**Додаток 2**

 *до тендерної документації*

**Технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі**

**/МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ /**

**Національний класифікатор України ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник"-33690000-3 (CPV) - Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви)**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Назва** | **Код НК 024:2023** | **Медико-технічні вимоги** | **Кількість** | **Пакування** |
| 1. 1
 | 105-000814-00 АЛТ (4\*35 мл + 2\*18 мл) | 52925 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro ), реагент | R1: Трис-буфер 150 ммоль/лL-аланін 750 ммоль/лLDH ≥ 1200 Ед/лNADH 0,4 ммоль/лR2:α-оксоглутарат 90 ммоль/лНАДН 0,9 ммоль/л | 6 | паков |
| 1. 2
 | 105-000815-00 АСТ (4\*35 мл + 2\*18 мл) | 52953 Ізоферменти аспартатамінотрансфераз и (AST) IVD (діагностика in vitro ), реагент | R1:Трис-буфер 100 ммоль/лL-аспартат 300 ммоль/лLDH ≥900 Ед/лMDH ≥600 Ед/лNADH 0,4 ммоль/лR2:α-оксоглутарат 60 ммоль/лNADH 0,9 ммоль/л | 6 | паков |
| 1. 3
 | 105-000823-00 Білок загальний (4\*40 мл) | 53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro ), реагент | Калій-Натрій тартрат 32 ммоль/лНатрію гідроксид 200 ммоль/лКалію йодид 30 ммоль/лМіді сульфат 12 ммоль/л | 4 | паков |
| 1. 4
 | 105-000826-00 Білірубін загальний (VOX) (4\*35 мл + 2\*18 мл) | 53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro ), реагент | R1:Цитратний буфер - 100 ммоль/лПАВ ＜1%R2: Фосфатний буфер - 10 ммоль/лВанадат - 4 ммоль/л | 8 | паков |
| 1. 5
 | 105-000827-00 Білірубін прямий (VOX) (4\*35 мл + 2\*18 мл) | 53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro ), реагент | R1: Тартратний буфер - 100 ммоль/лR2: Фосфатний буфер-10 ммоль/лВанадат - 4 ммоль/л | 8 | паков |
| 1. 6
 | 105-000824-00 Сечовина (4\*35 мл + 2\*18 мл) | 53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro ), реагент | R1:Трис - буфер 120 ммоль/лADP 750 ммоль/лУреаза ≥40 КОд/лGLDH ≥0.4 КОд/лR2:NADN 1.2 ммоль/лα-оксоглутарат 25 ммоль/л | 6 | паков |
| 1. 7
 | 105-004614-00 Креатинін (2\*27 мл + 1\*18 мл) | 53252 Креатинін IVD (діагностика in vitro ), реагент | R1: CRTase 40 кОд/лСаркозин Окситаза >7 кОд/лАскорбінової кислоти оксидаза 2 кОд/лКаталаза >100 кОд/лESPMT 0.47 кОд/лR 2: Креатинкіназа >400 кОд/лПероксидаза >50 кОд/л4-аміноантипірин - 2.95 ммоль/л | 6 | паков |
| 1. 8
 | 105-000848-00 Сечова кислота (4\*40 мл + 2\*20 мл) | 53586 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro ), реагент | R1:Фосфатний буфер 70 ммоль/лПероксидаза 5000 Од/лАскорбатоксидаза 3000 Од/лTOOS 0.72 ммоль/лR2: Фосфатний буфер 70 ммоль/лПероксидаза 70 ммоль/л4-AAP 1.7 ммоль/лУріказа 750 Од/л | 2 | паков |
| 1. 9
 | 105-000820-00 Холестерин загальний (4\*40 мл) | 53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro ), реагент | Фосфатний буфер 100 ммоль/лФенол 5 ммоль/л4-аміноантипірин 0.3 ммоль/лХолестеринестераза >150 КОд/лХолестериноксідаза >100 КОд/лПероксідаза 5 КОд/л | 6 | паков |
| 1. 10
 | 105-000821-00 Тригліцериди (4\*40 мл) | 53462 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro ), реагент | Фосфатний буфер 50 ммоль/л4-Хлорфенол 5 ммоль/лATP 2 ммоль/лMg2+ 4.5 ммоль/лГліцерокіназа ≥ 0.4 Од/млПероксідаза ≥ 0.5 Од/млЛіпопротеїнова ліпаза ≥ 1.3 Од/мл4-аміноантипірин 0.25 ммоль/лГліцерин-3-фосфатоксідаза ≥ 1.5 Од/мл | 2 | паков |
| 1. 11
 | 105-000849-00 Глюкоза (GOD-POP метод) (4\*40 мл + 2\*20 мл) | 53307 Глюкоза IVD (діагностика in vitro ), реагент | R1: Фосфатний буфер - 100 ммоль/лАскорбатоксидаза - 4700 Од/лR2: Фосфатний буфер 100 ммоль/лПероксидаза 4700 Од/л4-аміноантипірин - 0.7 ммоль/лп-гідроксібензоат натрію - 1.3 ммоль/л | 4 | паков |
|  | 105-000816-00 Лужна фосфатаза (4\*35 мл + 2\*18 мл) | 55962Лужна фосфатазалейкоцитів IVD(діагностика *in vitro*),реагент | R1: Буфер АМР, Магнію ацетат, Цинку сульфатR2: п-нітрофенілфосфат | 1 | паков |
| 1. 12
 | 105-001127-00 Мультикалібратор 1ф \*3 мл | 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), калібратор | Ліофілізований контрольний матеріал на основі людської сироватки. Використовується у біохімічних системах Mindray BS для калібрування при кількісному визначенні рутинних параметрів сироватки | 20 | флак |
| 1. 13
 | 105-009119-00 Контроль ClinChem (рівень1) (1ф-5мл) | 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал | Ліофілізований контрольний матеріал на основі людської сироватки | 20 | флак |
| 1. 14
 | 105-009120-00 Контроль ClinChem ( рівень 2) (1фл - 5мл) | 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал | Ліофілізований контрольний матеріал на основі людської сироватки | 20 | флак |
| 1. 15
 | 105-000748-00 Очищуючий розчин (CD80), 1Л | 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем | Гідрохлорид натрію, неіонні ПАР, поліаніонні ПАР, буфери, стабілізатори тощо | 12 | набір |
| 1. 16
 | 115-037543-00 Кювети для BS-230 (5шт/сегм/1000сегм/уп) | 61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) одноразового використання | Є резервним контейнером для реакції між аналітом у зразку та реагентом. Використовуються сегменти пластикової кювети реакції. Кожен сегмент складається з 5 кювет (5 мм × 5 мм). Довжина світлового шляху кювети складає 5 мм, а внутрішні розміри - 5 мм (довжина) × 5 мм (глибина) × 29,5 мм (висота). Матеріал кювет - пластик | 1 | паков |
