**Комунальне некомерційне підприємство «Славутицька міська лікарня» Славутицької міської ради Вишгородського району Київської області**

***Затверджено***

***протоколом Уповноваженої особи***

*№ 14  від «10» січня 2024 року*

**ТЕНДЕРНА ДОКУМЕНТАЦІЯ**

по процедурі **ВІДКРИТІ ТОРГИ (з особливостями)**

на закупівлю товару

**згідно CPV за** **ДК 021:2015 – 33690000-3 – Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви)**

(НК 024:2019 код: 53030 - Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in itro), реагент; 52941 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент; 54762 - Залізо IVD (діагностика in vitro), реагент; 52925 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент; 52953 - Ізоферменти аспартатамінотрансферази (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент; 55962 - Лужна фосфатаза лейкоцитів IVD (діагностика in vitro), реагент; 53006 - Загальна креатинкіназа IVD (діагностика in vitro), реагент; 53074 - Загальна лактатдегідрогеназа IVD (діагностика in vitro), реагент; 53231 - Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53236 - Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53307 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), реагент; 55995 - Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro), калібратор; 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 53362 - Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент; 53590 - Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент; 53586 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент; 53252 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53989 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент; 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем; 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем; 52866 - Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди; 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем; 59248 - Калійний електрод IVD (діагностика in vitro); 59249 - Натрієвий електрод, IVD (діагностика in vitro); 54502 - Йонізований кальцій (iCa) IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди; 54499 - Гази крові pH IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди; 59241 - Референтний електрод IVD (діагностика in vitro); 42651 - Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro); 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro); 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro); 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем; 55864 - Імітатори клітин крові для калібрування/ контролювання IVD (діагностика in vitro), реагент; 63234 - C-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз; 55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації; 55983 - Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 52532 - Анти-A групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла; 52538 - Анти-B групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла; 52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла); 48454 - ВІЛ-1/ВІЛ-2, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз; 48322 - Вірус гепатиту B, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз; 30829 - Набір для якісного та/або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експрес-аналіз; 51801 - Treponema pallidum, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний тест (ІХТ); 50293 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін M (IgM) IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 50288 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 48319 Вірус гепатиту B, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 48365 Вірус гепатиту C, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 51815 Treponema pallidum, антитіла класу імуноглобулін G (IgG) та імуноглобулін M (IgM), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 48451 ВІЛ-1/ВІЛ-2, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 54522 - рН сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; 54519 - Кетони сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; 54518 - Глюкоза сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; 53301 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз).

