

Назва	Код та назва товару згідно з НК 024:2023	Технічні характеристики	Од. вимір.	Фасування	Кількість
Ревматоїдний фактор (RF) Стандарт <i>BioSystems або аналог</i>	<b>42230</b> Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації ревматоїдного фактора.	шт.	1 x 3 мл	1
Тригліцериди <i>BioSystems або аналог</i>	<b>53462</b> Тригліцериди IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	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.	шт.	1 x 50 мл	1
Сечовина/Азот сечовини (УФ-метод) <i>BioSystems або аналог</i>	<b>53590</b> Сечовина (Urea) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	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.	шт.	1 x 1000 мл	1
Сечова кислота <i>BioSystems або аналог</i>	<b>53586</b> Сечова кислота IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Уриказа/пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 1.19 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л.	шт.	1 x 1000 мл	1
Стандарт білірубіну <i>BioSystems або аналог</i>	<b>41830</b> Загальний білірубін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), калібратор	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрацій фракцій білірубіну.	шт.	1 x 5 мл	1
Ревмотоїдна контрольна сироватка I <i>BioSystems або аналог</i>	<b>42231</b> Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нормальними значеннями активності / концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антістрептолізін O, C-реактивний білок, ревматоїдний фактор.	шт.	3 x 1 мл	1
Ревмотоїдна контрольна сироватка II <i>BioSystems або аналог</i>	<b>42231</b> Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нормальними значеннями активності / концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антістрептолізін O, C-реактивний білок, ревматоїдний фактор.	шт.	3 x 1 мл	1
Біохімічна контрольна сироватка (Human) I <i>BioSystems або аналог</i>	<b>47869</b> Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал	Сертифікати якості, інструкція. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антigenу , по антитілах проти HCV і HIV. Сироватка дозволяє проводити контроль нормальних рівнів таких показників: ангіотензин перетворюючий фермент, кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, а-амілаза, А-амілаза панкреатична, АСТ, білірубін загальний та прямий, кальцій, хлориди, холестерин, холестерин HDL , холестерин LDL , холін естераза, креатиніназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, лактат, ліпаза, ЛДГ, магній, фосфор, калій, білок (загальний), натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота, цинк.	шт.	5 x 5 мл	2
Біохімічна контрольна сироватка (Human) II <i>BioSystems або аналог</i>	<b>47869</b> Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал	Сертифікати якості, інструкція. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антigenу , по антитілах проти HCV і HIV. Сироватка дозволяє проводити контроль патологічних рівнів таких показників: ангіотензин перетворюючий фермент, кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, а-амілаза, амілаза панкреатична , АСТ, білірубін загальний та прямий, кальцій, хлориди, холестерин, холестерин HDL , холестерин LDL , холін естераза, креатиніназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, лактат, ліпаза, ЛДГ, магній, фосфор, калій, білок (загальний), натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота, цинк.	шт.	5 x 5 мл	2

Назва	Код та назва товару згідно з НК 024:2023	Технічні характеристики	Од. вимір.	Фасування	Кількість
Біохімічний калібратор (Human) <i>BioSystems або аналог</i>	47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), калібратор	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, пряний білірубін, залізо, ЛДГ, ліпаза, глюкоза, ГГТ, магній, фосфор, калій, загальний білок, натрій, тригліцириди, сечовина, сечова кислота.	шт.	5 x 5 мл	2
Назва	Код та назва товару згідно з НК 024:2023	Технічні характеристики	Од. вимір.	Фасування	Кількість
α-Амілаза - пряма <i>BioSystems або аналог</i>	52941 Загальна амілаза IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Пряний субстрат, кінетика; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 1.8 Од/л. Межа лінійності не менше 1317 Од/л для сироватки і плазми та 2600 Од/л для сечі.	шт.	5x5мл	1
γ - Глутамілтрансфераза (γ-GT) <i>BioSystems або аналог</i>	53030 Гама- глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Гліцилгліцин, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.052 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.	шт.	1 x 50 мл	1
Аланінаміотрансфераза (ALT/GPT) <i>BioSystems або аналог</i>	52925 Аланінаміотрансфераза (ALT) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	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.	шт.	1 x 1000 мл	1
Альбумін <i>BioSystems або аналог</i>	53599 Альбумін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Бромкрезоловий зелений, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 1.1 г/л. Межа лінійності не менше 70 г/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції.	шт.	1 x 250 мл	1
Антистрептолізин О (ASO) <i>BioSystems або аналог</i>	51746 Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Латексагглютінація/стрептолізин О, фіксований час; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 3 МЕ/л. Межа лінійності не менше 800 МЕ/л.	шт.	1 x 20 мл	1
Аспартатаміотрансфераза (AST/GOT) <i>BioSystems або аналог</i>	52955 Загальна аспартатаміотрансфераза (AST) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	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.	шт.	1 x 1000 мл	1
Білірубін (прямий) <i>BioSystems або аналог</i>	53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Діазосульфонілова кислота. Кінцева точка: рідкий біреактив. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 0.34 мкмоль/л. Лінійність 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.	шт.	4 x 50 мл	1
Білірубін (загальний)	53231 Загальний білірубін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Діазосульфонілова кислота. Кінцева точка: рідкий біреактив. Межа визначення для		4 x 50 мл	1