|  | Аланінамінотрансфераза СпЛ (АЛТ СпЛ) (1200 мл 500/250/120 визн) | 52923 - Аланінамінотрансфераза(ALT) IVD (діагностика invitro ), набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Субстрат: DL-Аланін - 200 mmol/l (ммоль/л); α- кетоглютарат - 2 mmol/l (ммоль/л).2. Реагент 2. Проявник: 2,4-динітрофенілгідразин - 1 mmol/l (ммоль/л).3. Реагент 3. Натрію гідроксид 0.4 N концентрат 20х.4. Калібратор. Розчин пірувату - 2.0 mmol/l (ммоль/л).5. Інструкція з використання.6. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.028 - 1.01 µkat/l (мккат/л). Відхилення від лінійності не перевищує 6%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності розведіть зразки NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на фактор розведення.2. Чутливість не менш 0.028 µkat/l (мккат/л) .3. Коефіцієнт варіації результатів визначень - не більш 6%.. | 8 | паков |
|  | Аспартатамінотрансфераза СпЛ (АСТ СпЛ)(1200 мл 500/250/120 визн) | 52954-Загальнааспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика invitro ), набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Субстрат: DL-Аспартат - 100 mmol/l (ммоль/л); α- кетоглютарат - 2 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Проявник: 2,4-динітрофенілгідразин (ДНФГ) - 1 mmol/l (ммоль/л).3. Реагент 3. Натрію гідроксид 0.4 N концентрат 20х.4. Калібратор. Розчин пірувату - 2.0 mmol/l (ммоль/л).5. Інструкція з використання.6. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.028 - 1.01 µkat/l (мккат/л). Відхилення від лінійності не перевищує 6%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності розведіть зразки NaCl 9 g/l (г/л)та помножте результат на фактор розведення.2. Чутливість не менш 0.028 µkat/l (мккат/л) .3. Коефіцієнт варіації результатів визначень - не більш 6%. | 8 | паков |
|  | Загальний білок СпЛ1000 мл/1000 визн | 61900 - Загальний білок IVD(діагностика in vitro ),набір,спектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Натрій калію тартрат - 15 mmol/l (ммоль/л); натрій йодид - 100 mmol/l (ммоль/л); калію йодид - 5 mmol/l (ммоль/л); сульфат міді (II) - 19 mmol/l (ммоль/л).2. Стандарт. Розчин альбуміну - 70 g/l (г/л).3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 5 - 150 g/l (г/л). Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 5 g/l (г/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. | 4 | паков |
|  | Альбумін СпЛ500 мл/500 визн | 53597-Альбумін IVD(діагностика in vitro ),набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Бромкрезоловий зелений рН 4.2 – 0.12 mmol/l (ммоль/л).2. Стандарт. Водний розчин альбуміну, 50 g/l (г/л) 3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 5 - 60 g/l (г/л). Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 5 g/l (г/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. | 1  | паков |
|  | Білкові фракції СпЛ6х100мл | 53592 - Множинні білки клінічноїхімії IVD (діагностика invitro ), набір,нефелометричний/турбідиметричний аналіз | Склад набору1. Реагент 1. Основний фосфатний буфер 3.35 mol/l (моль/л), рН 6.5 2. Реагент 2. Фосфатний буфер 3.08 mol/l (моль/л), рН 6.53. Реагент 3. Фосфатний буфер 2.50 mol/l (моль/л), рН 6.54. Реагент 4. Фосфатний буфер 2.36 mol/l (моль/л), рН 6.55. Реагент 5. Фосфатний буфер 1.96 mol/l (моль/л), рН 6.5 6. Реагент 6. Фосфатний буфер 1.62 mol/l (моль/л), рН 6.57. Інструкція з використання8. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 1-100 %. Відхилення від лінійності не перевищує 10%. 2. Чутливість не менш 1%.3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10%. | 2 | паков |
|  | Сечовина-У-набір для визначення концентрації сечовини у біологічних рідинах уреазним методом (REF НР018.02)(400 мл/ 200 макс. визнач.) | 53587Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | СКЛАД НАБОРУ1.Буферний розчин - 2 флакони по (100 ± 2) мл:- фосфатний буфер (120 ± 6) ммоль/л;- саліцилат натрію (60 ± 3) ммоль/л;- нітропрусид натрію (5,0 ± 0,2) ммоль/л;- ЕДТО кислота (1,00 ± 0,05) ммоль/л;2. Гіпохлоритний реагент - 2 флакони з (100 ± 2) мл.:- гіпохлорит натрію (10,0 ± 0,5) ммоль/л;- гідроокис натрію (0,40 ± 0,02) моль/л;3.Калібрувальний розчин сечовини - 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл;- сечовина (10,0 ± 0,5) ммоль/л або (60,0 ± 1,8) мг/100 мл.;- у перерахуванні на азот сечовини (4,67 ± 0,10) ммоль/л. або (28,0 ± 1,4) мг/100 мл;4. Уреаза концентрат 5 кМОд/мл - 2 пробірки по (0,50 ± 0,05) мл.АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 200 напівмікровизначень або 100 макровизначень сечовини, з урахуванням холостих і калібрувальних проб. Діапазон визначаємих концентрацій - від 1 ммоль/л до 17 ммоль/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %. | 8  | набір |
|  | Креатинін-кін.СпЛ 500 мл/500 визн | 53251-Креатинін IVD(діагностика in vitro ),набір,спектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Пікриновий реагент: пікринова кислота – 17.5 mmol/l (ммоль/л).2. Реагент 2. Лужний реагент: гідроксид натрію - 0.29 mmol/l (ммоль/л).3. Стандарт. Водний розчин креатиніну - 167 µmol/l (мкмоль/л).4. Інструкція з використання.5. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 26 - 1000 µmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 2.2. Чутливість не менш 26 µmol/l (мкмоль/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | 5 | паков |