**м. Славутич - 2024 рік**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **I.Загальні положення** | | |
| **1** | **Терміни, які вживаються в тендерній документації** | Тендерну документацію розроблено відповідно до порядку та умов встановлених Законом України "Про публічні закупівлі"(далі – Закон) з урахуванням «Особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування», затверджених Постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. №1178 (далі – Особливості) та іншими законодавчими актами, що регулюють відносини пов’язані із сферою публічних закупівель.  Терміни вживаються у значенні, наведеному в Законі та Особливостях | |
| **2** | **Інформація про замовника торгів** |  | |
| 2.1 | повне найменування | Комунальне некомерційне підприємство «Славутицька міська лікарня» Славутицької міської ради Вишгородського району Київської області | |
| 2.2 | місцезнаходження | Київська область, Вишгородський район, місто Славутич, вул. Збройних Сил України, будинок 7 | |
| 2.3 | Посадова(і) особа(и) замовника, уповноважена(і) здійснювати зв'язок з учасниками | Фахівець з публічних закупівель – Катерина Пустовойт  тел.: 093 037 4652,  e-mail:economistknp@gmail.com | |
| **3** | **Процедура закупівлі** | відкриті торги у порядку визначеному Особливостями | |
| **4** | **Інформація про предмет закупівлі** |  | |
| 4.1 | назва предмета закупівлі | **згідно CPV за ДК 021:2015 – 33690000-3 – Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви)**  (НК 024:2019 код: 53030 - Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in itro), реагент; 52941 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент; 54762 - Залізо IVD (діагностика in vitro), реагент; 52925 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент; 52953 - Ізоферменти аспартатамінотрансферази (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент; 55962 - Лужна фосфатаза лейкоцитів IVD (діагностика in vitro), реагент; 53006 - Загальна креатинкіназа IVD (діагностика in vitro), реагент; 53074 - Загальна лактатдегідрогеназа IVD (діагностика in vitro), реагент; 53231 - Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53236 - Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53307 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), реагент; 55995 - Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro), калібратор; 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 53362 - Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент; 53590 - Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент; 53586 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент; 53252 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53989 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент; 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем; 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем; 52866 - Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди; 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем; 59248 - Калійний електрод IVD (діагностика in vitro); 59249 - Натрієвий електрод, IVD (діагностика in vitro); 54502 - Йонізований кальцій (iCa) IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди; 54499 - Гази крові pH IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди; 59241 - Референтний електрод IVD (діагностика in vitro); 42651 - Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro); 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro); 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro); 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем; 55864 - Імітатори клітин крові для калібрування/ контролювання IVD (діагностика in vitro), реагент; 63234 - C-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз; 55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації; 55983 - Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 52532 - Анти-A групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла; 52538 - Анти-B групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла; 52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла); 48454 - ВІЛ-1/ВІЛ-2, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз; 48322 - Вірус гепатиту B, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз; 30829 - Набір для якісного та/або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експрес-аналіз; 51801 - Treponema pallidum, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний тест (ІХТ); 50293 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін M (IgM) IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 50288 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 48319 Вірус гепатиту B, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 48365 Вірус гепатиту C, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 51815 Treponema pallidum, антитіла класу імуноглобулін G (IgG) та імуноглобулін M (IgM), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 48451 ВІЛ-1/ВІЛ-2, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 54522 - рН сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; 54519 - Кетони сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; 54518 - Глюкоза сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; 53301 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз). | |
| 4.2 | опис окремої частини (частин) предмета закупівлі (лота), щодо якої можуть бути подані тендерні пропозиції | Дана закупівля здійснюється без поділу на окремі частини предмета закупівлі (лоти). | |
| 4.3 | кількість товару та місце його поставки | Місце поставки: Україна, Київська область, Вишгородський район, місто Славутич, вул. Збройних Сил України, будинок 7  Кількість товару: 54 найменувань.  Більш детальна інформація знаходиться в Додатку 2 до тендерної документації (Технічна специфікація). | |
| 4.4 | строк поставки товару | з моменту підписання договору **по 31.12.2024р.** | |
| **5** | **Недискримінація учасників** | Відповідно до частини другої статті 5 Закону, учасники (резиденти та нерезиденти), всіх форм власності та організаційно-правових форм беруть участь у процедурах закупівель на рівних умовах. | |
| **6** | **Інформація про валюту, у якій повинна бути зазначена ціна тендерної пропозиції** | Валютою тендерної пропозиції є гривня. | |
| **7** | **Інформація про мову (мови), якою (якими) повинні бути складені тендерні пропозиції** | Під час проведення процедур закупівель усі документи, що готуються замовником, викладаються українською мовою.  Під час проведення процедури закупівлі усі документи, що мають відношення до тендерної пропозиції та складаються безпосередньо учасником, викладаються українською мовою. У разі надання інших документів складених мовою іншою ніж українська мова, такі документи повинні супроводжуватися перекладом українською мовою, переклад засвідчений уповноваженою особою учасника / або нотаріально / або іншим чином завірений. Тексти повинні бути автентичними, визначальним є текст, викладений українською мовою.  Стандартні характеристики, вимоги, умовні позначення у вигляді скорочень та термінологія, пов’язана з товарами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними або національними стандартами, нормами та правилами,  викладаються мовою їх загально прийнятого застосування.  Уся інформація розміщується в електронній системі закупівель українською мовою, крім тих випадків коли використання букв та символів української мови призводить до їх спотворення (зокрема, але не виключно адреси мережі "інтернет", адреси електронної пошти, торговельної марки (знаку для товарів та послуг), загальноприйняті міжнародні терміни). Якщо учасник торгів є нерезидентом України, він може подавати свою тендерну пропозицію іншою мовою з обов’язковим перекладом українською мовою. | |
| **8** | **Інформація про прийняття чи неприйняття до розгляду тендерної пропозиції, ціна якої є вищою, ніж очікувана вартість предмета закупівлі, визначена замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів** | **Замовник не приймає до розгляду тендерні пропозиції, ціни яких є вищими ніж очікувана вартість предмета, визначена замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів** | |
| **II. Порядок унесення змін та надання роз'яснень до тендерної документації** | | | |
| **1** | **Процедура надання роз'яснень щодо тендерної документації** | | Фізична/юридична особа має право не пізніше ніж за три дні до закінчення строку подання тендерної пропозиції звернутися через електронну систему закупівель до замовника за роз’ясненнями щодо тендерної документації та/або звернутися до замовника з вимогою щодо усунення порушення під час проведення тендеру. Усі звернення за роз’ясненнями та звернення щодо усунення порушення автоматично оприлюднюються в електронній системі закупівель без ідентифікації особи, яка звернулася до замовника. Замовник повинен протягом трьох днів з дати їх оприлюднення надати роз’яснення на звернення шляхом оприлюднення його в електронній системі закупівель. У разі несвоєчасного надання замовником роз’яснень щодо змісту тендерної документації електронна система закупівель автоматично зупиняє перебіг відкритих торгів.  Для поновлення перебігу відкритих торгів замовник повинен розмістити роз’яснення щодо змісту тендерної документації в електронній системі закупівель з одночасним продовженням строку подання тендерних пропозицій не менш як на чотири дні. |
| **2** | **Внесення змін до тендерної документації** | | Замовник має право з власної ініціативи або у разі усунення порушень вимог законодавства у сфері публічних закупівель, викладених у висновку органу державного фінансового контролю відповідно до статті 8 Закону, або за результатами звернень, або на підставі рішення органу оскарження внести зміни до тендерної документації. У разі внесення змін до тендерної документації строк для подання тендерних пропозицій продовжується замовником в електронній системі закупівель, а саме в оголошенні про проведення відкритих торгів, таким чином, щоб з моменту внесення змін до тендерної документації до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій залишалося не менше чотирьох днів.  Зміни, що вносяться замовником до тендерної документації, розміщуються та відображаються в електронній системі закупівель у вигляді нової редакції тендерної документації додатково до початкової редакції тендерної документації. Замовник разом із змінами до тендерної документації в окремому документі оприлюднює перелік змін, що вносяться. Зміни до тендерної документації у машинозчитувальному форматі розміщуються в електронній системі закупівель протягом одного дня з дати прийняття рішення про їх внесення. |
| **III. Інструкція з підготовки тендерної пропозиції** | | | |
| **1** | **Зміст і спосіб подання тендерної пропозиції** | | Тендерна пропозиція подається в електронному вигляді через електронну систему закупівель шляхом заповнення електронних форм з окремими полями, де зазначається інформація про ціну, інші критерії оцінки (у разі їх встановлення замовником), інформація від учасника процедури закупівлі про його відповідність кваліфікаційним (кваліфікаційному) критеріям (у разі їх (його) встановлення), наявність/відсутність підстав, встановлених пунктом 47 Особливостей і в тендерній документації, та шляхом завантаження необхідних документів, що вимагаються замовником у тендерній документації, а саме:  **1)**Документ «Форма «Цінова пропозиція», який складений і заповнений за формою, що наведена у **Додатку № 1** до тендерної документації.  Документ «Форма «Цінова пропозиція» повинен містити точну і повну інформацію про товари, що пропонуються.  Ціна тендерної пропозиції та всі її складові повинні бути чітко і остаточно визначені без будь-яких посилань, обмежень або застережень.  Учасник визначає ціни на товари, який він пропонує надати за договором, з урахуванням всіх податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, на умовах, викладених в проєкті договору про закупівлю, який наведено у **Додатку № 3** до тендерної документації.  Ціна тендерної пропозиції учасника означає суму, за яку учасник передбачає виконати замовлення на товари, передбачені тендерною документацією.  Не врахована учасником вартість окремих товарів не сплачується замовником окремо, а витрати на їх надання вважаються врахованими у загальній ціні його тендерної пропозиції.  **2)**Інформація та документи, що підтверджують відповідність учасника кваліфікаційним (кваліфікаційному) критеріям, згідно з переліком, наведеним **у пункті 5 цього Розділу тендерної документації;**  **3)** Інформація про підтвердження відсутності підстав для відмови в участі у процедурі закупівлі визначені пунктом 47 Особливостей у відповідності до вимог визначених в **пункті 5 цього Розділу тендерної документації**, а також у **Додатку № 4** до тендерної документації;  **4)** Інформація та документи, які підтверджують відповідність технічним, якісним та кількісним характеристики предмета закупівлі відповідно до вимог встановлених у **Додатку № 2** до тендерної документації;  **5)** Інші необхідні документи для учасника, встановлені Замовником, що викладені в **пункті 2 Розділу V тендерної документації** та встановлені **Додатком №5** до тендерної документації.  **6)** Інші документи та/або інформація, визначена тендерною документацією та додатками до неї.  **7)** Забезпечення тендерної пропозиції відповідно до вимог визначених у пункті 2 розділу «Інструкція з підготовки тендерної пропозиції» *(якщо таке забезпечення вимагається замовником).*  У разі якщо тендерна пропозиція подається об'єднанням учасників, до неї обов'язково включається документ про створення такого об'єднання.  Кожен учасник має право подати тільки одну тендерну пропозицію (у тому числі до визначеної в тендерній документації частини предмета закупівлі (лота).  *Замовник не заперечує щодо надання учасником за його бажанням будь-яких додаткових документів про досвід учасника та інші характеристики до предмету закупівлі. Неподання таких додаткових документів, які не вимагаються тендерною документацією, не буде розцінено як невідповідність пропозиції умовам тендерної документації.*  ***Документи, що не передбачені законодавством для учасників - юридичних, фізичних осіб, у тому числі фізичних осіб - підприємців, можуть не подаватись у складі тендерної пропозиції, про що учасник повинен зазначити у довідці, з посиланням на норми відповідних нормативно-правових актів (за наявності), в складі своєї тендерної пропозиції.***  ***Відсутність документів, що не передбачені законодавством для учасників - юридичних, фізичних осіб, у тому числі фізичних осіб - підприємців, у складі тендерної пропозиції, не може бути підставою для її відхилення.***  Під час подання тендерної пропозиції учасник не може визначити конфіденційною інформацію про запропоновану ціну, інші критерії оцінки, технічні умови, технічні специфікації та документи, що підтверджують відповідність кваліфікаційним критеріям відповідно до статті 16 Закону, і документи, що підтверджують відсутність підстав, визначених пунктом 47 Особливостей. Для забезпечення виконання цих вимог, учасники, при поданні інформації та документів тендерної пропозиції, не визначають їх як конфіденційні.  Всі, визначені цією тендерною документацією **документи тендерної пропозиції, завантажуються в електронну систему закупівель (далі – Система) до кінцевого строку подання тендерних пропозицій *у вигляді електронних документів або у вигляді документів, сканованих з оригіналів та/або їхніх копій* (**завірених підписом і печаткою (у разі наявності) учасника), придатних для машинозчитування та подані одним або декількома файлами (файли з розширенням PDF або JPEG та/або розширення програм, що здійснюють архівацію даних (WinRAR або 7-Zip)), зміст та вигляд яких повинен відповідати оригіналам відповідних документів, згідно яких виготовляються такі скан-копії.  Документи, що розміщуються учасником в Системі, повинні бути належного рівня зображення та доступні до перегляду (чіткими та розбірливими для читання).  Якщо завантажені в Системі документи сформовані не у відповідності з вимогами тендерної документації, або мають неякісне, неповне, нечітке зображення, мають частково сканований документ або ін., замовник може прийняти рішення про відхилення тендерної пропозиції такого учасника.  *Документи, що складаються учасником, повинні бути оформлені належним чином у відповідності до вимог чинного законодавства в частині дотримання письмової форми документу, складеного суб’єктом господарювання, в тому числі за власноручним підписом та печаткою (у разі наявності) учасника/уповноваженої особи учасника.*  Під час використання електронної системи закупівель з метою подання пропозицій та їх оцінки документи та дані створюються та подаються з урахуванням вимог законів України «Про електронні документи та електронний документообіг» та «Про електронні довірчі послуги». *Замовник не вимагає від учасників засвідчувати документи (матеріали та інформацію), що подаються у складі тендерної пропозиції, печаткою та підписом уповноваженої особи, якщо такі документи (матеріали та інформація) надані у формі електронного документа через електронну систему закупівель із накладанням удосконаленого електронного підпису або кваліфікованого електронного підпису.*  Учасник під час подання тендерної пропозиції має накласти удосконалений електронний підпис або кваліфікований електронний підпис особи уповноваженої на підписання тендерної пропозиції учасника.  У разі подання у складі тендерної пропозиції електронного(их) документа(ів) учасник має накласти удосконалений електронний підпис або кваліфікований електронний підпис особи уповноваженої на підписання тендерної пропозиції учасника на кожен електронний документ.  Замовник перевіряє удосконалений електронний підпис або кваліфікований електронний підпис учасника на сайті центрального засвідчувального органу за посиланням <https://czo.gov.ua/verify>.  Під час перевірки удосконаленого електронного підпису або кваліфікованого електронного підпису повинні відображатися прізвище та ініціали особи, уповноваженої на підписання тендерної пропозиції (власника ключа). У випадку відсутності даної інформації, учасник вважається таким, що не відповідає встановленим абзацом першим частини третьої статті 22 Закону вимогам до учасника відповідно до законодавства та його пропозицію буде відхилено на підставі підпункту 2 пункту 44 Особливостей.  У разі відхилення тендерної пропозиції, що за результатами оцінки визначена найбільш економічно вигідною, замовник розглядає наступну тендерну пропозицію з переліку учасників, що вважається найбільш економічно вигідною.  Допущення учасниками формальних (несуттєвих) помилок не призведе до відхилення їх тендерних пропозицій.  Формальними (несуттєвими) вважаються помилки, що пов'язані з оформленням тендерної пропозиції та не впливають на зміст пропозиції, а саме - технічні помилки та описки.  Перелік формальних помилок, затверджений наказом Мінекономіки від 15.04.2020 №710 та приклади формальних помилок:  1) Інформація/документ, подана учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, містить помилку (помилки) у частині:  уживання великої літери (наприклад, у назві підприємства замість «ПП «Сонечко» - ПП «сонечко»; в імені й прізвищі керівника учасника замість «Ярослав Мудрий» - «ярослав мудрий» або ін.);  уживання розділових знаків та відмінювання слів у реченні (наприклад, прізвище необхідно поставити в орудному відмінку «Шевченка», а у пропозиції вживається у називному «Шевченко», або ін.);  використання слова або мовного звороту, запозичених з іншої мови (наприклад: зазначення в довідці русизмів, сленгових слів);  зазначення унікального номера оголошення про проведення конкурентної процедури закупівлі, присвоєного електронною системою закупівель та/або унікального номера повідомлення про намір укласти договір про закупівлю - помилка в цифрах (наприклад, замість «UA-2020-08-11-004681-a» - «UA-2021-08-11-004681-a» або ін.);  застосування правил переносу частини слова з рядка в рядок (наприклад, замість правильного переносу - «під-звіт, само-скид», «земле-власник», учасник не вірно переніс частини слів – «пі-дзвіт», «самос-кид», «землев-ласник» тощо);  написання слів разом та/або окремо, та/або через дефіс (наприклад, замість слова «медико-технічний», учасник написав «медикотехнічний» тощо);  нумерації сторінок/аркушів (у тому числі кілька сторінок/аркушів мають однаковий номер, пропущені номери окремих сторінок/аркушів, немає нумерації сторінок/аркушів, нумерація сторінок/аркушів не відповідає переліку, зазначеному в документі).  2) Помилка, зроблена учасником процедури закупівлі під час оформлення тексту документа/унесення інформації в окремі поля електронної форми тендерної пропозиції (у тому числі комп'ютерна коректура, заміна літери (літер) та/або цифри (цифр), переставлення літер (цифр) місцями, пропуск літер (цифр), повторення слів, немає пропуску між словами, заокруглення числа), що не впливає на ціну тендерної пропозиції учасника процедури закупівлі та не призводить до її спотворення та/або не стосується характеристики предмета закупівлі, кваліфікаційних критеріїв до учасника процедури закупівлі.  3) Невірна назва документа (документів), що подається учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, зміст якого відповідає вимогам, визначеним замовником у тендерній документації. (наприклад: замість вимог надати довідку в довільній формі учасник надає лист-пояснення або ін.)  4) Окрема сторінка (сторінки) копії документа (документів) не завірена підписом та/або печаткою учасника процедури закупівлі (у разі її використання) (наприклад: завіряння копії документа лише підписом уповноваженої особи).  5) У складі тендерної пропозиції немає документа (документів), на який посилається учасник процедури закупівлі у своїй тендерній пропозиції, при цьому замовником не вимагається подання такого документа в тендерній документації (наприклад учасником надано сертифікат відповідності, ліцензія, тощо, який не вимагався документацією).  6) Подання документа (документів) учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, що не містить власноручного підпису уповноваженої особи учасника процедури закупівлі, якщо на цей документ (документи) накладено її кваліфікований електронний підпис.  7) Подання документа (документів) учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, що складений у довільній формі та не містить вихідного номера.  8) Подання документа учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, що є сканованою копією оригіналу документа/електронного документа (наприклад, учасником надано наказ про призначення керівника або ін. документ, у вигляді сканованої копії оригіналу даного документу або ін.).  9) Подання документа учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, який засвідчений підписом уповноваженої особи учасника процедури закупівлі та додатково містить підпис (візу) особи, повноваження якої учасником процедури закупівлі не підтверджені (наприклад, переклад документа завізований перекладачем тощо).  10) Подання документа (документів) учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, що містить (містять) застарілу інформацію про назву вулиці, міста, найменування юридичної особи тощо, у зв'язку з тим, що такі назва, найменування були змінені відповідно до законодавства після того, як відповідний документ (документи) був (були) поданий (подані) (наприклад, учасником надана інформація із застарілою назвою вулиці «Комсомольська», а після подачі інформації, назва вулиці змінилася на «Реміснича», або ін.)  11) Подання документа (документів) учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, в якому позиція цифри (цифр) у сумі є некоректною, при цьому сума, що зазначена прописом, є правильною (наприклад, цифрами зазначено «2 639 998 грн. 00 коп.», а в дужках прописано правильно – «Два мільйона шістсот тридцять дев’ять тисяч дев'яносто вісім грн. 00 коп.»  12) Подання документа (документів) учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції в форматі, що відрізняється від формату, який вимагається замовником у тендерній документації, при цьому такий формат документа забезпечує можливість його перегляду (наприклад, тендерною документацією вимагалася подача документів у форматі «pdf», а учасник надав документ у «PDF/A» або ін.)  Замовник залишає за собою право не відхиляти тендерні пропозиції при виявленні формальних помилок незначного характеру, що описані вище, при цьому, замовник гарантує дотримання усіх принципів, визначених статтею 5 Закону.  Замовник не зобов’язаний приймати тендерні пропозиції, що містять інші помилки, аніж ті, що названі вище.  У разі допущення учасником формальної (несуттєвої) помилки, може прийматися відповідне рішення Замовника щодо віднесення помилки до формальної (несуттєвої). |
