>			
28	ГГТ кінетично 100	53027 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностикainvigo), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Склад набору</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 8,6 - 100 mmol/l (ммоль/л); гліцилгліцин -100 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Субстрат: L-γ-глутаміл-3-карбокси-4-нітроанлід - 3 mmol/l (ммоль/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт. <p>Аналітичні характеристики</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Лінійність вимірювального діапазону: 3 - 250 U/l (Од/л). <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5 %.</p> <p>Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.</p> <ol style="list-style-type: none"> 2. Чутливість не менш 2 U/l (Од/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5% 	1,000	шт.	
29	Сечова кислота, 100	53583 Сечова кислота IVD (діагностикainvigo) набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Склад набору</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент 1. Буфер: фосфат рН 7,4 - 50 ммоль/л; ДХФС - 4 ммоль/л. 2. Реагент 2. Ензими: урікази - 60 Од/л; пероксидаза - 660 Од/л; аскорбат оксидаза 200 Од/л; 4-амінофеназон - 1 ммоль/л. 3. Стандарт. Водний розчин сечової кислоти - 357 мкмоль/л. <p>Аналітичні характеристики</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 12 мкмоль/л до 1200 мкмоль/л. 2. Чутливість не менш 6 мкмоль/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. 	2,000	наб.	

Товар має постачатися і розвантажуватись транспортом та силами Учасника згідно до заявок у робочий час Замовника.

Товар має бути зареєстрований в Україні (надати декларацію про відповідність).

При поставці товару повинні надаватися копії сертифікатів якості (надати гарантійний лист про те, що при поставці будуть надаватися сертифікати якості до кожного найменування товару).

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 ДК.

На момент постачання товару залишок терміну зберігання продукції повинен бути не менше 80% загального терміну зберігання (надати гарантійний лист про те, що залишки терміну зберігання на момент поставки товару складатимуть не менше 80% до загального терміну зберігання).

Строк поставки: до 31.12.2023 р.

Місце поставки: вулиця Прокурівського підпілля, 112, м. Хмельницький, 29000.

Закупівля здійснюється з метою належного забезпечення надання кваліфікованої медичної допомоги пацієнтам установи.