|  | Креатинін СпЛ 600 мл/400 визн | 53251-Креатинін IVD(діагностика in vitro ),набір,спектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Пікриновий реагент: пікринова кислота – 32 mmol/l (ммоль/л).2. Реагент 2. Лужний реагент: натрію гідроксид - 1.15 mol/l (моль/л).3. Реагент 3. Осаджувач: трихлороцетова кислота – 1.22 mol/l (моль/л).4. Стандарт. Водний розчин креатиніну, 166 µmol/l (мкмоль/л).5. Інструкція з використання.6. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики 1.Лінійністьвимірювального діапазону: 30 - 885 µmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 2.2. Чутливість не менш 30 µmol/l (мкмоль/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | 4  | паков |
|  | Сечова кислота СпЛ500 мл/500визн | 53583 -Сечова кислота IVD(діагностика in vitro ),набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Буфер: фосфат рН 7.4 - 50 mmol/l (ммоль/л); ДХФС - 4 mmol/l (ммоль/л).2. Реагент 2. Ензими: уріказа - 60 U/l (Од/л); пероксидаза - 660 U/l (Од/л); аскорбат оксидаза - 200 U/l (Од/л); 4-амінофеназон - 1 mmol/l (ммоль/л).3. Стандарт. Водний розчин сечової кислоти - 357 µmol/l (мкмоль/л).4. Інструкція з використання.5. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 12 - 1200 µmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1(в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 12 µmol/l (мкмоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | 2 | паков |
|  | Білірубін-набір для визначення концентрації загального та прямого білірубіну у сироватці крові (REF НР005.01)(250 мл/ 55+ 55 макс. визнач.) | 63410Загальний / кон'югований (прямий) білірубін ІВД, комплект, спектрофотометрія | СКЛАД НАБОРУ1. Розчин сульфанілової кислоти - 1 флакон з (50 ± 2) мл;- сульфанілова кислота - (25,0 ± 1,2) ммоль/л;2. Кофеїновий реактив (концентрат) - 2 флакона з (50 ± 2) мл;- бензоат натрію - (0,500 ± 0,025) моль/л;- ацетат натрію - (1,500 ± 0,075) моль/л;- кофеїн - (50,0 ± 1,5) г/л;3. Розчин нітриту натрію 350 ммоль/л - 1 ампула з (5,0 ± 0,3) мл.АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 110 визначень (55 визначень прямого та 55 загального білірубіну) при витраті робочого розчину на визначення відповідно цієї методики. Діапазон визначаємих концентрацій - від 2 мг/л до 200 мг/л (від 3,4 мкмоль/л до 340 мкмоль/л). Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %. | 40 | набір |
|  | Глюкоза Ф-набір для визначення концентрації глюкози у біологічних рідинах глюкозооксидазним методом (REF НР009.02)(200 мл/ 200 макс. визнач.) | 53301Глюкоза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | СКЛАД НАБОРУ1. 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 АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір 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 %. | 70 | набір |
|  | Сіроглікоїди СпЛ40 визн | 59074 -Визначення хромогенуIVD (діагностика in vitro ),набір, спектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Хлорна кислота, 3.6 mol/l (моль/л).2. Реагент 2. Фосфорновольфрамова кислота, 5%3. Реагент 3. Барію хлорид – 48 mmol/l (ммоль/л).4. Реагент 4. Розчин порівняння – 2.5 mol/l (моль/л).5. Інструкція з використання.6. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 1-15 од. S-H. Відхилення від лінійності не перевищує 10 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 1 од. S-H.3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10 %. | 6  | паков |
|  | Холестерин СпЛ1000 мл/1000 визн | 53359-Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro ),набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. PIPES рН 6.9 - 90 mmol/l (ммоль/л); фенол - 26 mmol/l (ммоль/л); ХЕ - 1000 U/l (Од/л); ХО - 300 U/l (Од/л), пероксидаза - 650 U/l (Од/л); 4-амінофеназон – 0.4 mmol/l (ммоль/л).2. Стандарт. Розчин холестерину - 5.16 mmol/l (ммоль/л).3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.25 - 20 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 0.25 mmol/l (ммоль/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | 4 | паков |
|  | Тригліцериди СпЛ500 мл/500 визн | 53460-Тригліцериди IVD(діагностика in vitro ),набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. GOOD рН 6.3 -50 mmol/l (ммоль/л); р-хлорофенол -2 mmol/l (ммоль/л); ЛПЛ -150000 U/l (Од/л); гліцеролкіназа - 500 U/l (Од/л); гліцерол-3-оксидаза - 3500 U/l (Од/л); 4-АФ - 0.1 mmol/l (ммоль/л); АТФ - 0.1 mmol/l (ммоль/л). 2. Стандарт. Розчин тригліцеридів – 2.25 mmol/l (ммоль/л).3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.11 - 11 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два. 2. Чутливість не менш 0.11 mmol/l (ммоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | 2  | паков |
|  | ЛПВЩ-Холестерин СпЛ. Осаджуючий реагент (200 мл) | 53393-Холестерин ліпопротеїніввисокої щільності IVD(діагностика in vitro ),реаген | Склад набору1. Реагент 1. Осаджуючий реагент: фосфорновольфрамова кислота – 0.56 mmol/l (ммоль/л), магнію хлорид - 30 mmol/l (ммоль/л).2. Інструкція з використання.3. Паспорт або сертифікат.Додатковий реагент набір для визначення холестерину Холестерин СпЛ.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.5-5.0 mmol/l (ммоль/л) Відхилення від лінійності не перевищує 5 %. 2. Чутливість не менш 0.5 mmol/l (ммоль/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5 %. | 10 | паков |