| **2** | **Забезпечення тендерної пропозиції** | | Не вимагається |
| **3** | **Умови повернення чи неповернення забезпечення тендерної пропозиції** | | Не встановлюються, оскільки забезпечення не вимагається |
| **4** | **Строк, протягом якого тендерні пропозиції є дійсними** | | Тендерні пропозиції вважаються дійсними протягом 120 днів із дати кінцевого строку подання тендерних пропозицій.  Тендерні пропозиції залишаються дійсними протягом зазначеного в тендерній документації строку, який у разі необхідності може бути продовжений.  До закінчення зазначеного строку замовник має право вимагати від учасників процедури закупівлі продовження строку дії тендерних пропозицій. Учасник процедури закупівлі має право:   * відхилити таку вимогу, не втрачаючи при цьому наданого ним забезпечення тендерної пропозиції; * погодитися з вимогою та продовжити строк дії поданої ним тендерної пропозиції і наданого забезпечення тендерної пропозиції.   У разі необхідності учасник процедури закупівлі має право з власної ініціативи продовжити строк дії своєї тендерної пропозиції, повідомивши про це замовникові через електронну систему закупівель. |
| **5** | **Кваліфікаційні критерії до учасників та вимоги, встановлені** **пунктом 47 Особливостей** | | Згідно з абзацом шостим п.28 Особливостей Замовником в тендерній документації зазначаються один або декілька кваліфікаційних критеріїв відповідно до статті 16 Закону з урахуванням положень Особливостей та інформація про спосіб підтвердження відповідності учасників процедури закупівлі установленим критеріям і вимогам згідно із законодавством.  Під час здійснення закупівлі товарів замовник може не застосовувати до учасників процедури закупівлі кваліфікаційні критерії, визначені статтею 16 Закону відповідно до пункту 48 Особливостей.  У разі проведення відкритих торгів згідно з цими особливостями для закупівлі твердого палива, бензину, дизельного пального, природного газу, газу скрапленого для автомобільного транспорту, газу скрапленого для комунально-побутового споживання та промислових цілей, електричної енергії положення пунктів 1 і 2 частини другої статті 16 Закону замовником не застосовуються згідно з пунктом 29 Особливостей.  **Для підтвердження відповідності учасника кваліфікаційним критеріям, останній повинен надати документи згідно переліку, вказаного нижче, а саме:**   |  |  | | --- | --- | | ***Кваліфікаційний критерій*** | ***Документальне підтвердження*** | | *Наявність документально підтвердженого досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів)* | Учасники надають скановану з оригіналу/оригіналів та/або його/їхніх копію/копій (завірені підписом та печаткою (у разі наявності)) договору/договорів на поставку товару за аналогічним показником цифри основного словника національного класифікатора України **(згідно ДК 021:2015 код 33690000-3 – Лікарські засоби різні)** та підтверджуючі документи про його(їх) виконання (*позитивний відгук* на офіційному бланку від замовника щодо виконання в повному обсязі даного договору *або накладної(их)* про поставку товару в повному обсязі). |   У разі участі об’єднання учасників підтвердження відповідності кваліфікаційним критеріям здійснюється з урахуванням узагальнених об’єднаних показників кожного учасника такого об’єднання на підставі наданої об’єднанням інформації.  **Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстав, визначених пунктом 47 Особливостей (крім підпунктів 1 і 7, абзацу 14 пункту 47 Особливостей), шляхом самостійного декларування відсутності таких підстав в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції.**  **Перелік підстав для відмови в участі у процедурі закупівлі визначених пунктом 47 Особливостей (крім підпунктів 1 і 7, абзацу 14 пункту 47 Особливостей) та спосіб підтвердження відповідності учасників:**  [**1)** замовник має незаперечні докази того, що учасник процедури закупівлі пропонує, дає або погоджується дати прямо чи опосередковано будь-якій службовій (посадовій) особі замовника, іншого державного органу винагороду в будь-якій формі (пропозиція щодо наймання на роботу, цінна річ, послуга тощо) з метою вплинути на прийняття рішення щодо визначення переможця процедури закупівлі **(підпункт 1 пункту 47Особливостей) -** *Замовник самостійно за результатами розгляду тендерної пропозиції учасника процедури закупівлі підтверджує* *відсутність такої підстави в електронній системі закупівель***;**](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=112)  [**2)** відомості про юридичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, внесено до Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов'язані з корупцією правопорушення **(підпункт 2 пункту 47 Особливостей) -** *Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстави шляхом самостійного декларування відсутності такої підстави в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції***;**](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=113)  [**3)** керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення корупційного правопорушення або правопорушення, пов'язаного з корупцією **(підпункт 3 пункту 47 Особливостей) -** *Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстави шляхом самостійного декларування відсутності такої підстави в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції*;](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=114)  [**4)** суб'єкт господарювання (учасник процедури закупівлі) протягом останніх трьох років притягувався до відповідальності за порушення, передбачене](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=115) [пунктом 4 частини другої статті 6](https://ips.ligazakon.net/document/view/t012210?ed=2021_09_23&an=44)[,](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=115) [пунктом 1 статті 50 Закону України "Про захист економічної конкуренції"](https://ips.ligazakon.net/document/view/t012210?ed=2021_09_23&an=377)[, у вигляді вчинення антиконкурентних узгоджених дій, що стосуються спотворення результатів тендерів **(підпункт 4 пункту 47 Особливостей) -** *Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстави шляхом самостійного декларування відсутності такої підстави в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції*;](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=115)  [**5)**фізична особа, яка є учасником процедури закупівлі, була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов'язане з хабарництвом та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено в установленому законом порядку **(підпункт 5 пункту 47 Особливостей) -** *Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстави шляхом самостійного декларування відсутності такої підстави в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції;*](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=116)  [**6)**керівник учасника процедури закупівлі був засуджений за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов'язане з хабарництвом, шахрайством та відмиванням коштів), судимість з якого не знято або не погашено в установленому законом порядку **(підпункт 6 пункту 47 Особливостей) -** *Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстави шляхом самостійного декларування відсутності такої підстави в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції;*](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=117)  [**7)** тендерна пропозиція подана учасником процедури закупівлі, який є пов'язаною особою з іншими учасниками процедури закупівлі та/або з уповноваженою особою (особами), та/або з керівником замовника **(підпункт 7 пункту 47 Особливостей) -** *Замовник самостійно за результатами розгляду тендерної пропозиції учасника процедури закупівлі підтверджує відсутність такої підстави в електронній системі закупівель****;***](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=118)  [**8)** учасник процедури закупівлі визнаний в установленому законом порядку банкрутом та стосовно нього відкрита ліквідаційна процедура **(підпункт 8 пункту 47Особливостей) -** *Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстави шляхом самостійного декларування відсутності такої підстави в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції;*](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=119)  [**9)** у Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань відсутня інформація, передбачена](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=120) [пунктом 9 частини другої статті 9 Закону України "Про державну реєстрацію юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань"](https://ips.ligazakon.net/document/view/t030755?ed=2023_01_01&an=941314) [(крім нерезидентів)**(підпункт 9 пункту 47****Особливостей) -** *Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстави шляхом самостійного декларування відсутності такої підстави в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції;*](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=120)  [**10)** юридична особа, яка є учасником процедури закупівлі (крім нерезидентів), не має антикорупційної програми чи уповноваженого з реалізації антикорупційної програми, якщо вартість закупівлі товару (товарів), послуги (послуг) або робіт дорівнює чи перевищує 20 млн. гривень (у тому числі за лотом)**(підпункт 10 пункту 47Особливостей) -** *Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстави шляхом самостійного декларування відсутності такої підстави в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції;*](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=121)  [**11)** учасник процедури закупівлі або кінцевий бенефіціарний власник, член або учасник (акціонер) юридичної особи - учасника процедури закупівлі є особою, до якої застосовано санкцію у вигляді заборони на здійснення у неї публічних закупівель товарів, робіт і послуг згідно із](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=122) [Законом України "Про санкції"](https://ips.ligazakon.net/document/view/t141644?ed=2022_05_12), крім випадку, коли активи такої особи в установленому законодавством порядку передані в управління АРМА **(підпункт 11 пункту 47 Особливостей) -** *Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстави шляхом самостійного декларування відсутності такої підстави в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції*[;](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=122)  [**12)** керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов'язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми **(підпункт 12 пункту 47 Особливостей) -** *Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстави шляхом самостійного декларування відсутності такої підстави в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції.*](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=123)  [Замовник може прийняти рішення про відмову учаснику процедури закупівлі в участі у відкритих торгах та може відхилити тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі в разі, коли учасник процедури закупівлі не виконав свої зобов'язання за раніше укладеним договором про закупівлю з цим самим замовником, що призвело до його дострокового розірвання, і було застосовано санкції у вигляді штрафів та/або відшкодування збитків - протягом трьох років з дати дострокового розірвання такого договору. Учасник процедури закупівлі, що перебуває в обставинах, зазначених у цьому абзаці, може надати підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відмови в участі у відкритих торгах. Для цього учасник (суб'єкт господарювання) повинен довести, що він сплатив або зобов'язався сплатити відповідні зобов'язання та відшкодування завданих збитків. Якщо замовник вважає таке підтвердження достатнім, учаснику процедури закупівлі не може бути відмовлено в участі в процедурі закупівлі **(абзац 14 пункту 47 Особливостей)**.](https://ips.ligazakon.net/document/view/kp230157?ed=2023_02_17&an=124)  **Для підтвердження відсутності підстав, визначених абзацом 14 пункту 47 Особливостей, Учасник має надати:**  ***- довідку в довільній формі про те, що між ним і Замовником не було укладено договору про закупівлю за яким учасник процедури закупівлі не виконав свої зобов’язання, що призвело до його дострокового розірвання, і було застосовано санкції у вигляді штрафів та/або відшкодування збитків - протягом трьох років з дати дострокового розірвання такого договору***  ***або***  ***- учасник процедури закупівлі, що перебуває в обставинах, зазначених у абзаці 14 пункту 47 Особливостей, може надати підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відмови в участі у процедурі закупівлі. Для цього Учасник (суб’єкт господарювання) повинен довести, що сплатив або зобов’язався сплатити відповідні зобов’язання та відшкодування завданих збитків.***  Замовник не вимагає від учасника процедури закупівлі під час подання тендерної пропозиції в електронній системі закупівель будь-яких документів, що підтверджують відсутність підстав, визначених пунктом 47 Особливостей (крім абзацу 14 пункту 47 Особливостей), крім самостійного декларування відсутності таких підстав учасником процедури закупівлі відповідно до абзацу шістнадцятого пункту 47 Особливостей.  Замовник самостійно за результатами розгляду тендерної пропозиції учасника процедури закупівлі підтверджує в електронній системі закупівель відсутність в учасника процедури закупівлі підстав, визначених підпунктами 1 і 7 пункту 47 Особливостей.  **Переможець процедури закупівлі у строк, що не перевищує чотири дні з дати оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю, повинен надати замовнику документи шляхом оприлюднення їх в електронній системі закупівель, що підтверджують відсутність підстав, визначених пунктами 3, 5, 6, і 12 та абзацом 14 пункту 47 Особливостей.**  Замовник не вимагає документального підтвердження публічної інформації, що оприлюднена у формі відкритих даних згідно із Законом України «Про доступ до публічної інформації» та/або міститься у відкритих публічних електронних реєстрах, доступ до яких є вільним, або публічної інформації, що є доступною в електронній системі закупівель, крім випадків, коли доступ до такої інформації є обмеженим на момент оприлюднення оголошення про проведення відкритих торгів.  **Перелік необхідних документів, які має подати Переможець відповідно до вимог, встановлених пунктом 47 Особливостей, перелічені в Додатку 4 до цієї тендерної документації.**  *У разі, якщо Переможець процедури закупівлі не надав у спосіб, зазначений в тендерній документації, документи, що підтверджують відсутність підстав, установлених пунктом 47Особливостей або надав документи, які не відповідають вимогам визначним у тендерній документації або надав їх з порушенням строків визначених Особливостями, Замовник відхиляє його на підставі абзацу 3 підпункту 3 пункту 44 Особливостей, а саме: переможець процедури закупівлі не надав у спосіб, зазначений в тендерній документації, документи, що підтверджують відсутність підстав, визначених у підпунктах 3,5,6 і 12 та в абзаці 14 пункту 47 Особливостей.*  Переможець процедури закупівлі може додатково завантажити в Систему інші документи, що підтверджують відсутність інших підстав, визначених пунктом 47 Особливостей.  **Також, у випадку, коли у відкритих торгах було подано не менше двох тендерних пропозицій та проводився електронний аукціон, Переможець процедури закупівлі повинен надати оновлену «Цінову пропозицію» за формою *Додатку 1* до тендерної документації, завірену печаткою (у разі наявності) та підписом уповноваженої особи учасника, за результатами електронного аукціону, якщо під час аукціону суму було змінено.**  За надання завідомо недостовірної інформації учасники та їх посадові особи несуть кримінальну відповідальність за підроблення документів відповідно до діючого Кримінального кодексу України.  Учасник нерезидент повинен надати зазначені документи з урахуванням особливостей законодавства його країни походження. У разі відсутності аналогів зазначених документів, учасник нерезидент повинен надати замість нього лист з поясненням відсутності ненаданого документа.  Усі тендерні пропозиції, які відповідають кваліфікаційним критеріям, встановленим цієї документацією, та за відсутності інших, передбачених Законом та Особливостями, підстав для їх відхилення, допускаються до оцінки.  У разі подання тендерної пропозиції об’єднанням учасників, підтвердження відсутності підстав для відмови в участі у процедурі закупівлі, визначених пунктом 47 Особливостей, подається по кожному з учасників, які входять у склад об’єднання окремо. |
| **6** | **Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі** | | Учасники процедури закупівлі повинні надати у складі тендерних пропозицій інформацію та документи, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, установленим замовником;  Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі та технічні специфікації до предмета закупівлі повинні визначатися замовником з урахуванням вимог, визначених частиною четвертою статті 5 Закону;  Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі викладена в додатку№ 2 тендерної документації. |
| **7** | **Інформація про субпідрядника / співвиконавця** | | Оскільки предметом закупівлі є товар, тендерною документацією вимоги щодо надання інформації про субпідрядника /співвиконавця не встановлюються. |
| **8** | **Внесення змін або відкликання тендерної пропозиції учасником** | | Учасник процедури закупівлі має право внести зміни до своєї тендерної пропозиції або відкликати її до закінчення кінцевого строку її подання без втрати свого забезпечення тендерної пропозиції. Такі зміни або заява про відкликання тендерної пропозиції враховуються, якщо вони отримані електронною системою закупівель до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій. |
| **9** | **Ступень локалізації виробництва** | | Не застосовується |
| **IV. Подання та розкриття тендерної пропозиції** | | | |
| **1** | **Кінцевий строк подання тендерної пропозиції** | | Тендерні пропозиції після закінчення кінцевого строку їх подання не приймаються електронною системою закупівель.  Кінцевий строк подання тендерних пропозицій: **18.01.2024 до 00:00 год.**  Отримана тендерна пропозиція вноситься автоматично до реєстру отриманих тендерних пропозицій. |
| **2** | **Дата та час розкриття тендерної пропозиції** | | Дата і час розкриття тендерних пропозицій, дата і час проведення електронного аукціону визначаються електронною системою закупівель автоматично в день оприлюднення замовником оголошення про проведення відкритих торгів в електронній системі закупівель.  Перед початком електронного аукціону автоматично розкривається інформація про ціни/приведені ціни тендерних пропозицій/пропозицій.  Розкриття тендерних пропозицій з інформацією та документами, що підтверджують відповідність учасника кваліфікаційним критеріям/умовам, визначеним в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі, та вимогам до предмета закупівлі, а також з інформацією та документами, що містять технічний опис предмета закупівлі, здійснюється автоматично електронною системою закупівель одразу після завершення електронного аукціону.  Для проведення відкритих торгів із застосуванням електронного аукціону повинно бути подано не менше двох тендерних пропозицій. Електронний аукціон проводиться електронною системою закупівель відповідно до статті 30 Закону.  Якщо була подана одна тендерна пропозиція, електронна система закупівель після закінчення строку для подання тендерних пропозицій, визначених замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів, розкриває всю інформацію, зазначену в тендерній пропозиції, крім інформації, визначеної пунктом 40 Особливостей, не проводить оцінку такої тендерної пропозиції та визначає таку тендерну пропозицію найбільш економічно вигідною. |
| **V. Оцінка тендерної пропозиції** | | | |
| **1** | **Перелік критеріїв оцінки та методика оцінки тендерних пропозицій із зазначенням питомої ваги кожного критерію** | | Єдиний критерій оцінки – Ціна – 100%.  Ціна тендерної пропозиції повинна враховувати податки і збори, у тому числі, що сплачуються або мають бути сплачені відповідно до положень Податкового кодексу України. У разі, якщо учасник не є платником ПДВ, ціна тендерної пропозиції зазначається без ПДВ. |
