

**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 «ГМО МВС України по Хмельницькій області», код ЄДРПОУ 08734575; адреса: вулиця Проскурівського підлілля, 112, м. Хмельницький, 29000, надає інформацію про процедуру відкритих торгів.

Назва предмету закупівлі: СРБ - латекс-тест (код НК 024:2023-53705 С-реактивний білок (СРБ) IVD); РФ - латекс-тест (код НК 024:2023-55112 Ревматоїдний чинник IVD); АСЛ-О - латекс-тест (код НК 024:2023-63271 Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин О, антитіла IVD); XL МУЛЬТИКАЛБРАТОР // XL MULTICAL 12000010 (код НК 024:2023-61331 – Численні види бактерій, ізолят культури, контрольний матеріал ідентифікації IVD); Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend 1x2.5 мл (норма) 218752UA (код НК 024:2023-55866 Підрахунок клітин крові IVD); БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ 330 // BIL T 330 12000034 (код НК 024:2023-63410 Загальний/кон'югований (прямий) білірубін IVD); Загальний білок СпЛ 250 (код НК 024:2023-61900 - Загальний білок IVD); Сечовина 275 // UREA 275 12000024 (код НК 024:2023-53587 Сечовина (Urea) IVD); КРЕАТИНІН 275 // CREA 275 12000018 (код НК 024:2023-53251 Креатинін IVD); Глюкоза СпЛ 500 (код НК 024:2023-53301 Глюкоза IVD); Сечова кислота СпЛ 100 (код НК 024:2023-53583 Сечова кислота IVD); Лужна фосфатаза-кін.СпЛ (ЛФ-кін.СпЛ) 250 (код НК 024:2023-52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD); Аспартатамінотрансфераза-кін.СпЛ (АСТ-кін СпЛ) 100 (код НК 024:2023-52954 Загальнааспартатамінотрансфераза а (AST) IVD); Аланінамінотрансфераза-кін.СпЛ (АЛТ-кін.СпЛ) 100 (код НК 024:2023-52924 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD); Гама-Глутаміл Трансфераза-кін.СпЛ (Гама-ГТ-кін.СпЛ) 100 (код НК 024:2023-53027 Гама- глутамілтрансфераза (ГТТ) IVD); Альфа-Амілаза-кін.СпЛ 100 (код НК 024:2023-52940 Загальнаамілаза IVD); ПЧ-тест з рідким реагентом (400 визн) (код НК 024:2023-55983 - Протромбіновий час (ПЧ) IVD), Фібриноген-тест з рідким реагентом (100 визн) (код НК 024:2023- 55997 Фібриноген (чинник I) IVD), АПТЧ-тест рідкий (100 визн) (код НК 024:2023-55981-Активований частковий тромбoplastиновий час IVD); Фарбник по Романовському, 1л (код НК 024:2023- 44946 Фарбування за Романовським); Фарбник-фіксатор по Май-Грюнвальду, 1л (код НК 024:2023-42959 - Барвник Май-Грюнвальда, IVD); Імерсійна рідина для мікроскопії (код НК 024:2023- 43550 Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD); Діагностичний моноклональний реагент анти-А (10мл) (код НК 024:2023-52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD); Діагностичний моноклональний реагент анти-В(10мл) (код НК 024:2023-52538 Анти-В груповетування еритроцитів IVD); Діагностичний моноклональний реагент анти-Д (10мл) (код НК 024:2023-52647 Анти-Rh(D) груповетування еритроцитів IVD); БІЛІРУБІН ПРЯМИЙ 330 // BIL D 330 12000032 (код НК 024:2023-63410 Загальний/кон'югований (прямий) білірубін IVD); ТТГ ІФА (Імуноферментний колориметричний метод для кількісного визначення концентрації тиреотропного гормону) (код НК 024:2023-54383 Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD); Контрольна плазма патологія // Erba Control P 10020387 (код НК 024:2023-52904 Множинні ферментиклінічної хімії IVD); Контрольна плазма нормальна // Erba Control N 10020386 (код НК 024:2023-52904 Множинні ферментиклінічної хімії IVD); BT4 ІФА (Імуноферментний колориметричний метод для кількісного визначення концентрації вільного тироксину) (код НК 024:2023-54412 Вільний тироксин IVD); Холестерин 250 // CHOL 250 12000057 (код НК 024:2023-53359 Загальний холестерин IVD); ТРИГЛІЦЕРИДИ 1000 // TG 1000 12000075 (код НК 024:2023-53460 Тригліцериди IVD); Ділюент 20 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний (код НК 024:2023-58237 Буферний розчинник зразків IVD); Детергент 20 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний (код НК 024:2023-63377-Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD, комплект, спектрофотометрія); Літичний реагент 1 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний (код НК 024:2023-61165 Реагент для лізису клітин крові IVD); Очищуючий засіб 100 мл для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний (код НК 024:2023-63377-Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD); Альбумін СпЛ 500 (код НК 024:2023- 59071 - Альбумін IVD); СРБ-турбі СпЛ 50 (код НК 024:2023-53705 С-реактивний білок (СРБ) IVD); Тромбо-тест (400 визн) (код НК 024:2023-55987 – Тромбіновий час IVD); Код ДК 021:2015 - 33690000-3 «Лікарські засоби різні», номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2024-02-16-007660-а.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно доповідної записки б/н від 10.02.2024 завідуючої лабораторії Ольги Пташко відповідно до проведеного інтернет моніторингу цін за предметом