|  | Залізо СпЛ200 мл/100 визн | 54758-Залізо IVD (діагностика in vitro ), набір,спектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Буфер: ацетат рН 4.9 - 100 mmol/l (ммоль/л).2. Реагент 2. Відновник: аскорбінова кислота - 99.7%.3. Реагент 3. Ферозин - 40 mmol/l (ммоль/л).4. Стандарт. Водний розчин заліза - 18 µmol/l (мкмоль/л).5. Інструкція з використання.6. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.4 - 180 µmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 0.4 µmol/l (мкмоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | 4 | паков |
|  | Кальцій СпЛ600 мл/300 визн | 45789 -Кальцій (Ca2 +) IVD(діагностика in vitro ),набір,спектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Буфер: етаноламін - 500 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Хромоген: о-крезолфталеїн – 0.62 mmol/l (ммоль/л); 8-гідрохінолін - 69 mmol/l (ммоль/л).3. Стандарт. Водний розчин кальцію – 2.5 mmol/l (ммоль/л).4. Інструкція з використання.5. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.125 - 4 mmol/l (ммоль/л).Відхилення від лінійності не перевищує 4%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 0.125 mmol/l (ммоль/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 4%. | 2 | паков |
|  | Хлориди СпЛ300 мл/300 визн | 60037Хлорид (Cl-) IVD(діагностика in vitro ),набір, спектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Буфер: гідраргіума роданід - 4 mmol/l (ммоль/л); залізо азотнокисле - 40 mmol/l (ммоль/л); гідраргіум азотнокислий - 2 mmol/l (ммоль/л); азотна кислота - 45 mmol/l (ммоль/л).2. Стандарт. Водний розчин хлориду - 125 mmol/l (ммоль/л).3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 10 - 160 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть 1:1 (в два рази) дистильованою водою та помножте результат на 2.2. Чутливість не менш 10 mmol/l (ммоль/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. | 8 | паков |
|  | Магній СпЛ100 мл/100 визн | 46795- Магній (Mg2 +) IVD(діагностика in vitro ),набір,спектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Барвник: ксиліділовий блакитний - 0.1 mmol/l (ммоль/л); тіогліколева кислота - 0.7 mmol/l (ммоль/л); ДМСО - 3000 mmol/l (ммоль/л). 2. Стандарт. Водний розчин магнію - 0.824 mmol/l (ммоль/л).3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.2 - 2.1 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 0.2 mmol/l (ммоль/л).3 .Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. | 1 | паков |
|  | Тимолова проба СпЛ1000 мл | 43203 - Набір для проведення тимолової проби | Склад набору1. Реагент 1. Концентрований розчин тимолу.2. Реагент 2. Сірчана кислота – 2.5 mol/l (моль/л).2. Реагент 3. Барію хлорид – 48 mmol/l (ммоль/л).3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.5 - 20 S-H. Відхилення від лінійності не перевищує 10 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 0.5 S-H.3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10 %. | 12 | паков |
|  | ГГТ-набір для визначення активності гамма-глутамілтранспептідази у сироватці крові (REF НР007.01)(1160 мл/ 160 макс. визнач.) | 53027Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ)IVD (діагностика in vitro),набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | СКЛАД НАБОРУ1. Буферний розчин рН (8,0 - 8,3) - 1 флакон з (50 ± 2) мл;• гліцилгліцин (0,50 ± 0,05) моль/л• тріс-(гідроксиметил)-амінометан - (0,50 ± 0,05) моль/л2. Оцтова кислота- 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл;3. Калібратор (п-нітроанілін (5,40 ± 0,06) ммоль/л) - 1 ампула (5,0 ± 0,5) мл;4. Субстрат наважкою або у розчині - (10,0 ± 0,5) мл - 4 мікропробірки або 1 флакон.• (γ-L-(+)-глутаміл-4-нітроанілід (240 ± 5) мг)АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 160 напівмікро- (фотометруємий об’єм 3,55 мл) або 80 макровизначень (фотометруємий об’єм 7,1 мл) активності γ-ГГТ (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Діапазон визначаємих активностей - від 0,05 мккат/л до 5 мккат/л (від 3 МОд/л до 300 МОд/л). Коефіцієнт варіації у серії – не більше 5 %. | 3 | набір |
|  | Гемоглобін-800 | 55872 — Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | Набір реактивів для визначення концентрації гемоглобіну (геміглобінціанідний метод ) на 800 визначень. Склад наборуАцетонціангідрин, 1,0 мл – 2 амп.Окислювальний реагент (суха суміш реактивів), 2,4 г – 2 амп.Калібрувальний розчин геміглобінціаніду, 5 мл – 1 амп.Інструкція по використанню – 1 шт. | 20 | шт |
|  | Лужна фосфатаза-кін.СпЛ (ЛФ-кін.СпЛ)50 мл/40 визн | 52928-Загальна лужнафосфатаза (ALP) IVD(діагностика in vitro ),набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | Склад набору1. Реагент 1. Буфер: діетаноламін рН 10.4 - 1 mmol/l (ммоль/л); магнію хлорид - 0.5 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Субстрат: п-нітрофенілфосфат - 10 mmol/l (ммоль/л). 3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 20 - 1200 U/l (Од/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:9 (в 10 разів) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 10. 2. Чутливість не менш 20 U/l (Од/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | 2 | паков |