| **2** | **Інша інформація** | | Замовник самостійно перевіряє інформацію про те, що учасник процедури закупівлі не є громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім тих, що проживають 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 (далі – активи), якої є Російська Федерація / Республіка Білорусь, громадянин Російської Федерації /Республіки Білорусь (крім тих, що проживають на території України на законних підставах), або юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь.  **У разі якщо учасник або його кінцевий бенефіціарний власник, член або учасник (акціонер), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків є громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь та проживає на території України на законних підставах, то учасник у складі тендерної пропозиції має надати:**   * паспорт громадянина колишнього СРСР зразка 1974 року з відміткою про постійну чи тимчасову прописку на території України або зареєстрований на території України свій національний паспорт   ***або***   * посвідку на постійне чи тимчасове проживання на території України   ***або***   * військовий квиток, виданий іноземцю чи особі без громадянства, які в установленому порядку уклали контракт про проходження військової служби у Збройних Силах України, Державній спеціальній службі транспорту або Національній гвардії України   ***або***   * посвідчення біженця чи документ, що підтверджує надання притулку в Україні (стаття 1 Закону України «Про громадянство України»).   У разі якщо юридична особа, яка є учасником процедури закупівлі створена та зареєстрована відповідно до законодавства Російської Федерації / Республіки Білорусь, але активи такої юридичної особи в установленому законодавством порядку передані в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів, то учасник у складі тендерної пропозиції має надати:   * ухвалу слідчого судді або ухвала суду про передачу активів в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів\*;   ***або***   * згоду самого власника активів про передачу активів, підпис якої нотаріально завірений в установленому законодавством порядку.   \*У разі, якщо ухвала слідчого судді або ухвала суду оприлюднена у Єдиному державному реєстрі судових рішень на дату подання тендерної пропозиції учасника, то у такому випадку учасник у складі тендерної пропозиції надає довідку довільної форми із зазначенням номеру справи та дати ухвалення рішення суду.  **У разі якщо учасник або його кінцевий бенефіціарний власник, член або учасник (акціонер), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків є громадянином Російської Федерації / Республіки Білорусь проживає на території України на законних підставах або юридична особа, яка є учасником процедури закупівлі створена та зареєстрована відповідно до законодавства Російської Федерації / Республіки Білорусь та активи такої юридичної особи в установленому законодавством порядку передані в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів, але у складі тендерної пропозиції такий учасник не надав відповідні документи, що визначені тендерною документацією або замовником виявлено інформацію у Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань про те, що учасник процедури закупівлі є громадянином Російської Федерації / Республіки Білорусь (крім тих, що проживають на території України на законних підставах); юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації / Республіки Білорусь; юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі — активи), якої є Російська Федерація / Республіка Білорусь, громадянин Російської Федерації / Республіки Білорусь (крім тих, що проживають на території України на законних підставах), або юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації / Республіки Білорусь, замовник відхиляє такого учасника на підставі абзацу 8 підпункту 1 пункту 44 Особливостей,** *а саме: учасник процедури закупівлі є громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах); юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь; юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі — активи), якої є Російська Федерація/Республіка Білорусь, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах), або юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь, крім випадків коли активи в установленому законодавством порядку передані в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів; або 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 “Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування” (Офіційний вісник України, 2022 р., № 84, ст. 5176).*  ***Учасник у складі тендерної пропозиції має надати документ, який підтверджує, що запропонований товар не є товаром, що походить з Російської Федерації / Республіки Білорусь (згідно п.7 Додатка 5 «Інші документи, встановлені Замовником для Учасника» тендерної документації).***  Замовник самостійно перевіряє інформацію про те, що учасник не здійснює господарську діяльність або його місцезнаходження (місце проживання – для фізичних осіб/фізичних осіб-підприємців) не знаходиться на тимчасово окупованій території у Переліку територій, на яких ведуться (велися) бойові дії або тимчасово окупованих Російською Федерацією, затвердженого наказом Міністерства з питань реінтеграції тимчасово окупованих територій України від 22.12.2022 № 309 (зі змінами). **У разі, якщо місцезнаходження учасника зареєстроване на тимчасово окупованій території, учасник у складі тендерної пропозиції має надати підтвердження зміни податкової адреси на іншу територію України видане уповноваженим на це органом.**  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.  **У випадку якщо учасник зареєстрований на тимчасово окупованій території та учасником не надано у складі тендерної пропозиції підтвердження зміни податкової адреси на іншу територію України** **видане уповноваженим на це органом,** **замовник відхиляє його тендерну пропозицію на підставі абзацу 5 підпункту 2 пункту 44 Особливостей**, а саме: тендерна пропозиція не відповідає вимогам, установленим у тендерній документації відповідно до абзацу першого частини третьої статті 22 Закону.  *В разі неможливості надання учасником будь-якого документа в складі тендерної пропозиції, через його відсутність в нього відповідно до вимог діючого законодавства, він повинен надати довідку в довільній формі про неможливість подання такого документу із зазначенням причин відсутності та посиланням на норми діючих нормативно-правових актів.*  *Документи, що не передбачені законодавством для учасників або учасників конкурентного діалогу - юридичних, фізичних осіб, у тому числі фізичних осіб - підприємців, не подаються ними у складі тендерної пропозиції.*  *Замовник не вимагає документального підтвердження публічної інформації, що оприлюднена у формі відкритих даних згідно із Законом України «Про доступ до публічної інформації» та/або міститься у відкритих єдиних державних реєстрах, доступ до яких є вільним, або публічної інформації, що є доступною в електронній системі закупівель, крім випадків, коли доступ до такої інформації є обмеженим на момент оприлюднення оголошення про проведення відкритих торгів.*  Замовник у тендерній документації може зазначити іншу інформацію відповідно до вимог законодавства, яку вважає за необхідне включити.  Учасник самостійно одержує всі необхідні дозволи, ліцензії, сертифікати (у тому числі експортні та імпортні) на товари, які пропонується надавати за договором, та інші документи, пов’язані з поданням його тендерної пропозиції та несе всі витрати на їх отримання.  Будь-які витрати учасника, пов’язані з підготовкою та поданням тендерної пропозиції, не відшкодовуються замовником, незалежно від результатів торгів.  ***Аномально низька ціна тендерної пропозиції*** (далі - аномально низька ціна) - ціна / приведена ціна найбільш економічно вигідної тендерної пропозиції, яка є меншою на 40 або більше відсотків середньоарифметичного значення ціни / приведеної ціни тендерних пропозицій інших учасників процедури закупівлі, та / або є меншою на 30 або більше відсотків наступної ціни / приведеної ціни тендерної пропозиції.  Аномально низька ціна визначається електронною системою закупівель автоматично за умови наявності не менше двох учасників, які подали свої тендерні пропозиції щодо предмета закупівлі або його частини (лота).  Учасник процедури закупівлі, який надав найбільш економічно вигідну тендерну пропозицію, що є аномально низькою, ***повинен надати протягом одного робочого дня з дня визначення найбільш економічно вигідної тендерної пропозиції обґрунтування в довільній формі щодо цін або вартості відповідних товарів, робіт чи послуг тендерної пропозиції.***  Замовник може відхилити аномально низьку тендерну пропозицію, якщо учасник не надав належного обґрунтування зазначеної в ній ціни або вартості, та відхиляє аномально низьку тендерну пропозицію в разі ненадходження такого обґрунтування протягом строку, визначеного абзацом 9 пункту 37 Особливостей.  ***Обґрунтування аномально низької тендерної пропозиції може містити інформацію про:***   1. досягнення економії завдяки застосованому технологічному процесу виробництва товарів, порядку надання послуг чи технології будівництва; 2. сприятливі умови, за яких учасник процедури закупівлі може поставити товари, надати послуги чи виконати роботи, зокрема спеціальну цінову пропозицію (знижку) учасника процедури закупівлі; 3. отримання учасником процедури закупівлі державної допомоги згідно із законодавством.   Замовник відхиляє тендерну пропозицію із зазначенням аргументації в електронній системі закупівель у разі, коли учасник процедури закупівлі не надав обґрунтування аномально низької ціни тендерної пропозиції протягом строку, визначеного абзацом першим частини чотирнадцятої статті 29 Закону/абзацом дев’ятим пункту 37Особливостей.  Замовник може відхилити аномально низьку тендерну пропозицію, якщо учасник надав неналежне обґрунтування щодо ціни або вартості відповідних товарів, робіт чи послуг **на підставі підпункту 1 пункту 45 Особливостей**.  Якщо замовником під час розгляду тендерної пропозиції учасника процедури закупівлі ***виявлено невідповідності в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у тендерній пропозиції та/або подання яких передбачалося тендерною документацією***, він розміщує у строк, який не може бути меншим ніж ***два робочі дні до закінчення строку розгляду тендерних пропозицій***, повідомлення з вимогою про усунення таких невідповідностей в електронній системі закупівель.  Під невідповідністю в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у складі тендерній пропозиції та/або подання яких вимагається тендерною документацією, розуміється у тому числі відсутність у складі тендерної пропозиції інформації та/або документів, подання яких передбачається тендерною документацією (крім випадків відсутності забезпечення тендерної пропозиції, якщо таке забезпечення вимагалося замовником, та/або відсутності інформації (та/або документів) про технічні та якісні характеристики предмета закупівлі, що пропонується учасником процедури в його тендерній пропозиції).  Невідповідністю в інформації та/або документах, які надаються учасником процедури закупівлі на виконання вимог технічної специфікації до предмета закупівлі, вважаються помилки, виправлення яких не призводить до зміни предмета закупівлі, запропонованого учасником процедури закупівлі у складі його тендерної пропозиції, найменування товару, марки, моделі тощо.  Замовник не може розміщувати щодо одного і того ж учасника процедури закупівлі більше ніж один раз повідомлення з вимогою про усунення невідповідностей в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, крім випадків, пов’язаних з виконанням рішення органу оскарження.  Учасники несуть відповідальність за достовірність наданих відомостей.  Замовник має право звернутися за підтвердженням інформації, наданої учасником, до органів державної влади, підприємств, установ, організацій відповідно до їх компетенції. У разі отримання достовірної інформації про невідповідність учасника процедури закупівлі вимогам кваліфікаційних критеріїв, наявність підстав, визначених пунктом 47 Особливостей, або факту зазначення у тендерній пропозиції будь-якої недостовірної інформації, що є суттєвою під час визначення результатів відкритих торгів, замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника процедури закупівлі.  У всіх випадках, що не зазначені у тендерній документації, Замовник керується Законом з урахуванням Особливостей, а також іншими чинними нормативно-правовими актами України. |
| **3** | **Відхилення тендерних пропозицій** | | Замовник відхиляє тендерну пропозицію із зазначенням аргументації в електронній системі закупівель у разі, коли:  1) учасник процедури закупівлі:  підпадає під підстави, встановлені пунктом 47 Особливостей;  зазначив у тендерній пропозиції недостовірну інформацію, що є суттєвою для визначення результатів відкритих торгів, яку замовником виявлено згідно з абзацом першим пункту 42 Особливостей;  не надав забезпечення тендерної пропозиції, якщо таке забезпечення вимагалося замовником;  не виправив виявлені замовником після розкриття тендерних пропозицій невідповідності в інформації та/або документах, що подані ним у складі своєї тендерної пропозиції, та/або змінив предмет закупівлі (його найменування, марку, модель тощо) під час виправлення виявлених замовником невідповідностей, протягом 24 годин з моменту розміщення замовником в електронній системі закупівель повідомлення з вимогою про усунення таких невідповідностей;  не надав обґрунтування аномально низької ціни тендерної пропозиції протягом строку, визначеного абзацом першим частини чотирнадцятої статті 29 Закону/абзацом дев’ятим пункту 37 Особливостей;  визначив конфіденційною інформацію, що не може бути визначена як конфіденційна відповідно до вимог пункту 40 Особливостей;  є громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах); юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь; юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі — активи), якої є Російська Федерація/Республіка Білорусь, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах), або юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь, крім випадків коли активи в установленому законодавством порядку передані в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів; або 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 “Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування”;  2) тендерна пропозиція:  не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації, крім невідповідності в інформації та/або документах, що може бути усунена учасником процедури закупівлі відповідно до пункту 43 Особливостей;  є такою, строк дії якої закінчився;  є такою, ціна якої перевищує очікувану вартість предмета закупівлі, визначену замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів, якщо замовник у тендерній документації не зазначив про прийняття до розгляду тендерної пропозиції, ціна якої є вищою, ніж очікувана вартість предмета закупівлі, визначена замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів, та/або не зазначив прийнятний відсоток перевищення або відсоток перевищення є більшим, ніж зазначений замовником в тендерній документації;  не відповідає вимогам, установленим у тендерній документації відповідно до абзацу першого частини третьої статті 22 Закону;  3) переможець процедури закупівлі:  відмовився від підписання договору про закупівлю відповідно до вимог тендерної документації або укладення договору про закупівлю;  не надав у спосіб, зазначений в тендерній документації, документи, що підтверджують відсутність підстав, визначених у підпунктах 3, 5, 6 і 12 та в абзаці чотирнадцятому пункту 47 Особливостей;  не надав забезпечення виконання договору про закупівлю, якщо таке забезпечення вимагалося замовником;  надав недостовірну інформацію, що є суттєвою для визначення результатів процедури закупівлі, яку замовником виявлено згідно з абзацом першим пункту 42 Особливостей.  ------------------------------------------------------------------------  Замовник може відхилити тендерну пропозицію із зазначенням аргументації в електронній системі закупівель у разі, коли:  1) учасник процедури закупівлі надав неналежне обґрунтування щодо ціни або вартості відповідних товарів, робіт чи послуг тендерної пропозиції, що є аномально низькою;  2) учасник процедури закупівлі не виконав свої зобов’язання за раніше укладеним договором про закупівлю із тим самим замовником, що призвело до застосування санкції у вигляді штрафів та/або відшкодування збитків протягом трьох років з дати їх застосування, з наданням документального підтвердження застосування до такого учасника санкції (рішення суду або факт добровільної сплати штрафу, або відшкодування збитків). |
| **VI. Результати тендеру та укладання договору про закупівлю** | | | |
| **1** | **Відміна замовником тендеру чи визнання його таким, що не відбувся** | | Замовник відміняє відкриті торги у разі:  1) відсутності подальшої потреби в закупівлі товарів, робіт чи послуг;  2) неможливості усунення порушень, що виникли через виявлені порушення вимог законодавства у сфері публічних закупівель, з описом таких порушень;  3) скорочення обсягу видатків на здійснення закупівлі товарів, робіт чи послуг;  4) коли здійснення закупівлі стало неможливим внаслідок дії обставин непереборної сили.  У разі відміни відкритих торгів замовник протягом одного робочого дня з дати прийняття відповідного рішення зазначає в електронній системі закупівель підстави прийняття такого рішення.  Відкриті торги автоматично відміняються електронною системою закупівель у разі:  1) відхилення всіх тендерних пропозицій (у тому числі, якщо була подана одна тендерна пропозиція, яка відхилена замовником) згідно з цими особливостями;  2) неподання жодної тендерної пропозиції для участі у відкритих торгах у строк, установлений замовником згідно з цими особливостями.  Електронною системою закупівель автоматично протягом одного робочого дня з дати настання підстав для відміни відкритих торгів, визначених цим пунктом, оприлюднюється інформація про відміну відкритих торгів.  Відкриті торги можуть бути відмінені частково (за лотом).  Інформація про відміну відкритих торгів автоматично надсилається всім учасникам процедури закупівлі електронною системою закупівель в день її оприлюднення. |
| **2** | **Строк укладання договору про закупівлю** | | Замовник укладає договір про закупівлю з учасником, який визнаний переможцем процедури закупівлі, протягом строку дії його пропозиції, не пізніше ніж через 15 днів з дати прийняття рішення про намір укласти договір про закупівлю відповідно до вимог тендерної документації та тендерної пропозиції переможця процедури закупівлі. У випадку обґрунтованої необхідності строк для укладення договору може бути продовжений до 60 днів. У разі подання скарги до органу оскарження після оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю перебіг строку для укладання договору про закупівлю зупиняється.  З метою забезпечення права на оскарження рішень замовника до органу оскарження договір про закупівлю не може бути укладено раніше ніж через п’ять днів з дати оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю. |
| **3** | **Проєкт договору про закупівлю** | | Проєкт договору про закупівлю викладений у **Додатку № 3** до тендерної документації.  Проєкт договору складається Замовником з урахуванням особливостей предмету закупівлі.  Додатки для договору про закупівлю складаються на підставі «Тендерної пропозиції» учасника-переможця процедури закупівлі.  У разі якщо учасник стає переможцем декількох або всіх лотів, замовник може укласти один договір про закупівлю з переможцем, об’єднавши лоти.  Основні умови договору не є остаточними і вичерпними, і можуть бути доповнені і скориговані під час укладання договору з учасником-переможцем торгів в залежності від специфіки предмету, характеру, інших умов конкретного договору. Замовник залишає за собою право змінювати основні вимоги до договору у випадку зміни діючого цивільного, господарського законодавства і законодавства щодо публічних закупівель. |
| **4** | **Умови укладання договору про закупівлю** | | Договір про закупівлю укладається відповідно до Цивільного та Господарського кодексів України з урахуванням положень статті 41 Закону, крім частин другої-п’ятої, сьомої-дев’ятої статті 41 Закону та цих Особливостей.  Умови договору про закупівлю не повинні відрізнятися від змісту тендерної пропозиції переможця процедури закупівлі, у тому числі за результатами електронного аукціону, крім випадків:   * визначення грошового еквівалента зобов’язання в іноземній валюті; * перерахунку ціни в бік зменшення ціни тендерної пропозиції переможця без зменшення обсягів закупівлі; * перерахунку ціни та обсягів товарів в бік зменшення за умови необхідності приведення обсягів товарів до кратності упаковки.   У разі необхідності перерахунку ціни тендерної пропозиції переможець має надати такий перерахунок замовнику під час укладання договору про закупівлю.  ***Переможець процедури закупівлі під час укладення договору про закупівлю повинен надати відповідну інформацію про право підписання договору про закупівлі.***  У разі якщо переможець процедури закупівлі не надав відповідну інформацію про право підписання договору про закупівлю до кінцевого строку для укладення договору про закупівлю, визначеного пунктом 49 Особливостей, замовник відхиляє його тендерну пропозицію на підставі абзацу 2 підпункту 3 пункту 44 Особливостей.  Істотні умови договору про закупівлю не можуть змінюватися після його підписання до виконання зобов’язань сторонами в повному обсязі, крім випадків визначених пунктом 19 Особливостей.  У разі внесення змін до істотних умов договору про закупівлю у випадках, передбачених пунктом 19 Особливостей, замовник обов’язково оприлюднює повідомлення про внесення змін до договору про закупівлю відповідно до вимог Закону з урахуванням Особливостей.  ***Учасник процедури закупівлі у складі своєї тендерної пропозиції надає проєкт Договору згідно додатку 3, що додається.*** |
| **5** | **Дії замовника при відмові переможця процедури закупівлі від підписання договір про закупівлю** | | У разі відмови переможця процедури закупівлі від підписання договору про закупівлю відповідно до вимог тендерної документації або укладення договору про закупівлю, неукладення договору про закупівлю з вини учасника або ненадання замовнику підписаного договору про закупівлю у строк, визначений Законом, або ненадання переможцем процедури закупівлі у спосіб, зазначений в тендерній документації, документів, що підтверджують відсутність підстав, установлених статтею пунктом 47 Особливостей, замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника, визначає переможця процедури закупівлі серед тих учасників процедури закупівлі, тендерна пропозиція (строк дії якої ще не минув) якого відповідає критеріям та умовам, що визначені у тендерній документації, і може бути визнана найбільш економічно вигідною відповідно до вимог Закону та Особливостей, та приймає рішення про намір укласти договір про закупівлю у порядку та на умовах, визначених статтею 33 Закону та пунктом 49 Особливостей. |
| **6** | **Забезпечення виконання договору про закупівлю** | | Не вимагається. |