Назва	Код та назва товару згідно з НК 024:2023	Технічні характеристики	Од. вимір.	Фасування	Кількість
BioSystems або аналог		загального білірубіну 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.	шт.		
Холестерин BioSystems або аналог	<b>53362</b> Загальний холестерин IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	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.	шт.	1 x 1000 мл	1
Холестерин HDL прямий BioSystems або аналог	<b>53393</b> Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Прямий метод без осадження, холестеролоксидаза /детергент; фіксований час, рідкий біреагент. Порогова чутливість не вище: 1.8 мг/дл = 0.05ммоль/л. Межі лінійності не менше: 150 мг/дл = 3.9 ммоль/л.	шт.	1 x 80 мл	1
Холестерин LDL прямий BioSystems або аналог	<b>53398</b> Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	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.	шт.	1 x 80 мл	1
C-реактивний білок (СРБ) BioSystems або аналог	<b>53707</b> C-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Турбідиметричний метод. Латексагглютінації / антитіла до СРБ, фіксований час; рідкий біреагент. Межа виявлення не вище: 1,0 мг/л. Межа лінійності не менше: 150 мг/л.	шт.	1 x 20 мл	1
Креатинін BioSystems або аналог	<b>53252</b> Креатинін IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Лужний пікрат (метод Яффе). Двоточкова кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.65 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 1768 мкмоль/л.	шт.	4 x 50 мл	1
Магній BioSystems або аналог	<b>52883</b> Магній ( $Mg^{2+}$ ) IVD, реагент	Сертифікати якості, інструкція. Ксилідиновий синій, кінцева точка; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.11 мг/дл = 0.04 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 4 мг/дл = 1.64 ммоль/л.	шт.	4 x 50 мл	1
Білок (загальний) BioSystems або аналог	<b>53989</b> Загальний білок IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Біуретовий реактив. Кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 4.6 г/л. Межа лінійності не менше 150 г/л.	шт.	1 x 50 мл	1
Ревматоїдний фактор (RF) BioSystems або аналог	<b>55113</b> Ревматоїдний чинник IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Турбідиметричний метод. Латексагглютінації / гамма-глобулін, фіксований час; рідкий біреагент. Межа виявлення не вище: 2 од/л. Інтервал вимірювання: (залежить від найбільшої концентрації стандарту): 2-160 од/л.	шт.	1 x 50 мл	1
Тригліцириди BioSystems або аналог	<b>53462</b> Тригліцириди IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	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.	шт.	1 x 50 мл	1
Сечовина/Азот сечовини (УФ-метод) BioSystems або аналог	<b>53590</b> Сечовина (Urea) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	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.	шт.	1 x 1000 мл	1

Назва	Код та назва товару згідно з НК 024:2023	Технічні характеристики	Од. вимір.	Фасування	Кількість
Сечова кислота <i>BioSystems або аналог</i>	<b>53586</b> Сечова кислота IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	Сертифікати якості, інструкція. Уриказа/пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 1.19 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л.	шт.	1 x 1000 мл	1
Ревматоїдна контрольна сироватка I <i>BioSystems або аналог</i>	<b>42231</b> Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нормальними значеннями активності / концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антістрептолізін O, C-реактивний білок, ревматоїдний фактор.	шт.	3 x 1 мл	1
Ревматоїдна контрольна сироватка II <i>BioSystems або аналог</i>	<b>42231</b> Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нормальними значеннями активності / концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антістрептолізін O, C-реактивний білок, ревматоїдний фактор.	шт.	3 x 1 мл	1
Біохімічна контрольна сироватка (Human) I <i>BioSystems або аналог</i>	<b>47869</b> Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал	Сертифікати якості, інструкція. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену, по антитілах проти HCV і HIV. Сироватка дозволяє проводити контроль нормальних рівнів таких показників: ангіотензин перетворюючий фермент, кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, а-амілаза, А-амілаза панкреатична, АСТ, білірубін загальний та прямий, кальцій, хлориди, холестерин, холестерин HDL, холестерин LDL, холін естераза, креатиніназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, лактат, ліпаза, ЛДГ, магній, фосфор, калій, білок (загальний), натрій, тригліцириди, сечовина, сечова кислота, цинк.	шт.	5 x 5 мл	2
Біохімічна контрольна сироватка (Human) II <i>BioSystems або аналог</i>	<b>47869</b> Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал	Сертифікати якості, інструкція. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену, по антитілах проти HCV і HIV. Сироватка дозволяє проводити контроль патологічних рівнів таких показників: ангіотензин перетворюючий фермент, кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, а-амілаза, амілаза панкреатична, АСТ, білірубін загальний та прямий, кальцій, хлориди, холестерин, холестерин HDL, холестерин LDL, холін естераза, креатиніназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, лактат, ліпаза, ЛДГ, магній, фосфор, калій, білок (загальний), натрій, тригліцириди, сечовина, сечова кислота, цинк.	шт.	5 x 5 мл	2
Біохімічний калібратор (Human) <i>BioSystems або аналог</i>	<b>47868</b> Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), калібратор	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, тригліцириди, сечовина, сечова кислота.	шт.	5 x 5 мл	2
Миючий концентрат (500 мл для миючої системи)	<b>63377</b> Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Склад: Гідроксид калію, неіонні ПАР, поліаніонні ПАР, буфери, стабілізатори Термін придатності не менше 18 місяців. Сумісний з біохімічним аналізатором виробництва Genrui GS 300 Plus	шт.	500 мл	6