|  | СРБ - латекс-тест  | 63234 - C-реактивний білок (CRP)IVD (діагностика in vitro ),набір, аглютинація,експрес-аналіз | Склад набору 1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 ml (мл) (1 шт.)2. Реагент 2. Розчинник, 14 ml (мл) (1 шт.)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 mg/l (мг/л), 0.2 ml (мл) (1 шт.)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 mg/l (мг/л), 0.2 ml (мл) (1 шт.)5. Палички для перемішування (100 шт.)6. Тестовий слайд (2 шт.)7. Інструкція з використання8. Паспорт або сертифікатАналітичні характеристикиЧутливість тесту становить 6 mg/l (мг/л). Ефект прозони не спостерігається до 1600 mg/l (мг/л); Діагностична чутливість - 95%; Діагностична специфічність - 96%  | 8 | паков |
|  | РФ - латекс-тест | 55112 - Ревматоїдний чинник IVD(діагностика in vitro ),набір, реакція аглютинації | Склад набору 1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 ml (мл) (1 шт.)2. Реагент 2. Розчинник, 14 ml (мл) (1 шт.)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 IU/ml (МОд/мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить РФ менш 12 IU/ml (МОд/мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.)5. Палички для перемішування (100 шт.)6. Тестовий слайд (2 шт.)7. Інструкція з використання8. Паспорт або сертифікатАналітичні характеристикиЧутливість тесту становить 12 IU/ml (МОд/мл) . Ефект прозони не спостерігається до 1500 IU/ml (МОд/мл); Діагностична чутливість - 100%; Діагностична специфічність - 100%.  | 8 | паков |
|  | АСЛ-О - латекс-тест | 63271 - Бета-гемолітичначисленна групастрептококів стрептолізинO, антитіла IVD(діагностика in vitro ),набір, аглютинація | Склад набору 1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 ml (мл) (1 шт.)2. Реагент 2. Розчинник, 14 ml (мл) (1 шт.)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить АСЛО більш 200 IU/ml (МОд/(мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить АСЛО менш 200 IU/ml (МОд/мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.)5. Палички для перемішування (100 шт.)6. Тестовий слайд (2 шт.)7. Інструкція з використання8. Паспорт або сертифікатАналітичні характеристикиЧутливість тесту становить 200 IU/ml (МОд/мл). Ефект прозони не спостерігається до 1500 IU/ml (МОд/мл); Діагностична чутливість - 98%; Діагностична специфічність - 97%  | 4 | паков |
|  | Тромбопластин , 1 г  | 55986 — Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), реагент | Тромбопластин -1 флакон по 1 г | шт | 5 |
|  | Азур-еозин по Романовському  | 44946Фарбування за Романовським IVD, набір | Азур-еозин по Романовському 1л=0,85 кг | 3 | л |
|  | Сульфосаліцилова кислота | 62707- Базовий компонентживильного середовищаIVD (діагностика in vitro ) | Сульфосаліцилова кислота, чда 1 кг | 2 | кг |
|  | Крохмаль водорозчинний  | 58298 — Засіб гемостатичний на основі сахаридів рослинного походження, що розсмоктується | Крохмаль водорозчинний, 500 г | 0,5 | кг |
|  | Натрій хлористий фарм | 62707- Базовий компонентживильного середовищаIVD(діагностика in vitro ) | Натрій хлористий фарм, 1 кг | 2 | кг |
|  | Натрій лимоннокислий 3-зам.2-вод. фарм | 45815 — Розчин для цитратної антикоагуляції | Натрій лимоннокислий 3-зам.2-вод. фарм., 500г | 0,5 | кг |
|  | Метиленовий синій  | 45351 — Метиленовий синій розчин IVD (діагностика in vitro) | Метиленовий синій,100г | 0,1 | кг |
|  | Азотна кислота  | 62707- Базовий компонентживильного середовищаIVD (діагностика in vitro ) | Азотна кислота, ч 1,4 кг | 4,2 | кг |
|  | Оцтова кислота крижана  | 62707- Базовий компонентживильного середовищаIVD (діагностика in vitro ) | Оцтова кислота крижана хч 1 кг | 1 | кг |
|  | Набір реагентів для визначення протромбінового часу | 55986 — Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), реагент | Набір реагентів для ручного та автоматичного визначення протромбінового часу, ліофілізований реагент. У складі: реагент, хлорид кальцію. Фасування: 6х2 мл. | 10 | шт |
|  | Калібратор для коагулометра | 55984 — Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), калібратор | Референсна плазма ліофілізована, із стандартними значеннями тромбопластину та антитромбіну. Фасування: не менше 4 флаконів х1мл | 1 | шт |
|  | Контрольна плазма нормальна для дослідження гемостазу | 55985 — Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Контрольна плазма ліофілізована, рівень норма, для контролю параметрів гемостазу, не менше: тромбопластін, АЧТЧ, фібріноген, тромбіновий час. Фасування: не менше 6х1,0 мл. | 2 | шт |
|  | Контрольна плазма патологічна для дослідження гемостазу | 55985 — Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Контрольна плазма ліофілізована, рівень патологія, для контролю параметрів гемостазу, не менше: тромбопластін, АЧТЧ, фібріноген, тромбіновий час. Фасування: 6х1,0 мл | 2 | шт |
|  | Кювети з магнітними мішалками для коагулометра | 61032 — Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro) одноразового використання | Реакційні кювети для коагулометрів Хумаклот, одноразові, з магнітними мішалками, фасування не менше 500/уп. | 2 | шт |
|  | Кардіоліпіновий антиген для РМП (VDRL) РМП-К1 | 51819 — Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації | Набір розрахований на проведення 500 досліджень (включаючи контролі).