**Додаток 1**

**до тендерної документації**

***Учасник не повинен відступати від даної форми.***

**ФОРМА "ЦІНОВА ПРОПОЗИЦІЯ"**

*(форма, яка подається Учасником на офіційному бланку)*

Ми, **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_***(в цьому місці зазначається повне найменування юридичної особи/ПІБ фізичної особи - Учасника)* надаємо свою пропозицію щодо участі у відкритих торгах на закупівлю за предметом: **ДК 021:2015 – 33690000-3 – Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви)** (НК 024:2019 код: 53030 - Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in itro), реагент; 52941 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент; 54762 - Залізо IVD (діагностика in vitro), реагент; 52925 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент; 52953 - Ізоферменти аспартатамінотрансферази (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент; 55962 - Лужна фосфатаза лейкоцитів IVD (діагностика in vitro), реагент; 53006 - Загальна креатинкіназа IVD (діагностика in vitro), реагент; 53074 - Загальна лактатдегідрогеназа IVD (діагностика in vitro), реагент; 53231 - Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53236 - Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53307 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), реагент; 55995 - Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro), калібратор; 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 53362 - Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент; 53590 - Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент; 53586 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент; 53252 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент; 53989 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент; 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем; 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем; 52866 - Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди; 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем; 59248 - Калійний електрод IVD (діагностика in vitro); 59249 - Натрієвий електрод, IVD (діагностика in vitro); 54502 - Йонізований кальцій (iCa) IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди; 54499 - Гази крові pH IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди; 59241 - Референтний електрод IVD (діагностика in vitro); 42651 - Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro); 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro); 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro); 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем; 55864 - Імітатори клітин крові для калібрування/ контролювання IVD (діагностика in vitro), реагент; 63234 - C-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз; 55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації; 55983 - Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку; 52532 - Анти-A групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла; 52538 - Анти-B групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла; 52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла); 48454 - ВІЛ-1/ВІЛ-2, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз; 48322 - Вірус гепатиту B, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз; 30829 - Набір для якісного та/або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експрес-аналіз; 51801 - Treponema pallidum, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний тест (ІХТ); 50293 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін M (IgM) IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 50288 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 48319 Вірус гепатиту B, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 48365 Вірус гепатиту C, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 51815 Treponema pallidum, антитіла класу імуноглобулін G (IgG) та імуноглобулін M (IgM), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 48451 ВІЛ-1/ВІЛ-2, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 54522 - рН сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; 54519 - Кетони сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; 54518 - Глюкоза сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; 53301 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз).