Тромбіновий час (ТЧ) <i>BioSystems або аналог</i>	<b>55987</b> Тромбіновий час IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, аналіз утворення згустку	Сертифікати якості, інструкція. Метод вимірює час утворення тромбу. Стабільність після розведення в оригінальному флаконі: три дні при температурі 22 °C. Відтворюваність (в середині дослідження): Средній ТЧ (с) 20,6 – KB- 2,53 % n-10	шт.	4 x 3 мл	1
Протомбіновий час (PT) <i>BioSystems або аналог</i>	<b>55983</b> Протромбіновий час (ПЧ) IVD, набір, аналіз утворення згустку	Сертифікати якості, інструкція. А. Реактив 4 x 5 мл. Тканинний тромбопластин з мозку кролика зі стабілізаторами, ліофілізований. В. Реактив 4 x 5 мл. Буферний розчин, що містить іони кальцію і консервант азид натрію.	шт.	4 x 5 мл	1
Фібриноген Clauss <i>BioSystems або аналог</i>	<b>55997</b> Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, аналіз утворення згустку	Сертифікати якості, інструкція. Метод Клаусса.  А. Реагент: високоочищений альфа-тромбін людини в буферному середовищі з кальцієм і стабілізатором, ліофілізований.	шт.	4 x 2 мл	1
Фібриноген Clauss <i>BioSystems або аналог</i>	<b>55997</b> Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, аналіз утворення згустку	Сертифікати якості, інструкція. Реагент В Фібриноген: імідазольна буферний розчин зі стабілізатором, рідина. Сумісний з реагентом А	шт.	4 x 15 мл	1
Активований частковий тромбопластиновий час (АЧТЧ) <i>BioSystems або аналог</i>	<b>55981</b> Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, аналіз утворення згустку	Сертифікати якості, інструкція.  А. Реактив: цефалін з мозку кролика і мікронізований кремній у буферній середовищі зі стабілізатором, ліофілізований.	шт.	4 x 4 мл	1
Активований частковий тромбопластиновий час (АЧТЧ) <i>BioSystems або аналог</i>	<b>55981</b> Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, аналіз утворення згустку	Сертифікати якості, інструкція.  В. Реактив: буферний розчин кальцію хлориду 0,025 моль/л зі стабілізатором.	шт.	4 x 16 мл	1
Коагуляційний калібратор <i>BioSystems або аналог</i>	<b>30590</b> Набір реагентів для вимірювання множинних чинників згортання IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	Сертифікати якості, інструкція. Компоненти розчиненого Кагуляційного Калибратора стабільні протягом 4 годин при температурі 22°C.	шт.	4 x 1 мл	1
Коагуляційний контроль I <i>BioSystems або аналог</i>	<b>47869</b> Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал	Сертифікати якості, інструкція. Контроль коагуляції - ліофілізована плазма крові людини зі стабілізатором. Зберігати при температурі 2-8°C. Ліофілізований контроль коагуляції стійкий до кінця терміну придатності, вказаного на етикетці.	шт.	4 x 1 мл	1
Коагуляційний контроль II <i>BioSystems або аналог</i>	<b>47869</b> Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал	Сертифікати якості, інструкція. Контроль коагуляції - ліофілізована плазма крові людини зі стабілізатором. Зберігати при температурі 2-8°C. Ліофілізований контроль коагуляції стійкий до кінця терміну придатності, вказаного на етикетці. Компоненти розчиненого контролю коагуляції стійки протягом 4 годин при температурі 22°C. Контроль коагуляції залишається стабільним протягом 8 годин при температурі -20°C.	шт.	4 x 1 мл	1
RPR-Карбон (100 тестів)	<b>51803</b> Treponema pallidum, загальні антитіла	Метод - аглютинація. Плазматичні реагини, антитіла, спрямовані проти антигенів, отриманих з нетрепонемальних			

	IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), реагент	джерел, агрегують з антигеном і коагглютинують з частинками вуглецю. Негативний контроль: сироватка, азид натрію 0,95 г/л. Позитивний контроль: сироватка, реактивна проти нетрепонемальних антигенів, азид натрію 0,95 г/л.	шт.	100 тестів	1
--	---	--	-----	------------	---

Всі посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва вживаються у значенні «.... «або еквівалент» \*Прим: Якщо у пропозиції буде запропонований аналог чи еквівалент, вона може бути відхиlena Замовником, як така, що не відповідає умовам закупівлі.

**ОГОЛОШЕННЯ**  
**про проведення відкритих торгів**

1. Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань, його категорія:
    - 1.1. Найменування замовника: **Комунальне некомерційне підприємство "Віньковецька багатопрофільна лікарня" Віньковецької селищної ради Хмельницької області**
    - 1.2. Місцезнаходження замовника. **32500, Україна, Хмельницька область, Хмельницький район, селище Віньківці, вулиця Центральна, будинок 6**
    - 1.3. Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: **02004189**
    - 1.4. Категорія замовника: **Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади**
  2. Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності): **Реактиви для біохімічного аналізатора «код ДК 021:2015 -33690000-3 Лікарські засоби різні**
  3. Кількість та місце поставки товарів, обсяг і місце виконання робіт чи надання послуг.
    - 3.1. Кількість товарів, обсяг виконання робіт чи надання послуг: **1 комплект**
    - 3.2. Місце поставки товарів, місце виконання робіт чи надання послуг: **32500, Україна, Хмельницька область, Хмельницький район, селище Віньківці, вулиця Центральна, 6.**
  4. Очікувана вартість предмета закупівлі: **121 500.00 грн з ПДВ**
  - 4.1. Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності).
  5. Строк поставки товарів, виконання робіт, надання послуг: до **31.12.2024 р.**
  6. Кінцевий строк подання тендерних пропозицій: **04.05.2024 р. до 00:00 год.**
  7. Умови оплати: **Згідно договору; Післяплата, протягом 15 банківських днів**
  8. Мова (мови), якою (якими) повинні готовуватися тендерні пропозиції:
- Тендерні пропозиції повинні готовуватися українською мовою.**
9. Більш детальна інформація щодо мови, якою повинні готовуватися тендерні пропозиції зазначено у пункті 7 "Інформація про мову (мови), якою (якими) повинно бути складено тендерні пропозиції" розділу I "Загальні положення" тендерної документації, що додається до даного оголошення.
  10. Розмір, вид та умови надання забезпечення тендерних пропозицій (якщо замовник вимагає його надати): **Не вимагається**
  11. Дата та час розкриття тендерних пропозицій, якщо оголошення про проведення відкритих торгів оприлюднюється відповідно до частини третьої статті 10 цього Закону.
  12. Розмір мінімального кроку пониження ціни під час електронного аукціону у межах від 0,5 відсотка до 3 відсотків очікуваної вартості закупівлі або в грошових одиницях. - **0,5% (607,50 )**
  13. Математична формула для розрахунку приведеної ціни (у разі її застосування). **Не застосовується**

Згідно ч. 2 ст. 21 Закону, в оголошенні про проведення відкритих торгів може зазначатися інша інформація:

Вид предмета закупівлі: **Товари**

Джерело фінансування закупівлі. **Місцевий бюджет**

Контактна особа замовника, уповноважена здійснювати зв'язок з учасниками.

**Шевчук Ольга Іванівна, юрист консультант, уповноважена особа, контактні дані: +380671260172, електронна адреса:vin-crl@ukr.net**

Додатки до оголошення про проведення відкритих торгів:

- Тендерна документація;
- 1. Додаток 1 до тендерної документації (Інформація та перелік документів для підтвердження відповідності учасника вимогам, визначенім у статті 16 та п.47 Особливостей).
- 2. Додаток 2 до тендерної документації (Проект договору)
- 3. Додаток 3 (Інформація про необхідні технічні, якісні, кількісні та інші характеристики предмета закупівлі (медико-технічні вимоги)
- 4. Додаток 4 (Форма тендерної пропозиції).

Уповноважена особа  
юрист консультант

Ольга ШЕВЧУК