повного забезпечення фармацевтичною продукцією і своєчасного надання медичної послуги, враховуючи потребу з обсягів споживання за минулий період та кількість пацієнтів. Орієнтовна вартість закупівлі становить - 490000,00 грн з ПДВ.

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

### МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ:

№з/п	Найменування	Код згідно класифікатора НК 024:2023 "Класифікатор медичних виробів"	Технічні характеристики	Кількість	Одиниця виміру	Відповідність технічними характеристиками
1.	СРБ - латекс-тест	53705 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз	Вимоги ТУ У 24.4-31557962-001-2002. Фізико-хімічні показники. 1. Зовнішній вигляд реактивів. 1.1. P1. Латексна суспензія – білого кольору. 1.2. P2. Розчинник – рідкий прозорий розчин. 1.3. P3. Позитивний контроль – рідкий прозорий світло-жовтий розчин. 1.4. P4. Негативний контроль – рідкий прозорий світло-жовтий розчин. 2. рН реагентів. 2.1. P2 – 8,2±0,2 3. Показники правильності визначення. 3.1. P1. Чутливість не менше 6 мг/л. 3.2. P3. Концентрація СРБ більш 6 мг/л. 3.3. P4. Концентрація СРБ менш 6 мг/л. 4. Комплектація. 4.1. P1 – 1 фл. х 2мл. 4.2. P2 – 1 фл. х 14мл. 4.3. P3 – 1 фл. х 0,2мл. 4.4. P4 – 1 фл. х 0,2мл. 4.5. Палички для розмішування сироваток – 100шт. 4.6. Тестовий слайд – 1шт. Набір розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб при витраті робочого розчину відповідно цієї методики	15	пак	
2.	РФ - латекс-тест	55112 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, реакція аглютинації	Вимоги ТУ У 24.4-31557962-001-2002. Фізико-хімічні показники. 1. Зовнішній вигляд реактивів. 1.1. P1. Латексна суспензія – білого кольору. 1.2. P2. Розчинник – рідкий прозорий розчин. 1.3. P3. Позитивний контроль – рідкий прозорий світло-жовтий розчин. 1.4. P4. Негативний контроль – рідкий прозорий світло-жовтий розчин. 2. рН реагентів. 2.1. P2 – 8,2±0,2 3. Показники правильності визначення. 3.1. P1. Чутливість не менше 12 мг/л. 3.2. P3. Концентрація СРБ більш 12 мг/л. 3.3. P4. Концентрація СРБ менш 12 мг/л.	15	пак	