Вивчивши тендерну документацію та технічні вимоги на виконання зазначеного вище, ми, уповноважені на підписання Договору, маємо можливість та погоджуємося виконати вимоги замовника та Договору за наступною ціною:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування згідно тендерної документації** | **Код товару за класифікатором**  **НК 024:2023** | **Торгі-**  **вельна назва** | **Виробник,**  **країна** | **Од. вим.** | **Кіль**  **кість** | **Ціна за од., грн.**  **(з ПДВ)** | **Сума, в грн.**  **(з ПДВ)** |
| 1 | γ - Глутамілтрансфераза (γ-GT) (1 x 200 мл) | 53030 - Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 2 | α-Амілаза - EPS (1 x 40 мл) | 52941 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 3 | Залізо-Феррозин (1 х 200 мл) | 54762 - Залізо IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Аланінамінотрансфераза (ALT/GPT) (1 x 200 мл) | 52925 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 5 | Аспартатамінотрансфераза (AST/GOT) (1 х 200 мл) | 52953 - Ізоферменти аспартатамінотрансферази (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Лужна фосфатаза (ALP)-AMP (1 x 200 мл) | 55962 - Лужна фосфатаза лейкоцитів IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Креатинкіназа (CK) (4 x 50 мл ) | 53006 - Загальна креатинкіназа IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Лактатдегідрогеназа (LDH) ( 1 x 200 мл) | 53074 - Загальна лактатдегідрогеназа IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 9 | Білірубін (загальний) (4 x 50 мл) | 53231 - Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Білірубін (прямий) (4 x 50 мл) | 53236 - Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 11 | Глюкоза (1 x 200 мл) | 53307 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 12 | Біохімічний калібратор  (5х5 мл) | 55995 - Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro), калібратор |  |  |  |  |  |  |
| 13 | Біохімічна контрольна сироватка І (20 x 5 мл) | 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал |  |  |  |  |  |  |
| 14 | Біохімічна контрольна сироватка ІІ (20 x 5 мл) | 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал |  |  |  |  |  |  |
| 15 | Холестерин (1 x 200 мл) | 53362 - Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 16 | Сечовина/Азот сечовини (УФ-метод) (1 x 200 мл) | 53590 - Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 17 | Сечова кислота (1 x 200 мл) | 53586 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 18 | Креатинін (4 x 50 мл) | 53252 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 19 | Білок (загальний) (2 х 250 мл) | 53989 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 20 | Концентрований миючий розчин (100 мл) | 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем |  |  |  |  |  |  |
| 21 | Багатокомпонентні сироватки для проведення зовнішнього контролю якості по міжнародній програмі | 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал |  |  |  |  |  |  |
| 22 | Концентрована миюча рідина (1Л) | 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем |  |  |  |  |  |  |
| 23 | Блок розчинів для EasyLyte 800 mL (мл) | 52866 - Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди |  |  |  |  |  |  |
| 24 | Набір розчинів для щоденної промивки/очистки EasyLyte, EasyStat, EasyBlodGas,EasyElectrolytes | 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем |  |  |  |  |  |  |
| 25 | Електрод К для EASYLITE | 59248 - Калійний електрод IVD (діагностика in vitro) |  |  |  |  |  |  |
| 26 | Електрод Na для EASYLITE | 59249 - Натрієвий електрод, IVD (діагностика in vitro) |  |  |  |  |  |  |
| 27 | Електрод Ca для EASYLITE | 54502 - Йонізований кальцій (iCa) IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди |  |  |  |  |  |  |
| 28 | Електрод pH для EASYLITE | 54499 - Гази крові pH IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди |  |  |  |  |  |  |
| 29 | Запасний референсний електрод EASYLITE | 59241 - Референтний електрод IVD (діагностика in vitro) |  |  |  |  |  |  |
| 30 | Реагент «M-52D Diluent» 20л | 42651 - Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro) |  |  |  |  |  |  |
| 31 | Реагент «M-52DIFF Lyse» 500мл | 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro) |  |  |  |  |  |  |
| 32 | Реагент «M-52LH Lyse» 100 мл | 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro) |  |  |  |  |  |  |
| 33 | Реагент M-53P Probe Cleanser 50мл | 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем |  |  |  |  |  |  |
| 34 | Контрольний матеріал CBC-5DMR 1 x 3.0 мл, норма | 55864 - Імітатори клітин крові для калібрування/ контролювання IVD (діагностика in vitro), реагент |  |  |  |  |  |  |
| 35 | «СРБ – латекс-тест»  Набір реагентів для визначення вмісту С-реактивного білку в сироватці крові, 200 визн. | 63234 - C-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз |  |  |  |  |  |  |
| 36 | «РФ – латекс-тест» Набір реагентів для визначення вмісту ревматоїдного фактору в сироватці крові, 200 визн. | 55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації |  |  |  |  |  |  |
| 37 | ПЧ-ТЕСТ з рідким реагентом 400 визн | 55983 - Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку |  |  |  |  |  |  |
| 38 | Діагностичний моноклональний реагент анти – А для визначення групи крові людини за системою АВ0, 10мл. | 52532 - Анти-A групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла |  |  |  |  |  |  |
| 39 | Діагностичний моноклональний реагент анти – В для визначення групи крові людини за системою АВ0,10мл. | 52538 - Анти-B групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла |  |  |  |  |  |  |
| 40 | Діагностичний моноклональний реагент анти - D для визначення групи крові людини за системою Rhesus, 10мл. | 52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла) |  |  |  |  |  |  |
| 41 | Тест для виявлення антитіл до ВІЛ1/2, експрес-тест | 48454 - ВІЛ-1/ВІЛ-2, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз |  |  |  |  |  |  |
| 42 | Тест для виявлення Гепатиту В, експрес-тест | 48322 - Вірус гепатиту B, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз |  |  |  |  |  |  |
| 43 | Тест для виявлення Гепатиту С, експрес-тест | 30829 - Набір для якісного та/або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експрес-аналіз |  |  |  |  |  |  |
| 44 | Тест для виявлення сифілісу, експрес-тест | 51801 - Treponema pallidum, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний тест (ІХТ) |  |  |  |  |  |  |
| 45 | Тест-система імуноферментна для виявлення IgM до нуклеокапсидного антигену коронавірусу SARS-CoV-2, 96 визначень | 50293 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін M (IgM) IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |  |  |  |  |  |  |
| 46 | Тест-система імуноферментна для виявлення IgG до нуклеокапсидного антигену коронавірусу SARS-CoV-2, 96 визначень | 50288 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |  |  |  |  |  |  |
| 47 | Тест-система імуноферментна для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В, 192 визначення | 48319 Вірус гепатиту B, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |  |  |  |  |  |  |
| 48 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С, 192 визначення | 48365 Вірус гепатиту C, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |  |  |  |  |  |  |
| 49 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgM до Treponema pallidum, 192 визначення | 51815 Treponema pallidum, антитіла класу імуноглобулін G (IgG) та імуноглобулін M (IgM), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |  |  |  |  |  |  |
| 50 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу імунодефіциту людини першого та другого типів, 192 визначення | 48451 ВІЛ-1/ВІЛ-2, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) |  |  |  |  |  |  |
| 51 | Смужки індикаторні РН № 50 | 54522 - рН сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз |  |  |  |  |  |  |
| 52 | Смужки індикаторні Ацетонтест №50 | 54519 - Кетони сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз |  |  |  |  |  |  |
| 53 | Смужки індикаторні Глюкотест №100 | 54518 - Глюкоза сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз |  |  |  |  |  |  |
| 54 | Набір для визначення концентрації глюкози у біологічних рідинах глюкозооксидазним методом, 200 мл | 53301 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз |  |  |  |  |  |  |
| **Сума (без ПДВ), грн.** | | | | | | | |  |
| **ПДВ, грн.** | | | | | | | |  |
| **Сума (з ПДВ), грн.** | | | | | | | |  |

***Примітка*: Якщо учасник не є платником ПДВ поруч має зазначити слова «без ПДВ».**

1. У разі визначення нас переможцем та прийняття рішення про намір укласти договір про закупівлю, ми візьмемо на себе зобов'язання виконати всі умови, передбачені договором.

2. Ми погоджуємося дотримуватися умов цієї пропозиції протягом 120 календарних днів із дати кінцевого строку подання тендерних пропозицій.

3. Ми погоджуємося з умовами, що ви можете відхилити нашу чи всі тендерні пропозиції згідно з умовами тендерної документації та розуміємо, що Ви не обмежені у прийнятті будь-якої іншої пропозиції з більш вигідними для Вас умовами.

4. Ми розуміємо та погоджуємося, що Ви можете відмінити процедуру закупівлі у разі наявності обставин для цього згідно із Законом з урахуванням Особливостей.

5. Якщо нас визначено переможцем процедури закупівлі, ми беремо на себе зобов’язання підписати договір із Замовником не пізніше ніж через 15 днів з дня прийняття рішення про намір укласти договір про закупівлю та не раніше ніж через 5 днів з дати оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю.

6. Зазначеним нижче підписом ми підтверджуємо повну, безумовну і беззаперечну згоду з усіма умовами проведення процедури закупівлі, визначеними в тендерній документації.

***Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи Учасника, завірені печаткою(у разі наявності).***

***Примітка!***

***Учасники не засвідчують документи (матеріали та інформацію), що подаються у складі тендерної пропозиції, печаткою та підписом уповноваженої особи учасника, якщо такі документи (матеріали та інформація) надані у формі електронного документа через електронну систему закупівель із накладанням удосконаленого електронного підпису або кваліфікованого електронного підпису, що базується на кваліфікованому сертифікаті електронного підпису, відповідно до вимог Закону України "Про електронні довірчі послуги".***