|  |  |
| --- | --- |
| Реагент | Кількість |
| Кардіоліпіновий антигенРозчин, що містить кардіоліпін (0,03%), лецитин (0,27%) холестерин (0,9%) в абсолютному етиловому спирті. [прозорий безбарвний розчин з характерним запахом спирту. Допускається утворення кристалів холестерину на холоді, які розчиняються при температурі (37±1)°С] | 5 × 2 мл |
| Холін-хлорид 70%Холін-хлорид в 0,9% розчині натрію хлориду [прозорий безбарвний розчин з характерним запахом] | 1 × 5 мл |

 | 10 | шт |
|  | RPR-carbon-тест (500) | 51819 -Treponema pallidum reaginantibody IVD (діагностикаin vitro ), набір, реакціяаглютинації | RPR-carbon-тест - нетрепонемний аглютинаційний тест для якісного та напівкількісного виявлення плазмових реагінів в сироватці людини. Метод заснований на реакції преципітації між стабілізованою суспензією вугільних часток, оброблених ліпідним комплексом, та антитілами присутніми в сироватці чи в плазмі хворих на сифіліс, які в результаті аглютинації утворюють комплекс «антиген-антитіло» у вигляді преципітату, що спостерігається візуально. Інтенсивність аглютинації прямо пропорційна кількості реагінів. Склад набору1. Реагент 1. Вугільна суспензія: частинки вугілля, покриті сумішшю ліпідів, кардіоліпіну, лецитину і холестерину в фосфатному буфері, 5 ml (мл) (1 фл.)2. Реагент 2. Позитивний контроль, який дає реакцію на 3+ або 4+, 0.5 ml (мл) (1 фл.)3. Реагент 3. Негативний контроль, 0.5 ml (мл) (1 фл.)4. Палички для перемішуваня (250 шт.)5. Тестовий слайд (5 шт.)6. Інструкція з використання7. Паспорт або сертифікатАналітичні характеристикиЕфект прозони: ефект прозони не спостерігається до титру ≥1/12 | 10 | паков |
|  | Білірубін-калібратор-набір для використання калібрувальних розчинів білірубіну для калібрування і контролю якості визначення білірубіну у сироватці крові (REF НК005.02)(24 мл) | 41830Загальний білірубін IVD, калібратор | СКЛАД НАБОРУ1. Ліофілізований альбумін для приготування 8 мл калібрувального розчину (20 ± 1) г/л або розчин альбуміну (20 ± 1) г/л - 2 флакони;2. Ліофілізований білірубін з альбуміном для приготування 4 мл калібрувального розчину - 2 флакони.АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на приготування 10 калібрувальних розчинів об'ємом по 2 мл. Діапазон калібрувальних концентрацій від 15 мкмоль/л до 240 мкмоль/л. Коефіцієнт варіації концентрації - не більше 5 %. | 1 | набір |
|  | СпЛ HbCN - калібратор 60, 90, 120, 150, 200 g/L | 56227 - Загальний гемоглобін IVD(діагностика in vitro ),калібратор | СпЛ HbCN-калібратор 60, 90, 120, 150, 200 g/l (г/л) призначений для побудови калібрувального графіка при визначенні гемоглобіну в крові гемоглобінцианідним методом в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях.Склад набору1. Реагент 1. HbCN-калібратор 60 g/l (г/л) ±2%.2. Реагент 2. HbCN-калібратор 90 g/l (г/л) ±2%.3. Реагент 3. HbCN-калібратор 120 g/l (г/л) ±2%.4. Реагент 4. HbCN-калібратор 150 g/l (г/л) ±2%.5. Реагент 5. HbCN-калібратор 200 g/l (г/л) ±2%.6. Інструкція з використання.7. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Діапазон калібрувальних концентрацій: 60-200 g/l (г/л). 2. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 2%.Реагенти готові до використання. Усі компоненти набору стабільні до закінчення терміну придатності, не менше 12 місяців | 4 | паков |