			<p>4. Комплектація.</p> <p>4.1.P1 – 1фл. х 2мл.</p> <p>4.2.P2 – 1фл. х 14мл.</p> <p>4.3.P3 – 1фл. х 0,2мл.</p> <p>4.4.P4 – 1фл. х 0,2мл.</p> <p>4.5.Палички для розмішування сироваток – 100шт.</p> <p>4.6.Тестовий слайд – 1шт.</p> <p>Набір розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб при витраті робочого розчину відповідно цієї методики</p>			
3.	АСЛ-О - латекс-тест	63271 Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин О, антитіла IVD (діагностика invitro), набір, аглютинація	Набір призначений для якісного та напівкількісного визначення анти-стрептолізину О в сироватці крові. Набір повинен бути розрахований на 200 напівмікрівизначень	15	пак	
4.	XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР Р // XL MULTICAL 12000010	61331 – Численні види бактерій, ізолят культури, контрольний матеріал ідентифікації IVD (діагностика in vitro ), набір	XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР ЕРБА Фасовка: Реагент 1 (мультикалібратор) не менш 4x3 мол. XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР виготовлений на основі сироватки крові людини і призначений для калібрування біохімічних методів дослідження. Виготовлений на основі нормальної сироватки донорів, тестований на відсутність антитіл до вірусу імунодефіциту людини (ВІЛ), до вірусу гепатиту С и до поверхневого антигену вірусу гепатиту В.	2	пак	
5.	Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend 1x2,5 мл (норма) 218752UA	55866 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика invitro ), Контрольний матеріал	218752 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.)	8	шт	
6.	БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ 330 // BIL T 330 12000034	63410 Загальний/кон'югований(прямий) білірубін IVD (діагностика invitro ), комплект, спектрофотометрія	БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ ЕРБА Системний Реагент, Діазометод Фасовка: Реагент 1 не менш 6x44 мол, Реагент 2 не менш 3x22 мол. Сполукареагентів: Реагент 1 Hcl $\geq$ 58,8 ммоль/л, Сульфанілова кислота $\geq$ 28.87 ммоль/л, Цетримоніябромід $\geq$ 68.6 ммоль/л. Реагент 2 Нітритнатрію $\geq$ 2,90 ммоль/л. Лінійність: не менш 23 мг /дл (389.85 мкмоль/л). Чутливість: не більш 0,08 мг/дл (1,36 мкмоль/л). Упакуванняреагентів штрих-кодовані в ємностяхсумісних з аналізаторами ERBA XL.	4	пак	
7.	Загальний білок СпЛ 250	61900 - Загальний білок IVD (діагностика invitro ), набір, спектрофотом	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. Розчинальбуміну -70 г/л. Аналітичні характеристики	6	пак	

		етричний аналіз	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%.		
8.	Сечовина 275 // UREA 275 12000024	53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Сечовина ЕРБА Системний Реагент, Метод Уреаза-Глад Фасовка: Реагент 1 не менш 5x44 мол, Реагент 2 не менш 5x11 мол. Сполукареагентів: Реагент 1 Трис буфер $\geq 100$ ммоль/л, Уреаза $\geq 10$ КЕ/мол, ГЛДГ $\geq 3,8$ КЕ/мол, 2- кетоглутарат 5,49 ммоль/л, Реагент 2 НАДН 1,66 ммоль/л. Лінійність: не менш 300 мг/дл (49,8 ммоль/л) (сечовина), До 140 мг/дл (23,24 ммоль/л) (Азот сечовини). Чутливість: не більш 11,5 мг/дл (1,91 ммоль/л). Упакування реагентів штрих-кодовані в ємностях сумісних з аналізаторами ERBA XL.	3	пак
9.	КРЕАТИНІН 275 // CREA 275 12000018	53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз	КРЕАТИНІН ЕРБА Системний Реагент, Метод Яффі, без депротейнізації Фасовка: Реагент 1 не менш 1 5x44 мол, Реагент 2 не менш 5x11 мол. Сполукареагентів: Реагент 1 Натріюгидроокис $\geq 240$ ммоль/л, Реагент 2 Пікринова кислота $\geq 26$ ммоль/л. Лінійність не менш 18 мг/дл (1590 мкмоль/л) Чутливість: не більш 0,08 мг/дл (6,8 мкмоль/л). Упакування реагентів штрих-кодовані в ємностях сумісних з аналізаторами ERBA XL.	2	пак
10	Глюкоза СпЛ 500	53301 Глюкоза IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<b>Склад набору</b> 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 25ж: натрію хлористого $\leq 4.2$ г, натрію фтористому $\leq 0,11$ г., ЄДТА $\leq 0,2$ г. <b>Аналітичні характеристики</b> 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%.	30	пак
11	Сечова кислота СпЛ 100	53583 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro ) набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: фосфат рН 7.4 - 50 ммоль/л; ДХФС - 4 ммоль/л. 2. Реагент 2. Ензими: уріказа - 60 Од/л; пероксидаза - 660 Од/л; аскорбатоксидаза 200 Од/л; 4-амінофеназон - 1 ммоль/л. 3. Стандарт. Водний розчин сечової кислоти - 357 мкмоль/л. <b>Аналітичні характеристики</b> 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 12 мкмоль/л до 1200 мкмоль/л.	9	пак