**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

**Специфікація**

**та технічні вимоги до предмету закупівлі за**

**ДК 021:2015 – 33690000-3 – Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви)**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування товару (або еквівалент)** | **Код за класифікатором НК 024:2023** | **Характеристики** | **Од. виміру** | **Кількість** |
| 1 | γ - Глутамілтрансфераза (γ-GT) (1 x 200 мл) | 53030 - Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент | Гліцилгліцин, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.03 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 | 12 |
| 2 | α-Амілаза - EPS (1 x 40 мл) | 52941 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент | Етилиден блокований субстрат, кінетика. Рідкий біреагент. Межа визначення не вище 3.0 Од/л. Межа лінійності не менше 1300 Од/л для сироватки і плазми та 2600 Од/л для сечі. Кров для аналізу можна забирати з антикоагулянтами ЕДТА та гепарином. | шт | 12 |
| 3 | Залізо-Феррозин (1 х 200 мл) | 54762 - Залізо IVD (діагностика in vitro), реагент | Діагностика анемій; феррозин, кінцева точка; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.71 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 179 мкмоль/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції. | шт | 4 |
| 4 | Аланінамінотрансфераза (ALT/GPT) (1 x 200 мл) | 52925 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент | 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 | 16 |
| 5 | Аспартатамінотрансфераза (AST/GOT) (1 х 200 мл) | 52953 - Ізоферменти аспартатамінотрансферази (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент | 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 | 16 |
| 6 | Лужна фосфатаза (ALP)-AMP (1 x 200 мл) | 55962 - Лужна фосфатаза лейкоцитів IVD (діагностика in vitro), реагент | 2-аміно-2-метил-1-пропановий буфер, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 1.0 Од/л = 0.017 мккат/л. Межа лінійності не менше 1200 Од/л = 20 мккат/л. | шт | 10 |
| 7 | Креатинкіназа (CK) (4 x 50 мл ) | 53006 - Загальна креатинкіназа IVD (діагностика in vitro), реагент | Креатинфосфат/АДФ, кінетика; рідкий біреагент. Межа чутливості – 9,2 Од/л. Межа лінійності не менше – 1300 Од/л. | шт | 10 |
| 8 | Лактатдегідрогеназа (LDH) ( 1 x 200 мл) | 53074 - Загальна лактатдегідрогеназа IVD (діагностика in vitro), реагент | Піруват, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 4.7 Од/л = 0.078 мккат/л. Межа лінійності не менше 1250 Од/л = 20.92 мккат/л. | шт | 10 |
| 9 | Білірубін (загальний) (4 x 50 мл) | 53231 - Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент | Діазосульфонілова кислота. Кінцева точка: рідкий біреактив. Межа визначення для загального білірубіну не вище 0.03 мг/дл = 0.51 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Зберігати при 2-30ºC. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання. | шт | 16 |
| 10 | Білірубін (прямий) (4 x 50 мл) | 53236 - Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент | 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 2-30ºC. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання. | шт | 5 |
| 11 | Глюкоза (1 x 200 мл) | 53307 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), реагент | Глюкозооксидазно-пероксидазний. Кінце-ва точка: рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.0126 ммоль/л. Межа лінійності не менше 27.5 ммоль/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції. | шт | 12 |
| 12 | Біохімічний калібратор  (5х5 мл) | 55995 - Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro), калібратор | Сироватка ліофілізат із заданими значеннями активності / концентрації параметрів: кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амілаза, загальні жовчні кислоти, кальцій, холестерин, хлориди, КФК, креатинін, загальний білірубін, прямий білірубін, залізо, ЛДГ, ліпаза, глюкоза, ГГТ, магній, фосфор, калій, загальний білок, натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота. | шт | 3 |
| 13 | Біохімічна контрольна сироватка І (20 x 5 мл) | 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Аналіти: ангіотензинперетворюючий фермент, кисла фосфотаза, альбумін, лужна фосфотаза, АЛТ, АСТ, а-амілаза, прямий і загальний білірубін, загальні жовчні кислоти, кальцій, хлорид, холестерин, креатинкіназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, ЛДГ, лактат, ліпаза, сечовина. | шт | 3 |
| 14 | Біохімічна контрольна сироватка ІІ (20 x 5 мл) | 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Аналіти: ангіотензинперетворюючий фермент, кисла фосфотаза, альбумін, лужна фосфотаза, АЛТ, АСТ, а-амілаза, прямий і загальний білірубін, загальні жовчні кислоти, кальцій, хлорид, холестерин, креатинкіназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, ЛДГ, лактат, ліпаза, сечовина. | шт | 3 |
| 15 | Холестерин (1 x 200 мл) | 53362 - Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент | 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 | 10 |
| 16 | Сечовина/Азот сечовини (УФ-метод) (1 x 200 мл) | 53590 - Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент | 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 | 12 |
| 17 | Сечова кислота (1 x 200 мл) | 53586 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент | 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 | 9 |
| 18 | Креатинін (4 x 50 мл) | 53252 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент | Лужний пікрат (метод Яффе). Двоточкова кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.65 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 1768 мкмоль/л. | шт | 12 |
| 19 | Білок (загальний) (2 х 250 мл) | 53989 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент | Біуретовий реактив. Кінцева точка; рідкий монореагент. Межа  визначення не вище 4.6 г/л. Межа лінійності не менше150 г/л. | шт | 5 |
| 20 | Концентрований миючий розчин (100 мл) | 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем | Сумісні з аналізаторами: А-15, А-25, ВА-200, ВА-400, BTS-350 | шт | 15 |
| 21 | Багатокомпонентні сироватки для проведення зовнішнього контролю якості по міжнародній програмі | 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Параметри, не менше 30: ALT, альбумін, альфа-амілаза, AST, білірубін (прямий і загальний), кальцій, хлориди, холестерин, холінестераза, холестерин-HDL, CK, 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. | шт | 1 |
| 22 | Концентрована миюча рідина (1Л) | 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем | Сумісні з аналізаторами: А-15, А-25, ВА-200, ВА-400, BTS-350 | шт | 2 |
| 23 | Блок розчинів для EasyLyte 800 mL (мл) | 52866 - Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди | Блок розчинів (800 мл) , який складається з реагентів, що вимірюють концентрацію Nа+, K+, Cl - в пробі (реагент 1, реагент 2, реагент 3) у відсотковому співвідношенні.  Лише для використання в аналізаторах електролітів EasyLyte Na/K/Cl | шт | 3 |
| 24 | Набір розчинів для щоденної промивки/очистки EasyLyte, EasyStat, EasyBlodGas,EasyElectrolytes | 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем | Для діагностичного використання In Vitro  в аналізаторах  виробництва компанії MEDICA, США.  Склад: Розчинник-очищувач на кожен день 1 х 90 мл.Порошок очищувач на кожен день 6 пляшок. | компл | 6 |
| 25 | Електрод К для EASYLITE | 59248 - Калійний електрод IVD (діагностика in vitro) | електроди аналізатору easylyte, призначені для вимірювання концентрації іонів в пробі при роботі з аналізатором серії EASYLITE | шт | 2 |
| 26 | Електрод Na для EASYLITE | 59249 - Натрієвий електрод, IVD (діагностика in vitro) | електроди аналізатору easylyte, призначені для вимірювання концентрації іонів в пробі при роботі з аналізатором серії EASYLITE | шт | 2 |
| 27 | Електрод Ca для EASYLITE | 54502 - Йонізований кальцій (iCa) IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди | електроди аналізатору easylyte, призначені для вимірювання концентрації іонів в пробі при роботі з аналізатором серії EASYLITE | шт | 2 |
| 28 | Електрод pH для EASYLITE | 54499 - Гази крові pH IVD (діагностика in vitro), набір, йон-селективні електроди | електроди аналізатору easylyte, призначені для вимірювання концентрації іонів в пробі при роботі з аналізатором серії EASYLITE | шт | 2 |
| 29 | Запасний референсний електрод EASYLITE | 59241 - Референтний електрод IVD (діагностика in vitro) | електроди аналізатору easylyte, призначені для вимірювання концентрації іонів в пробі при роботі з аналізатором серії EASYLITE | шт | 2 |
| 30 | Реагент «M-52D Diluent» 20л | 42651 - Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro) | Ізотонічний розчин, придатний для використання на автоматичному гематологічному аналізаторі MindrayBC -5000. Пластиковий контейнер в кубічному картонному коробі з ручками. Обсяг ємності повинен бути не менше 20 літрів. Розчин має бути прозорим. Не повинен містити азидів.  АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ: Боратний буфер 5г/л  Хлорид натрію ≤0.1% | пак | 18 |
| 31 | Реагент «M-52DIFF Lyse» 500мл | 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro) | Лізуючий розчин, придатний для використання на автоматичному гематологічному аналізаторі MindrayBC -5000. Пластикові непрозорі флакони. Обсяг ємності повинен бути не менше 500 мл.  АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ: поверхньо - активні речовини ＜35г/л | флак | 24 |
| 32 | Реагент «M-52LH Lyse» 100 мл | 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro) | Лізуючий розчин, придатний для використання на автоматичному гематологічному аналізаторі MindrayBC -5000. Пластикові непрозорі флакони. Обсяг ємності повинен бути не менше 100 мл.  АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ: Четвертична аммонійна сіль ＜50г/л  Ізопропіловий спирт 2-10г/л | флак | 24 |
| 33 | Реагент M-53P Probe Cleanser 50мл | 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем | АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ:  - Поверхньо - активні речовини < 2,0 г/л  - Гіпохлорид натрію < 100,0 г/л  - Гідроксид натрію < 100,0 г/л | шт | 8 |
| 34 | Контрольний матеріал CBC-5DMR 1 x 3.0 мл, норма | 55864 - Імітатори клітин крові для калібрування/ контролювання IVD (діагностика in vitro), реагент | Матеріал контрольний повинен бути аналізованим контролем всієї крові, призначений для контролю значень на лічильниках клітин з множинними параметрами гематології. Має складатися з еритроцитів та лейкоцитів ссавців та тромбоцитів людини, суспендованих у плазмоподібній рідині з консервантами.  Контрольний матеріал повинен бути адаптованим до відповідного типу аналізатора. | шт | 3 |
| 35 | «СРБ – латекс-тест»  Набір реагентів для визначення вмісту С-реактивного білку в сироватці крові, 200 визн. | 63234 - C-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз | Склад набору:  Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.)  Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.)  Реагент 3. Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 мг/л, 0.2 мл (1 шт.)  Реагент 4. Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 мг/л, 0.2 мл (1 шт.)  Аналітичні характеристики:  Чутливість тесту становить 6 мг/л (аглютинація на 2+). | набір | 18 |
| 36 | «РФ – латекс-тест»  Набір реагентів для визначення вмісту ревматоїдного фактору в сироватці крові, 200 визн. | 55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації | Склад набору :  Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.)  Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.)  Реагент 3. Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.)  Реагент 4. Негативний контроль, який містить РФ менш 12 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.)  Палички для розмішування сироваток (100 шт.)  Тестовий слайд (1шт.)  Аналітичні характеристики:  Чутливість тесту становить 12 МОд/мл (аглютинація на 2+). | набір | 7 |
| 37 | ПЧ-ТЕСТ з рідким реагентом 400 визн | 55983 - Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | Принцип методу  Вимірюється протромбіновий час - час утворення фібрину в плазмі крові в присутності іонів кальцію і тромбопластина (розчиненого екстракту з мозку кролика).  Призначення  ПЧ-тест призначений для оцінки протромбінового часу згортання. Вимірювання проводять на коагулометрі або мануально. Визначення протромбінового часу, використовується для тестування факторів протромбінового комплексу (II - протромбіну, V, VII, X) і контролю за лікуванням антикоагулянтами непрямої дії.  Склад набору  1. Тромбопластин-кальцієва суміш (рідкий реагент), 10 мл - 4 фл. Міжнародний індекс чутливості (МІЧ)  вказано в Паспорті до набору.  2. Контрольна плазма (ліофільно висушена контрольна плазма крові людини), на 1 мл - 1 фл. Аналітичні характеристики  Коефіцієнт варіації результатів визначення протромбінового часу не перевищує 10%. Допустимий розкид результатів визначення протромбінового часу в одній пробі плазми крові різними наборами | набір | 25 |
| 38 | Діагностичний моноклональний реагент анти – А для визначення групи крові людини за системою АВ0, 10мл. | 52532 - Анти-A групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла | Реагенти строго специфічні.  1. Моноклональний реагент анти-А містить моноклональні антитіла анти-А класу Ig M в титрі ≥ 1:32, Моноклональний реагент анти-А не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп В(III) і 0(I). Моноклональний реагент анти-А виявляє А1 і А2 антигени еритроцитів. Аглютинація еритроцитів з більш слабкими варіантами антигену А настає пізніше, ніж з еритроцитами А1 і А2.  2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-А - не пізніше 10 s (с).  3. Відтворюваність результатів складає 100% В основі методу дослідження з використанням даного моноклонального реагенту лежить реакція прямої аглютинації еритроцитів відповідними антитілами, що спостерігається неозброєним оком. Якщо еритроцити не містять антиген, то аглютинації не відбувається. Реакція імунологічна, тип реакції - якісна. Реагент не містить антитіл іншої специфічності. У складі реагенту не міститься інших інгредієнтів, які можуть вплинути на проведення вимірювань. Реагент отриманий методом біотехнології. Технологія виготовлення реагенту виключає можливість його контамінації патогенними для людини вірусами.   |  | | --- | | Зовнішній вигляд: | | прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків блакитного кольору. Візуально комплектація 1 фл. х 10 ml (мл) | | фл. | 25 |
| 39 | Діагностичний моноклональний реагент анти – В для визначення групи крові людини за системою АВ0,10мл. | 52538 - Анти-B групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла | Реагенти строго специфічні.  1. Моноклональний реагент анти-В містить моноклональні антитіла анти-В класу Ig M в титрі ≥ 1:32, Моноклональний реагент анти-В не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп А(II) і 0(I).  2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-В - не пізніше 10 s (с).  3. Відтворюваність результатів складає 100%. В основі методу дослідження з використанням даного моноклонального реагенту лежить реакція прямої аглютинації еритроцитів відповідними антитілами, що спостерігається неозброєним оком. Якщо еритроцити не містять антиген, то аглютинації не відбувається. Реакція імунологічна, тип реакції - якісна. Реагент не містить антитіл іншої специфічності. У складі реагенту не міститься інших інгредієнтів, які можуть вплинути на проведення вимірювань. Реагент отриманий методом біотехнології. Технологія виготовлення реагенту виключає можливість його контамінації патогенними для людини вірусами.  Звнішній вигляд: прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків блакитного кольору.  Візуально комплектація 1 фл. х 10 ml (мл) | фл. | 25 |
| 40 | Діагностичний моноклональний реагент анти - D для визначення групи крові людини за системою Rhesus, 10мл. | 52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла) | Реагент строго специфічен.  1.Моноклональний реагент анти-D Супер містить моноклональні антитіла анти-D класу Ig М в титрі ≥ 1:32  2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти- D Супер - не пізніше 60 s (с) Моноклональний реагент анти-D Супер має високу гемаглютинуючу активність і надійно виявляє відповідний антиген на еритроцитах як гомо-, так і гетерозиготних фенотипів (в прямій реакції на площині). Моноклональний реагент анти-D Супер специфічен і не дає перехресних реакцій з невідповідними антигенами.  Для отримання надійних результатів необхідно дотримання інструкції по призначенню набору. Відтворюваність результатів складає 100%.  Зовнішній вигляд:  прозора або з незначною опалесценцією безбарвна або жовтувата рідина. Візуально комплектація 1 фл. х 10 ml (мл) | фл. | 25 |
| 41 | Тест для виявлення антитіл до ВІЛ1/2, експрес-тест | 48454 - ВІЛ-1/ВІЛ-2, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз | Тест для виявлення антитіл до ВІЛ1/2 (HIV1/2)  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%  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 піпеткою, буфером або небулою з реагентом у кожному тесті, інструкцією українською мовою. | шт | 500 |
| 42 | Тест для виявлення Гепатиту В, експрес-тест | 48322 - Вірус гепатиту B, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний, експрес-аналіз | Тест для виявлення Гепатиту В (HBsAg)  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)  Тест – системи мають формат тест – касети та кожен тест має бути індивідуально укомплектований необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером або небулою з реагентом у кожному тесті, інструкцією українською мовою. | шт | 1000 |
| 43 | Тест для виявлення Гепатиту С, експрес-тест | 30829 - Набір для якісного та/або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експрес-аналіз | Тест для виявлення Гепатиту С (HCV)  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 піпеткою, буфером або небулою з реагентом у кожному тесті, інструкцією українською мовою. | шт | 1000 |
| 44 | Тест для виявлення сифілісу, експрес-тест | 51801 - Treponema pallidum, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний тест (ІХТ) | Тест для виявлення сифілісу  Загальний термін придатності: не менше 24 міс  Процедура тестування проводиться при температурі 10 – 30 0С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури.  Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка, плазма  Отримання результатів: 15 хв.  Чутливість: не нижче 98,00%  Специфічність: 100,00%  Зберігання при температурі ( 2° С - 30° С)  Тест – системи мають формат тест – касети та кожен тест має бути індивідуально укомплектований необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером або небулою з реагентом у кожному тесті, та інструкцією українською мовою.  Надання аналогів не передбачається. | шт | 4000 |
| 45 | Тест-система імуноферментна для виявлення IgM до нуклеокапсидного антигену коронавірусу SARS-CoV-2, 96 визначень | 50293 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін M (IgM) IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Тест-системи повинні дозволяти можливість проведення досліджень як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і автоматичних імуноферментних аналізаторів відкритого типу (з використанням валідованого протоколу постановки аналізу). Розчин проявника повинний бути готовий до застосування і містити готову суміш тетраметилбензидину з субстратом. Тест-системи мають забезпечувати можливість якісного виявлення IgМ антитіл до нуклеокапсидного ан-тигену коронавірусу SARS-CoV-2 у сироватці чи плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА). Об’єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку - повинен бути не більше 10 мкл. Чутливість та специфічність тест-систем має бути підтверджена документально Принцип аналізу запропонованих тест-систем повинен базуватися на методі „IgM-захоплення„ твердофазного ІФА з часом проведення аналізу не більше 2-х годин. Внесення зразка сироватки в лунку повинно супроводжуватися зміною кольору суміші реагентів в цій лунці з метою забезпечення контролю якості аналітичного етапу лабораторних досліджень. Комплект реагентів та витратних матеріалів набору повинен складатись з: - Імуносорбент. Полістироловий планшет в лунках якого сорбовані моноклональні антитіла до IgМ людини - Концентрат кон’югату (11x). Рекомбінантний нуклеокапсидний антиген коронавірусу SARS-CoV-2, кон’югований з пероксидазою хрону. Консервант: 0,4% ProClinТМ300. Червона з незначною опалесценцією рідина - Позитивний контроль. Рекомбінантний білок G Streptococcus, кон’югований з пе-роксидазою хрону. Консервант: 0,4% ProClinТМ300. Реагент не містить продуктів крові від хворих на COVID-19. Світло-жовта з не-значною опалесценцією рідина - Негативний контроль. Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HВsAg, антиген р24 ВІЛ-1, антитіла до SARS-CoV-2, ВІЛ-1/2 і вірусу гепатиту С. Консерванти: 0,2% ProClinТМ300 і 0,099% азид натрію. Світло-жовта з незнач-ною опалесценцією рідина - Концентрат розчину для промивання (26х). Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні - Розчин для розведення сироваток. Cольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0,4% ProClinТМ300. Фіолетова опалесцююча рідина - Розчин для розведення кон’югату. Cольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0,4% ProClinТМ300. Червона опалесцююча рідина - ТМБ-субстрат. 3,3’,5,5’-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню. Прозора безбарвна рідина - Стоп-реагент. Розчин сірчаної кислоти. Прозора безбарвна рідина -Клейка плівка -Інструкція з використання  Усі невикористані реагенти тест-системи зберігаються в щільно закритій первинній упаковці при (2-8)°С в захищеному від світла місці впродовж терміну придатності тест-системи. В ході проведення аналізу повинна бути можливість зберігання реагентів тест-системи протягом 8 годин при температурі (18-25)°С в захищеному від світла місці. Загальний термін придатності тест-системи повинен бути не менше 14 місяців. Наявність можливості транспортування тест-системи за температури (9-25)ºС протягом десяти діб. Тест-системи повинні бути верифіковані у референц-лабораторії ДУ «Центр громадського здоров’я Міністерства охорони здоров’я України». | шт | 4 |
| 46 | Тест-система імуноферментна для виявлення IgG до нуклеокапсидного антигену коронавірусу SARS-CoV-2, 96 визначень | 50288  Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Тест-системи повинні дозволяти можливість проведення досліджень як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і автоматичних імуноферментних аналізаторів відкритого типу (з використанням валідованого протоколу постановки аналізу).  Розчин проявника повинний бути готовий до застосування і містити готову суміш тетраметилбензидину з субстратом. Тест-системи мають забезпечувати можливість якісного виявлення IgG антитіл до нуклеокапсидного антигену коронавірусу SARSCoV-2 у сироватці чи плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА). Об’єм досліджуваного зразка, що вноситься в лунку - повинен бути не більше 30 мкл. Чутливість та специфічність тест-систем має бути підтверджена документально Принцип аналізу запропонованих тест-систем повинен базуватися на методі твердофазного непрямого ІФА з часом проведення аналізу не більше 2-х годин. Внесення зразка сироватки в лунку повинно супроводжуватися зміною кольору суміші реагентів в цій лунці з метою забезпечення контролю якості аналітичного етапу лабораторних досліджень. Комплект реагентів та витратних матеріалів набору повинен складатись з: - Імуносорбент. Полістироловий планшет в лунках якого сорбований рекомбінантний нуклеокапсидний антиген коронавірусу SARS-CoV-2 - Концентрат кон’югату (11x). Моноклональні антитіла до IgG людини,кон’юговані з пероксидазою хрону. Консервант: 0.4% ProClinТМ 300. Червона з незначною опалесценцією рідина - Позитивний контроль. Інактивована сироватка крові людини, яка містить антитіла до SARS-CoV-2. Консервант: 0.4% ProClinТМ 300. Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина - Негативний контроль. Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HВsAg, антиген р24 ВІЛ-1, антитіла до SARS-CoV-2, ВІЛ-1/2 і вірусу гепатиту С. Консервант: 0.2% ProClinТМ 300 і 0,099% азид натрію. Світло-жовта з незначною опалесценцією рідина - Концентрат розчину для промивання (26х). Концентрат фосфатно-сольового буферу, містить детергент. Безбарвна опалесцююча рідина, допускається розшарування та ви падіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні - Розчин для розведення сироваток. Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinТМ 300. Фіолетова опалесцююча рідина - Розчин для розведення кон’югату. Фосфатно-сольовий буфер, містить детергент, казеїнову фракцію білків молока, блок-компоненти, барвник і консервант 0.4% ProClinТМ300. Червона опалесцююча рідина - ТМБ-субстрат. 3,3’,5,5’-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню. Прозора безбарвна рідина - Стоп-реагент. Розчин сірчаної кислоти. Прозора безбарвна рідина - Клейка плівка - Інструкція з використання.  Усі невикористані реагенти тест-системи зберігаються в щільно закритій первинній упаковці при (2-8)°С в захищеному від світла місці впродовж терміну придатності тест-системи. В ході проведення аналізу повинна бути можливість зберігання реагентів тест-системи протягом 8 годин при температурі (18-25)°С в захищеному від світла місці. Загальний термін придатності тест-системи повинен бути не менше 14 місяців. Наявність можливості транспортування тест-системи за температури (9-25)ºС протягом десяти діб. Тест-системи повинні бути верифіковані у референц-лабораторії ДУ «Центр громадського здоров’я Міністерства охорони здоров’я України». | шт | 4 |
| 47 | Тест-система імуноферментна для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В, 192 визначення | 48319 Вірус гепатиту B, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Призначення: для якісного виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg) в сироватці та плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА).  Тест-системи повинні бути стрипової комплектації з можливістю відокремлення кожної лунки.  Можливість проведення аналізу як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і за допомогою автоматичних імуноферментних аналізаторів відкритого типу, з використанням валідованого протоколу постановки аналізу.  Принцип аналізу повинен базуватися на методі твердофазного ІФА „сендвіч”-варіанта з використанням біотин-стрептавідинового підсилення специфічного сигналу.  Наявність не менше двох режимів проведення аналізу: з використанням термошейкера та без використанням термошейкера.  Під час внесення зразка повинен змінюватися колір розчину в лунці, що забезпечує контроль внесення досліджуваного зразка в лунку.  Розчин проявника повинний бути готовий до використання і містити готову суміш тетраметилбензидину з субстратом.  Об’єм досліджуваного зразка - не більше 100 мкл.  Тривалість проведення аналізу - не більше 3-х годин.  Після первинного відкриття упаковки всі реагенти повинні бути стабільними впродовж терміну придатності тест-системи, за умови їх зберігання в щільно закритій первинній упаковці при температурі 2-8°С в захищеному від світла місці. Можливість зберігання реагентів тест-системи в ході проведення аналізу протягом 8 годин при температурі 18-25°С в захищеному від світла місці. Можливість транспортування тест-систем при температурі 9-25ºС протягом десяти діб.  Загальний термін придатності тест-системи - не менше 18 місяців.  Аналітична чутливість при проведенні аналізу з використанням термошейкеру повинна складати 0,01 МО/мл або менше. Діагностична чутливість та специфічність тест-систем - не менше 100%. Чутливість  та специфічність тест-систем повинна бути підтверджена документально.  Склад набору повинен включати:  1. Полістироловий 96-лунковий планшет в вакуумованому пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc в лунках якого сорбовані моноклональні антитіла до HBsAg. Готовий до використання.  2. Концентрат кон’югату №1 (11x). Моноклональні антитіла до HBsAg, кон’юговані з біотином. Консервант 0,4% ProClinТМ300 (синій).  3. Концентрат кон’югату №2 (11x). Стрептавідін, кон’югований з пероксидазою хрону. Консервант: 0,1% 5-бромо-5-нітро-1,3-діоксан (BND) (помаранчевий).  4. Позитивний контроль. Інактивована сироватка крові людини, яка містить HВsAg. Консервант 0,4% ProClinТМ300 [світло-жовтий]. Готовий до використання.  5. Негативний контроль. Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HВsAg, антиген р24 ВІЛ-1 та антитіла до ВІЛ-1/2, вірусу гепатиту С і T.pallidum. Консерванти 0,2% ProClinТМ300 і 0,099% азид натрію (світло-жовтий). Готовий до використання.  6. Концентрат розчину для промивання (26х). Концентрат сольового буферу з детергентом (безбарвний, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні).  7. Розчин для розведення кон’югату №1. Білково-сольовий буфер що містить детергент, блок-компоненти і консервант 0,4% ProClinТМ300 (червоний). Готовий до використання.  8. Розчин для розведення кон’югату №2. Сольовий буфер що містить детергент і консервант 0,4% ProClinТМ300 (безбарвний). Готовий до використання.  9. ТМБ-субстрат. 3,3’,5,5’-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню (безбарвний). Готовий до використання.  10. Стоп-реагент. Розчин сірчаної кислоти (безбарвний). Готовий до використання.  11. Клейка плівка.  12. Інструкція з використання. | шт | 6 |
| 48 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С, 192 визначення | 48365 Вірус гепатиту C, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Призначення: для якісного виявлення IgG та IgМ антитіл до вірусу гепатиту С в сироватці та плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА) як на ранніх стадіях, так і при хронічному перебігу захворювання.  Тест-системи повинні бути стрипової комплектації з можливістю відокремлення кожної лунки.  Можливість проведення аналізу як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і за допомогою автоматичних імуноферментних аналізаторів відкритого типу, з використанням валідованого протоколу постановки аналізу.  Принцип аналізу повинен базуватися на методі твердофазного непрямого ІФА з двоетапною процедурою.  Наявність не менше двох режимів проведення аналізу: з використанням термошейкера та без використанням термошейкера.  Під час внесення зразка повинен змінюватися колір розчину в лунці, що забезпечує контроль внесення досліджуваного зразка в лунку.  Розчин проявника повинний бути готовий до використання і містити готову суміш тетраметилбензидину з субстратом.  Об’єм досліджуваного зразка - не більше 20 мкл.  Тривалість проведення аналізу - не більше 2-х годин.  Після первинного відкриття упаковки всі реагенти повинні бути стабільними впродовж терміну придатності тест-системи, за умови їх зберігання в щільно закритій первинній упаковці при температурі 2-8°С в захищеному від світла місці. Можливість зберігання реагентів тест-системи в ході проведення аналізу протягом 8 годин при температурі 18-25°С в захищеному від світла місці. Можливість транспортування тест-систем при температурі 9-25ºС протягом десяти діб.  Загальний термін придатності тест-системи - не менше 18 місяців.  Чутливість та специфічність тест-систем - не менше 100%. Чутливість  та специфічність тест-систем повинна бути підтверджена документально.  Склад набору повинен включати:  1. Полістироловий 96-лунковий планшет в вакуумованому пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc в лунках якого сорбовані рекомбінантні білки NS3, NS4, NS5 та мозаїчний білок GST-CNab (core, NS3, NS4a, NS4b) – аналоги антигенів вірусу гепатиту С: core, NS3, NS4, NS5. Готовий до використання.  2. Концентрат кон’югату (11x). Моноклональні антитіла до IgG та IgМ людини, кон’юговані з пероксидазою хрону, консервант 0,4% ProClinТМ300 (червоний).  3. Позитивний контроль. Очищені імуноглобуліни людини, специфічні до вірусу гепатиту С, консервант 0,4% ProClinТМ300 (світло-жовтий). Готовий до використання.  4. Негативний контроль. Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HВsAg, антиген р24 ВІЛ-1, антитіла до ВІЛ-1/2, вірусу гепатиту С і Т.pallidum, консерванти: 0,2% ProClinТМ300 і 0,099% азид натрію (світло-жовтий). Готовий до використання.  5. Концентрат розчину для промивання (26х). Концентрат сольового буферу з детергентом (безбарвний, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні).  6. Розчин для розведення сироваток. Білково-сольовий буфер що містить детергент, блок-компоненти і консервант 0,4% ProClinТМ300 (фіолетовий). Готовий до використання.  7. Розчин для розведення кон’югату. Білково-сольовий буфер, що містить детергент, блок-компоненти і консервант 0,4% ProClinТМ300 (червоний). Готовий до використання.  8. ТМБ-субстрат. 3,3’,5,5’-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню (безбарвний). Готовий до використання.  9. Стоп-реагент. Розчин сірчаної кислоти (безбарвний). Готовий до використання.  10. Клейка плівка.  11. Інструкція з використання. | шт | 6 |
| 49 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgM до Treponema pallidum, 192 визначення | 51815 Treponema pallidum, антитіла класу імуноглобулін G (IgG) та імуноглобулін M (IgM), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Призначення: для якісного виявлення IgG та IgМ антитіл до Treponema pallidum в сироватці та плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА) як на ранніх стадіях, так і при хронічному перебігу захворювання.  Тест-системи повинні бути стрипової комплектації з можливістю відокремлення кожної лунки.  Можливість проведення аналізу як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і за допомогою автоматичних імуноферментних аналізаторів відкритого типу, з використанням валідованого протоколу постановки аналізу.  Принцип аналізу повинен базуватися на методі твердофазного непрямого ІФА з двоетапною процедурою.  Наявність не менше двох режимів проведення аналізу: з використанням термошейкера та без використанням термошейкера.  Під час внесення зразка повинен змінюватися колір розчину в лунці, що забезпечує контроль внесення досліджуваного зразка в лунку.  Розчин проявника повинний бути готовий до використання і містити готову суміш тетраметилбензидину з субстратом.  Об’єм досліджуваного зразка - не більше 20 мкл.  Тривалість проведення аналізу - не більше 2-х годин.  Після первинного відкриття упаковки всі реагенти повинні бути стабільними впродовж терміну придатності тест-системи, за умови їх зберігання в щільно закритій первинній упаковці при температурі 2-8°С в захищеному від світла місці. Можливість зберігання реагентів тест-системи в ході проведення аналізу протягом 8 годин при температурі 18-25°С в захищеному від світла місці. Можливість транспортування тест-систем при температурі 9-25ºС протягом десяти діб.  Загальний термін придатності тест-системи - не менше 18 місяців.  Чутливість та специфічність тест-систем - не менше 100%. Чутливість  та специфічність тест-систем повинна бути підтверджена документально.  Склад набору повинен включати:  1. Полістироловий 96-лунковий планшет в вакуумованому пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc в лунках якого сорбовані рекомбінантні білки Трр 15, Трр 17, Трр 41 та Трр 47 – аналоги антигенів T. pallidum. Готовий до використання.  2. Концентрат кон’югату (11x). Моноклональні антитіла до IgG та IgМ людини, кон’юговані з пероксидазою хрону, консервант 0,4% ProClinТМ300 (червоний).  3. Позитивний контроль. Очищені імуноглобуліни людини, специфічні до T.pallidum, консервант 0,4% ProClinТМ300 (світло-жовтий). Готовий до використання.  4. Негативний контроль. Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HВsAg, антиген р24 ВІЛ-1, антитіла до ВІЛ-1/2, вірусу гепатиту С і Т.pallidum, консерванти: 0,2% ProClinТМ300 і 0,099% азид натрію (світло-жовтий). Готовий до використання.  5. Концентрат розчину для промивання (26х). Концентрат сольового буферу з детергентом (безбарвний, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні).  6. Розчин для розведення сироваток. Білково-сольовий буфер що містить детергент, блок-компоненти і консервант 0,4% ProClinТМ300 (фіолетовий). Готовий до використання.  7. Розчин для розведення кон’югату. Білково-сольовий буфер, що містить детергент, блок-компоненти і  консервант 0,4% ProClinТМ300 (червоний). Готовий до використання.  8. ТМБ-субстрат. 3,3’,5,5’-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню (безбарвний). Готовий до використання.  9. Стоп-реагент. Розчин сірчаної кислоти (безбарвний). Готовий до використання.  10. Клейка плівка.  11. Інструкція з використання. | шт | 4 |
| 50 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу імунодефіциту людини першого та другого типів, 192 визначення | 48451 ВІЛ-1/ВІЛ-2, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Призначення: для виявлення сумарних антитіл (IgG, IgM, IgА) до вірусу імунодефіциту людини 1 та 2 типів в сироватці та плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу, в тому числі на ранніх етапах ВІЛ-інфекції.  Тест-системи повинні бути стрипової комплектації з можливістю відокремлення кожної лунки.  Можливість проведення аналізу як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і за допомогою автоматичних імуноферментних аналізаторів відкритого типу, з використанням валідованого протоколу постановки аналізу.  Принцип аналізу повинен базуватися на методі твердофазного ІФА „сендвіч”-варіанта, з використанням біотин-стрептавідинового підсилення специфічного сигналу.  Наявність не менше двох режимів проведення аналізу: з використанням термошейкера та без використанням термошейкера.  Під час внесення зразка повинен змінюватися колір розчину в лунці, що забезпечує контроль внесення досліджуваного зразка в лунку.  Розчин проявника повинний бути готовий до використання і містити готову суміш тетраметилбензидину з субстратом.  Об’єм досліджуваного зразка - не більше 70 мкл.  Тривалість проведення аналізу - не більше 2-х годин.  Після первинного відкриття упаковки всі реагенти повинні бути стабільними впродовж терміну придатності тест-системи, за умови їх зберігання в щільно закритій первинній упаковці при температурі 2-8°С в захищеному від світла місці. Можливість зберігання реагентів тест-системи в ході проведення аналізу протягом 8 годин при температурі 18-25°С в захищеному від світла місці. Можливість транспортування тест-систем при температурі 9-25ºС протягом десяти діб.  Загальний термін придатності тест-системи - не менше 18 місяців.  Чутливість та специфічність тест-систем - не менше 100%. Чутливість та специфічність тест-систем повинна бути підтверджена документально.  Склад набору повинен включати:  1. Полістироловий 96-лунковий планшет в вакуумованому пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc, в лунках якого сорбовані рекомбінантні поліпептиди – аналоги антигенів ВІЛ-1 Env1 (gp120, gp41), Gag1 (p24, p17) і ВІЛ-2 Env2 (gp36). Готовий до використання.  2. Концентрат кон’югату №1 (11x). Суміш біотинільованих кон’югатів рекомбінантних поліпептидів Env-1 і Env-2. Консервант 0,25% фенол (синій).  3. Концентрат кон’югату №2 (11x). Суміш пероксидазних кон’югатів стрептавідину та рекомбінантних антигенів ВІЛ. Консервант: 0,1% 5-бромо-5-нітро-1,3-діоксан (BND) (помаранчевий).  4. Позитивний контроль. Очищені IgG людини, специфічні до ВІЛ. Консервант 0,4% ProClinТМ300 (світло-жовтий). Готовий до використання.  5. Негативний контроль. Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HВsAg, антиген р24 ВІЛ-1 та антитіла до ВІЛ-1/2, вірусу гепатиту С і T.pallidum. Консерванти 0,2% ProClinТМ300 і 0,099% азид натрію (світло-жовтий). Готовий до використання.  6. Концентрат розчину для промивання (26х). Концентрат сольового буферу з детергентом (безбарвний, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні).  7. Розчин для розведення кон’югату №1. Білково-сольовий буфер що містить детергент, блок-компоненти і консервант 0,4% ProClinТМ300 (фіолетовий). Готовий до використання.  8. Розчин для розведення кон’югату №2. Сольовий буфер що містить детергент, блок-компоненти і консервант 0,4% ProClinТМ300 (червоний). Готовий до використання.  9. ТМБ-субстрат. 3,3’,5,5’-тетраметилбензидин в розчині, що містить перекис водню (безбарвний). Готовий до використання.  10. Стоп-реагент. Розчин сірчаної кислоти (безбарвний). Готовий до використання.  11. Клейка плівка.  12. Інструкція з використання. | шт | 4 |
| 51 | Смужки індикаторні РН № 50 | 54522 - рН сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз | Смужки індикаторні рН-тест 50 індикаторних смужок для визначення рН сечі | пак | 10 |
| 52 | Смужки індикаторні Ацетонтест №50 | 54519 - Кетони сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз | Для визначення змісту кетонових тіл в сечі у діапазоні концентрацій від 1,5 до 15 ммоль/дм3 за допомогою кольорової шкали. | пак | 12 |
| 53 | Смужки індикаторні Глюкотест №100 | 54518 - Глюкоза сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз | Одноразового використання, призначені для виявлення вмісту глюкози в сечі в діапазоні концентрацій від 0,1 до 2 % за допомогою кольорової шкали | пак | 60 |
| 54 | Набір для визначення концентрації глюкози у біологічних рідинах глюкозооксидазним методом, 200 мл | 53301 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | СКЛАД НАБОРУ  1. Ензими (розчин) - 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл;  - пероксидаза (2200 ± 220) U/л;  - ±,D-глюкозооксидаза (18000 ± 1800) U/л;  - 4-амінофеназон (110 ± 11) мг/л;  - стабілізатори, активатори.  2. Буферний розчин - 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл;  - фосфатний буфер (рН 7,2 - 7,4) (0,10 ± 0,01) моль/л;  - фенол (190 ± 19) мг/л;  - стабілізатори.  3. Антикоагулянт - 1 флакон або пакет.  4. Калібрувальний розчин глюкози ((10,0 ± 0,5) ммоль/л або (1802 ± 90) мг/л) - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл.  АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ  Набір розрахований на 50 макро-, 100 напівмікро- чи 200 мікровизначень (сумарний об'єм робочого розчину 200 мл) з урахуванням холостих та калібрувальних проб. Діапазон визначаємих концентрацій - від 0,056 ммоль/л до 25 ммоль/л або від 10 мг/л до 4500 мг/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 % | набір | 30 |