**Загальні вимоги до предмету закупівлі:**

1. Запропонований учасником товар повинен бути зареєстрованим та дозволеним до застосування в Україні у встановленому законодавством порядку. Учасник повинен надати документи, що підтверджують проведення оцінки відповідності запропонованого товару вимогам технічного регламенту (копії сертифікату, або свідоцтва, або декларації відповідності) (надати в складі тендерної пропозиції).
2. Учасник повинен надати в складі тендерної пропозиції Гарантійний лист про те, що на момент постачання товару залишковий термін його придатності складатиме не менше 60 % загального терміну придатності.
3. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені тендерною документацією та пропозицією Учасника. На підтвердження Учасник повинен надати сканкопію з оригіналу гарантійного листа від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією. Гарантійний лист повинен включати номер оголошення про проведення відкритих торгів, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу та назву Учасника та Замовника.
4. Якщо у технічному завданні міститься посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника читати "або еквівалент"\*.

\* В разі подачі еквіваленту Учасник повинен надати порівняльну таблицю в довільній формі, з детальним описом запропонованого товару, копії сертифікату якості (паспорта), копії інструкцій на запропоновані еквіваленти.

**Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності учасників**

**установленим критеріям та вимогам згідно із законодавством**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. Документи, які підтверджують, що Учасник провадить господарську діяльність відповідно до положень його Статуту | * Копію Статуту з останніми змінами або іншого установчого документу;
* Копія свідоцтва про реєстрацію платника податку на додану вартість (сплату єдиного податку), або витяг з реєстру платників податку на додану вартість, чи єдиного податку у відповідності до порядку оподаткування Учасника (за наявності).
* Витяг з ЄДР, що містить актуальні відомості про учасника.
* Довідка про присвоєння ідентифікаційного коду -**для ФОП**
* Копія паспорту, у випадку якщо такий паспорт оформлено у вигляді книжки; або двосторонню копію паспорта громадянина України у випадку, якщо такий паспорт оформлено у формі картки, що містить безконтактний електронний носій - **для ФОП.**
* Копія Ліцензії на провадження певного виду господарської діяльності (з додатками) відповідно до предмету закупівлі (якщо учасник отримав електронну Ліцензію, він надає відомості з реєстру, де розміщена така ліцензія). У разі, якщо відсутня необхідність у отриманні ліцензії, згідно із нормами чинного законодавства, учасник подає довідку у довільній формі із зазначенням відповідної інформації, а також посиланням на відповідні нормативно правові акти законодавства.
* Довідка, складена в довільній формі, яка містить інформацію про засновника та кінцевого бенефіціарного власника учасника, зокрема: назва юридичної особи, що є засновником учасника, її місцезнаходження та країна реєстрації; прізвище, ім’я по-батькові засновника та/або кінцевого бенефіціарного власника, адреса його місця проживання та громадянство.