			2. Чутливість не менш 6 мкмоль/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.			
12	Лужна фосфатаза-кін.СпЛ (ЛФ-кін.СпЛ) 250	52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: діетаноламін рН 10.4 -1 ммоль/л; магнію хлорид – 0.5 ммоль/л. 2. Реагент 2. Субстрат: p-нітрофенілфосфат - 10 ммоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 20 Од/л до 800 Од/л. 2. Чутливість не менш 10 Од/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.	1	пак	
13	Аспаратамінотрансфераза-кін.СпЛ (АСТ-кін СпЛ) 100	52954 Загальнааспаратамінотрансфераза (AST) IVD (діагностикаin vitro ), набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.8 - 80 ммоль/л; ЛДГ - 800 Од/л; МДГ - 600 Од/л. L-аспартат - 200 ммоль/л. 2. Реагент 2. Субстрат: NADH – 0.18 ммоль/л; a-кетоглуторат - 15 ммоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 4 Од/л до 260 Од/л. 2. Чутливість не менш 3 Од/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%.	20	пак	
14	Аланінамінотрансфераза-кін.СпЛ (АЛТ-кін.СпЛ) 100	52924 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностикаin vitro ), набір, спектрофотометричнийаналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.8 - 100 ммоль/л, ЛДГ - 1200 МО/л, L-аланін - 500 ммоль/л. 2. Реагент 2. Субстрат: NADH – 0.18 ммоль/л, α-кетоглуторат - 15 ммоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 4 Од/л до 260 Од/л. 2. Чутливість не менш 3 Од/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%.	20	пак	
15	Гама-ГлютамілТрансфераза-кін.СпЛ (Гама-ГТ-кін.СпЛ) 100	53027 Гама-глутамілтрансфераза (ГТТ) IVD (діагностикаin vitro), набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз	Склад набору 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-карбоксі-4-нітроанлід - 3 mmol/l (ммоль/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 3 - 250 U/l (Од/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. 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. 2. Чутливість не менш 2 U/l (Од/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.	2	пак	
16	Альфа-Амілаза-кін.СпЛ 100	52940 Загальнаамілаза IVD (діагностикаin vitro ), набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз	Склад набору 1. Реагент 1. CNPG <sub>2</sub> 2.25 ммоль/л, MESрН 6.2, натрію хлорид -350 ммоль/л, кальцію ацетат – 6 ммоль/л, калію тіоціонат – 900 ммоль/л, натрію азід – 0.95 г/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 20 Од/л до 2000 Од/л.	8	пак	