У разі подання пропозиції, яка не відповідає медико-технічним вимогам та визначеному переліку, пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам до предмета закупівлі.

***Учасники вправі подавати свої пропозиції на* *реактиви згідно вищевказаного переліку або їх еквівалент.***

**Загальні вимоги:**

**1.** Учасник подає пропозицію за повним переліком найменування товару (або еквівалент) по даній таблиці. Не допускаються будь-які відхилення від наведеного переліку товару, а також порушення їх нумерації.

**2.** Учасник надає ***оригінал гарантійного листа, наданого безпосередньо виробником або його уповноваженим представником в Україні*** (якщо Учасник не є виробником товару), який підтверджує можливість поставки товару, що є предметом закупівлі ***у необхідній кількості, якості***, визначені цим оголошенням про проведення процедури закупівлі.

**3.** Учасник повинен ***надати гарантійний лист про те, що товар, при поставці буде супроводжуватися сертифікатами якості або ін. документами, що підтверджують якість товару та сертифікатами чи деклараціями про відповідність товару вимогам відповідного технічного регламенту разом з додатками (за наявності) згідно з чинним законодавством України, завірений підписом та печаткою (у разі наявності) Учасника).***

**4.** При наданні еквіваленту, учасник повинен надати таблицю відповідності медико-технічним характеристикам з посиланням на сторінку методичних вказівок, або інструкцій, або ін. товару, який пропонується. ***(Надати копії методичних вказівок, або інструкцій, або паспортів, або ін. документів товару–еквіваленту, завірені підписом та печаткою (у разі наявності) Учасника).***

***Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити, з урахуванням податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, витрат на транспортування, усіх інших витрат.***

**Додаток 4**

**до тендерної документації**

**Перелік необхідних документів, які має подати Переможець**

**відповідно до вимог, встановлених пунктом 47 Особливостей**

**1)** *Переможець процедури закупівлі має надати повний витяг з інформаційно-аналітичної системи «Облік відомостей про притягнення особи до кримінальної відповідальності та наявності судимості» про те, що фізична особа, яка є учасником процедури закупівлі* / *керівник учасника процедури закупівлі до кримінальної відповідальності не притягується, незнятої чи непогашеної судимості не має та в розшуку не перебуває* (підпункт 5, 6 та 12 пункту 47 Особливостей) - *Документ повинен бути виданий не раніше, як за 30 календарних днів до дати розкриття тендерних пропозицій або більш пізнішу дату.*

2) *Переможець надає довідку в довільній формі про те, що між ним і Замовником не було укладено договору про закупівлю за яким переможець процедури закупівлі не виконав свої зобов’язання, що призвело до його дострокового розірвання, і було застосовано санкції у вигляді штрафів та/або відшкодування збитків - протягом трьох років з дати дострокового розірвання такого договору*

*або*

*Переможець процедури закупівлі, що перебуває в обставинах, зазначених в абзаці 14 пункту 47 Особливостей, може надати підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відмови в участі у процедурі закупівлі. Для цього він повинен довести, що сплатив або зобов’язався сплатити відповідні зобов’язання та відшкодування завданих збитків* (абзац 14 пункту 47 Особливостей).

*Замовник не вимагає документального підтвердження публічної інформації, що оприлюднена у формі відкритих даних згідно із Законом України «Про доступ до публічної інформації» та/або міститься у відкритих єдиних державних реєстрах, доступ до яких є вільним, або публічної інформації, що є доступною в електронній системі закупівель, крім випадків, коли доступ до такої інформації є обмеженим на момент оприлюднення оголошення про проведення відкритих торгів.*

*Переможець процедури закупівлі може додатково завантажити в Систему інші документи, що підтверджують відсутність інших підстав, визначених пунктом 47 Особливостей.*

До уваги Переможця!

Згідно пункту 17 Особливостей, переможець процедури закупівлі під час укладення договору про закупівлю повинен надати відповідну інформацію про право підписання договору про закупівлю, *наприклад:*

для керівника Учасника - виписка з протоколу зборів засновників або протокол зборів засновників та/або наказ про призначення (витяг з наказу) та/або інший документ, що підтверджує повноваження керівника Учасника;

для іншої посадової особи Учасника – довіреність (доручення) керівника Учасника на ім’я уповноваженої особи Учасника та виписка з протоколу зборів засновників та/або протокол зборів засновників та/або наказ (витяг з наказу) про призначення керівника, який надав довіреність (доручення) та/або інший документ, що підтверджує повноваження посадової особи Учасника;

1. для учасників фізичних осіб-підприємців/фізичних осіб, що подають пропозицію від власного імені та особисто підписують документи тендерної пропозиції та договору – інформація в довільній формі, що підтверджує повноваження фізичної особи;

**Додаток 5**

**до тендерної документації**

**Інші документи встановлені Замовником для Учасника:**

**1.** Довідка в довільній формі про Учасника (дані про керівництво, фактична адреса, достовірні контакти), завірена підписом та печаткою (у разі наявності).

**2.** Документи, що підтверджують повноваження посадової особи або представника Учасника процедури закупівлі щодо підпису документів тендерної пропозиції та договору про закупівлю, наприклад:

для керівника Учасника - виписка з протоколу зборів засновників або протокол зборів засновників та/або наказ про призначення (витяг з наказу) та/або інший документ, що підтверджує повноваження керівника Учасника;

для іншої посадової особи Учасника – довіреність (доручення) керівника Учасника на ім’я уповноваженої особи Учасника та виписка з протоколу зборів засновників та/або протокол зборів засновників та/або наказ (витяг з наказу) про призначення керівника, який надав довіреність (доручення) та/або інший документ, що підтверджує повноваження посадової особи Учасника;

1. для учасників фізичних осіб-підприємців/фізичних осіб, що подають пропозицію від власного імені та особисто підписують документи тендерної пропозиції та договору – інформація в довільній формі, що підтверджує повноваження фізичної особи.

**3.** Довідка про присвоєння ідентифікаційного номера/коду. *(Для Учасників фізичних осіб-підприємців/фізичних осіб*).

**4.** Відповідний дозвіл або ліцензія на провадження певного виду господарської діяльності (якщо отримання такого дозволу або ліценції на провадження такого виду діяльності передбачено законодавством).

*(У разі відсутності, надати лист пояснення в довільній формі).*

**5.** Підписаний та завірений печаткою (у разі наявності) Учасником проєкт договору до якого включені істотні умови договору ***(Додаток №3).***

**6.** Гарантійний лист, складений у довільній формі (за підписом уповноваженої особи та завірений печаткою (у разі наявності) Учасника) з інформацією про те, що відповідальність за достовірність наданих документів та інформації в своїй тендерній пропозиції безпосередньо несе Учасник.

**7.** Документ, який підтверджує, що запропонований товар не є товаром, що походить з Російської Федерації / Республіки Білорусь (сертифікат про походження товару / засвідчена декларація про походження товару / декларація про походження товару / сертифікат про регіональне найменування товару / інший документ з інформацією про країну походження товару).

**8.** Відповідно до Закону України «Про захист персональних даних» від 01.06.2010 №2297-VI, *учасники – фізичні особи-підприємці/фізичні особи, а також службова(і)/посадова(і) особа(и) Учасника, що уповноважена(і) на підписання документів тендерної пропозиції, надають лист-згоду,* завірений підписом та печаткою (у разі наявності) Учасника на обробку персональних даних за формою:

Відповідно до Закону «Про захист персональних даних», я \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ *(зазначити прізвище, ім'я, по-батькові)*, даю згоду на обробку, використання, поширення та доступ до персональних даних, які передбачено Законом України “Про публічні закупівлі”, а також згідно з нормами чинного законодавства, моїх персональних даних (у т. ч. паспортні дані, ідентифікаційний код, Свідоцтво платника податку або витяг з Реєстру платників податку, банківські реквізити, розрахункові рахунки, електронні ідентифікаційні дані: номери телефонів, електронні адреси або інша необхідна інформація, передбачена законодавством), відомостей, які надаю про себе для забезпечення участі у процедурі закупівлі, цивільно-правових та господарських відносин.

Примітка! Не підлягає розкриттю інформація, що обґрунтовано визначена учасником як конфіденційна, у тому числі інформація, що містить персональні дані. *(У даному випадку необхідно надати лист пояснення з обгрунтуванням в довільній формі)*.

*Учасники не засвідчують документи (матеріали та інформацію), що подаються у складі тендерної пропозиції, печаткою та підписом уповноваженої особи учасника, якщо такі документи (матеріали та інформація) надані у формі електронного документа через електронну систему закупівель із накладанням удосконаленого електронного підпису або кваліфікованого електронного підпису, що базується на кваліфікованому сертифікаті електронного підпису, відповідно до вимог Закону України "Про електронні довірчі послуги".*

*Замовник не вимагає документального підтвердження публічної інформації, що* *оприлюднена у формі відкритих даних згідно із Законом України «Про доступ до публічної інформації» та/або міститься у відкритих єдиних державних реєстрах, доступ до яких є вільним, або публічної інформації, що є доступною в електронній системі закупівель, крім випадків, коли доступ до такої інформації є обмеженим на момент оприлюднення оголошення про проведення відкритих торгів.*

*Якщо у даному додатку зазначені документи, зміст та інформація яких оприлюднена у формі відкритих даних згідно із Законом України «Про доступ до публічної інформації» та/або міститься у відкритих єдиних державних реєстрах, доступ до яких є вільним, або публічної інформації, що є доступною в електронній системі закупівель, то Учаснику не потрібно надавати ніякого документу і це не буде підставою для відхилення пропозиції Учасника.*

*Замовник не заперечує щодо надання Учасником, за його бажанням, будь-яких додаткових документів.*