*Зазначена довідка надається лише учасниками юридичними особами та лише в період, коли Єдиний державний реєстр юридичних осіб, фізичних осіб – підприємців та громадських формувань, не функціонує. Інформація про кінцевого бенефіціарного власника зазначається в довідці лише учасниками – юридичними особами, які повинні мати таку інформацію в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб – підприємців та громадських формувань у відповідності до пункту 9 частини 2 статті 9 Закону України «Про державну реєстрацію юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань».* |
| 2. Документи, що підтверджують повноваження посадової особи або представника учасника (уповноваженої особи учасника процедури закупівлі) щодо підпису документів, що входять до складу тендерної пропозиції та договору про закупівлю | * якщо тендерну пропозицію підписує уповноважена посадова (службова) особа учасника (далі - уповноважена особа) - копією протоколу зборів засновників про призначення директора/президента/голови правління, або випискою (витягом) з нього чи Статуту та копією наказу про його призначення або про вступ на посаду;
* якщо тендерну пропозицію підписує представник учасника (далі - уповноважена особа) – довіреністю, або дорученням разом з наданням документів, що підтверджують право уповноваженої посадової (службової) особи учасника надавати такі повноваження.
 |
| 3. Інша документація | * Інформацію в довільній формі про те, що учасник процедури закупівлі не є юридичною особою – резидентом Російської Федерації/Республіки Білорусь державної форми власності, юридичною особою, створеною та/або зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь, та/або юридичною особою, кінцевим бенефіціарним власником (власником) якої є резидент (резиденти) Російської Федерації/Республіки Білорусь, або фізичною особою (фізичною особою – підприємцем) – резидентом Російської Федерації/Республіки Білорусь, або є суб’єктом господарювання, що здійснює продаж товарів, робіт, послуг походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь (за винятком товарів, робіт та послуг, 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»).

*У разі ненадання учасником вищевказаної довідки замовник відхиляє такого учасника на підставі абзацу 7 підпункту 1 пункту 41 Особливостей.** Довідка в довільній формі про те, що Учасник не здійснює господарську діяльність або його місцезнаходження (місце проживання – для фізичних осіб-підприємців) не знаходиться на тимчасово окупованій території. У разі, якщо місцезнаходження учасника зареєстроване на тимчасово окупованій території, учасник має надати підтвердження зміни податкової адреси на іншу територію України видане уповноваженим на це органом довідку та про зміну місця здійснення діяльності / адреси на підконтрольну територію, а також надає документальне підтвердження такої зміни (договір оренди, довідка ВПО, інформація про зміну податкової адреси тощо).

Тимчасово окупованою територією є частини території України, в межах яких збройні формування Російської Федерації та окупаційна адміністрація Російської Федерації встановили та здійснюють фактичний контроль або в межах яких збройні формування Російської Федерації встановили та здійснюють загальний контроль з метою встановлення окупаційної адміністрації Російської Федерації. *У разі ненадання учасником вищевказаної інформації або у випадку якщо учасник зареєстрований на тимчасово окупованій території та не надав 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 41 Особливостей, а саме: тендерна пропозиція не відповідає вимогам, установленим у тендерній документації відповідно до абзацу першого частини третьої статті 22 Закону.* |

***\*Примітки:*** У разі, якщо Учасник відповідно до норм чинного Законодавства не зобов’язаний складати вказані документи, – такий Учасник надає лист-пояснення в довільній формі, за власноручним підписом уповноваженої особи Учасника та завірений печаткою (за наявності) в якому зазначає законодавчі підстави ненадання вищезазначених документів.

Усі документи, які подаються учасником, мають бути чинними на момент розкриття тендерної пропозиції. У разі перенесення дати розкриття, документи строк дії яких обмежено згідно законодавством України вважаються чинними на нову дату розкриття тендерної пропозицій, у разі якщо вони були дійсними на попередню дату розкриття.

Документи на які відсутні форми або орган, що їх видає, надається в довільній формі.

Всі довідки повинні бути на фірмовому бланку з обов’язковим зазначенням вихідного номера, підпису керівника підприємства та печатки (у разі наявності).

ЯКЩО БУДЬ-ЯКИЙ З ДОКУМЕНТІВ НЕ МОЖЕ БУТИ НАДАНИЙ З ПРИЧИН ЙОГО ВТРАТИ ЧИННОСТІ АБО ЗМІНИ ФОРМИ, НАЗВИ ітд, УЧАСНИК НАДАЄ ІНШИЙ РІВНОЗНАЧНИЙ ДОКУМЕНТ ТА ПИСЬМОВЕ ПОЯСНЕННЯ.

Відсутність документів, передбачених в цьому додатку документації, розцінюється як невідповідність пропозиції умовам тендерної документації.