			2. Чутливість не менш 10 Од/л 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5 %.		
17	ПЧ-тест з рідким реагентом (400 визн)	55983 - Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	У складі рідкий тромбoplastин-кальцієвий реагент, стандартизований з міжнародного індексу чутливості (МІЧ). Призначений для оцінки протромбінового часу згортання шитратної плазми, отриманої з венозної крові, за методом Quik в ручному варіанті або за допомогою коагулометри. Визначення протромбінового часу використовується для тестування факторів протромбінового комплексу (II - протромбіну, V, VII, X) і контролю за лікуванням антикоагулянтами непрямої дії. Склад набору: P1. Тромбoplastин-кальцієва суспензія Аналітичні характеристики набору Коефіцієнт варіації результатів не більше 10%. Допустиме відхилення протромбінового часу від тестованого значення не більше 10%. Допустимий розкид результатів в одній пробі плазми різними наборами однієї серії не більше 10%.	7	пак
18	Фібриноген-тест з рідким реагентом (100 визн)	55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Набір призначений для швидкого кількісного визначення змісту фібриногену в плазмі крові (Хронометричний метод по Clauss) на коагулометрії. Склад набору P1. Тромбін (ліофільно висушений реагент) P2. Розчинник для тромбіну P3. Контрольна плазма з відомим вмістом фібриногену (ліофільно висушена) 4. Буфер трис-НСІ (концентрований 20: 1 розчин, 1 М) Аналітичні характеристики набору Лінійність визначення від 1,0 до 6,0 г / л (Без додаткових розведень плазми). Коефіцієнт варіації у не перевищує 5%. Допустимий розкид результатів в одній пробі плазми різними наборами однієї серії не перевищує 10%. Термін придатності 18 міс при температурі +2...+8 °С	10	пак
19	АПТЧ-тест рідкий (100 визн)	Активованій частковий тромбoplastин новий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Для визначення часу згортання плазми крові в умовах стандартизованої контактної (елаговою кислотою) і фосфоліпідами (Кефаліном) активації процесу коагуляції в присутності іонів кальцію. Склад набору: P1. АПТЧ-Ел-реагент (рідкий реагент, що містить фосфоліпід мозку кролика, елагову 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 АПТЧ не перевищує 10%.	10	пак

			Допустимий розкид результатів визначення АПТЧ в одній пробі плазми крові різних наборами однієї серії не перевищує 10%. Термін придатності 18 міс при температурі +2...+8 °С. Після розкриття флакону з АПТЧ-реагентом термін зберігання не менше 30 днів (при чергуванні температурного режиму від -2...+8 °С до кімнатної температури)			
20	Фарбник по Романовському, 1л	44946 Фарбування за Романовським (діагностика in vitro) IVD, набір	«Азур-еозин за Романовським-1000». Склад набору: 1. Азур-еозин Романовського: 1 x 1000 мл – 1 флакон з (1000±10) мл. 2. Концентрований буферний розчин: 1 x 100 мл – 1 флакон з (100±4) мл. Використовувати тест-набір для діагностики in vitro.	1	л	
21	Фарбник-фіксатор по Май-Грюнвальду, 1л	42959 Барвник Май-Грюнвальда, IVD (діагностика in vitro)	Рідина синьо-червоного кольору. Забезпечує попереднє забарвлення і фіксацію препаратів крові.	1	л	
22	Імерсійна рідина для мікроскопії	43550 Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro)	Не містить бульбашок і сторонніх включень, легко видаляється з поверхні препарату, фронтальної лінзи і об'єктива мікроскопа, хімічно інертне, нетоксичне.	1	флак	
23	Діагностичний моноклональний реагент анти-А (10мл)	52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), 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 позитивний не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2. Загальний термін придатності 2,5 роки	4	флак	
24	Діагностичний моноклональний реагент анти-В (10мл)	52538 Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), 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 позитивний не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2. Загальний термін придатності 2,5 роки	4	флак	
25	Діагностичний моноклональний реагент анти-D (10мл)	52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла	Діагностичний моноклональний реагент анти-D для визначення груп 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	4	флак	

			специфічнихантитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2. Загальний термін придатності 2,5 роки		
26	БІЛІРУБІН ПРЯМИЙ 330 // ВІЛ D 330 12000032	63410 Загальний/кон 'югований (прямий) білірубін IVD (діагностикаin vitro ), комплект, спектрофотом етрія	БІЛІРУБІН ПРЯМИЙ ЕРВА Системний Реагент, Діазометод Фасовка: Реагент 1 не менш 6x44 мол. Реагент 2 не менш 3x22 мол. Сполука реагентів: Реагент 1 Hcl $\geq$ 23,0 ммоль/л. Сульфанілова кислота $\geq$ 28,87 ммоль/л. Реагент 2 Нітрит натрію $\geq$ 2,9 ммоль/л. Лінійність: не менш 23 мг /дл (389,85 мкмоль/л). Чутливість: не більш 0,18 мг/дл (3,05 мкмоль/л). Упакування реагентів штрих-кодовані в ємностях сумісних з аналізаторами ERVA XL.	2	пак
27	ТТГ ІФА (Імуноферментний колориметричний метод для кількісного визначення концентрації тиреотропного гормону )	54383 Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD, набір, імунофермент ний аналіз (ІФА)	НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ ТИРЕОТРОПНОГО ГОРМОНУ В СИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ «ТТГ- ІФА» Принцип аналізу – «сендич»-варіант твердофазногоімуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний. Реєстрація 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°C. 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 партиях наборів не змінюються. Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тиреотропного гормону, готова до використання (по 0,8 мл), прозора безбарвна рідина. Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина синього кольору. Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина. Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина. Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина. Кольорова індикація внесення реагентів в лунку. Плівка для заклеювання планшета - 2 шт. Інструкція з використання набору	13	набір



			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.		
28	Контрольна плазма патологія // Erba Control P 10020387	52904 Множинні ферментиклінічно імії IVD (діагностика in vitro), реагент	Контрольна плазма використовується як контрольний матеріал у патологічному діапазоні значень для наступних тестів: • Протромбіновий час (ПЧ) • Активований частковий тромбoplastиновий час (АЧТЧ) • Фібриноген • Антитромбін III (АТ III) • Тромбіновий час (ТЧ) Фасування: не менше 10 x 1 мл. Склад реагентів: Ліофілізована плазма, отримана із замороженої концентрованої плазми крові людини. Умови зберігання від +2 до +8 °С.	2	пак
29	Контрольна плазма нормальна // Erba Control N 10020386	52904 Множинні ферментиклінічно імії IVD (діагностика in vitro), реагент	Контрольна плазма використовується як контрольний матеріал у нормальному діапазоні значень для наступних тестів: • Протромбіновий час (ПЧ) • Активований частковий тромбoplastиновий час (АЧТЧ) • Фібриноген • Антитромбін III (АТ III) • Тромбіновий час (ТЧ) Фасування: не менше 10 x 1 мл. Склад реагентів: Ліофілізована плазма, отримана із замороженої концентрованої плазми крові людини з нормальними значеннями параметрів. Умови зберігання від +2 до +8 °С.	5	пак
30	BT4 ІФА (Імуноферментний колориметричний метод для кількісного визначення концентрації вільного тироксину)	54412 Вільний тироксин IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА);	НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ ВІЛЬНОГО ТИРОКСИНУ В СИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ «Вільний Т4-ІФА» Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз. Метод ІФА аналізу - кількісний. Реєстрація 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: 25 мкл. Температура інкубації + 37°С. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин. Діапазон виявлення концентрацій 5-100 пмоль/л. Чутливість: 0.75 пмоль/л. Калібрувальні проби 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). Концентрації калібраторів різних партій наборів не змінюються.	13	набір

			<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-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>			
31	Холестерин 250 // CHOL 250 12000057	53359 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Набір реагентів призначений для in vitro визначення холестерину у сироватці і плазмі крові людини.</p> <p>Фасування: не менше R1: 5 x 50 мл, R2 стандарт: 1x5 мл</p> <p>Метод ґрунтується на основі розробки Аллена та ін., її модифікації Рошлай, із подальшими вдосконаленнями для підвищення стабільності реагенту у розчинах.</p> <p>Склад реагентів:</p> <p>R1</p> <p>Буфер Гудса 50 ммоль/л</p> <p>Фенол 5 ммоль/л</p> <p>4-аміноантипін 0,3 ммоль/л</p> <p>Холестеролестераза <math>\geq 200</math> Од/л</p> <p>Холестеролоксидаза <math>\geq 50</math> Од/л</p> <p>Пероксидаза <math>\geq 3</math> кОд/л</p> <p>R2 Стандарт концентрація вказана на флаконі</p> <p>Коефіцієнт перерахунку мг/дл x 0,026 = ммоль/л</p> <p>Робочі характеристики не гірше за:</p> <p>Чутливість 4,2 (мг/дл) (0,11 ммоль/л)</p> <p>Лінійність: до 695 (мг/дл) (18,07 ммоль/л)</p> <p>Діапазон вимірювання: 4,2–695 мг/дл (0,11–18,07 ммоль/л)</p> <p>Умови зберігання від +2 до +8 °С.</p>	6	пак	
32	ТРИГЛІЦЕРИДИ 1000 // TG 1000 12000075	53460 Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Набір реагентів призначений для кількісного in vitro визначення тригліцеридів у сироватці і плазмі крові людини.</p> <p>Фасування: не менше R1: 1 x 1000 мл</p> <p>Склад реагентів:</p> <p>R1</p> <p>Буфер Гудса (рН 7,2) 50 ммоль/л</p> <p>4-хлорфенол 4 ммоль/л</p>	1	пак	

			<p>Mg 2+ 15 ммоль/л          АТФ 2 ммоль/л          Гліцеролкіназа <math>\geq 0,4</math> кОд/л          Пероксидаза <math>\geq 2</math> кОд/л          Ліпопротеїнліпаза <math>\geq 2</math> кОд/л          Гліцерол-3-фосфатоксидаза <math>\geq 0,5</math> кОд/л          4-аміноантипірин 0,5 ммоль/л          R2          стандарт концентрація вказана на флаконі          Коефіцієнт перерахунку          (мг/дл) <math>\times 0,0113 =</math> ммоль/л          Робочі характеристики не гірше за:          Чутливість: 9,74 мг/дл (0,11 ммоль/л)          Лінійність: до 1062 мг/дл (12 ммоль/л)          Діапазон вимірювання: 9,74 – 1062 мг/дл          (0,11 – 12 ммоль/л)          Умови зберігання від +2 до +8 °С.</p>			
33	Ділюент 20 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний	58237 Буферний розчинник зразків IVD (діагностика invitro), автоматичні/напівавтоматичні системи	Ділюент використовується для 3-part-diff Аналізатор автоматичний гематологічний для досліджень вмісту клітин в людській крові.	18	пак	
34	Детергент 20 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний	63377-Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)	Розчин призначений для очищення приладу від забруднень, які впливають на результати аналізу. Використовується для LabAnalyt 3-Part-diff Аналізатор Автоматичний Гематологічний.	6	пак	
35	Літичний реагент 1 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний	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	5	пак	
36	Очищуючий засіб 100 мл для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний	63377-Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)	Очишувач є реагентом, який використовується для очищення зонда відбору або трубок приладу. Може використовуватися для щоденного обслуговування. Очищуючий засіб призначений для Аналізаторів Автоматичних Гематологічних серії LabAnalyt.	2	пак	
37	Альбумін СпЛ 500	59071 - Альбумін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. БромкрезоловийзеленийН 4.2 – 0.12 ммоль/л.          2. Стандарт. Водний розчин альбуміну -50 г/л.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 5 г/л до 60 г/л.          2. Чутливість не менш 3 г/л.          3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%</p>	2	пак	
38	СРБ-турбі СпЛ 50	53705 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика invitro). набір, нефелометричний/турбідим	<p>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.</p> <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Розчинник: тріс-буфер рН 8.2</p>	2	пак	

		етричний аналіз	- 20 ммоль/л. 2. Реагент 2. Латексна суспензія. 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт. Додаткові реагенти Калібратор та контролю (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%.			
39	Тромбо-тест (400 визн)	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. NIH у фл.) - 2 фл. по 8 ml (мл). 2. Контрольна плазма (нормальна ліофільно висушена) на 1 ml (мл) - 1 фл.	7	пак	

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 31.12.2024 року

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

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