**Додаток №2**

**До тендерної документації**

**Технічна специфікація на закупівлю:**

**ДК 021:2015:33150000-6: 33690000-3 «Лікарські засоби різні» (Набір для визначення глікогемоглобіну для автоматичного аналізатора Д-10), НК 024:2019 – 53316 – Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD, реагент)**

1. Для підтвердження відповідності тендерної пропозиції технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам замовника, Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати таблицю відповідності запропонованого учасником товару.

2. Учасник повинен надати у складі тендерної пропозиції скан-копію дозволу (ліцензії) відповідного органу на провадження такого виду діяльності або лист-пояснення про відсутність потреби у такому дозволі.

3. На запропонований товар під час його транспортування, виготовлення, тощо повинні застосовуватися заходи із захисту довкілля, передбачені законодавством України та/або міжнародним законодавством (**надати гарантійний лист в довільній формі**).

4. Учасник повинен надати гарантійний лист, що термін придатності на момент поставки Товару складатиме не менше 75% від загального терміну придатності, визначеного виробником та зо на момент поставки Товару разом з первинними документами Постачальник надасть документ, що підтверджує термін придатності Товару.

5. Усі реагенти та витратні матеріали визначені в Додатку до тендерної документації мають бути сумісними з **вказаним аналізатором** та повинні бути дозволені до застосування на території України.

В підтвердження Постачальник повинен надати завірені копії декларації або копії документів, що підтверджують можливість застосування медичних виробів за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту, або інший документ, що підтверджує, що запропонований ним товар ввезений на митну територію України (вироблений на території України) до закінчення терміну дії Декларації відповідності щодо медичних виробів для діагностики INVITRO).

6. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та з термінами придатності, яких вимагає Замовник, Учасник повинен надати гарантійного листа виробника або представника, дилера, дистриб’ютора (уповноваженого на це виробником, якщо їх відповідні повноваження (надати копію повноважень представника, або дилера, або дистриб’ютора) поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару, який є предметом закупівлі та пропонується учасником із зазначенням: повної назви учасника, назви предмету закупівлі згідно оголошення та номер Закупівлі. (надається у складі тендерної пропозиції)

7. Строк поставки Товару – протягом 5 (п’яти) робочих днів з моменту надання заявки. Заявка подається Замовником шляхом направлення на офіційну електронну адресу Постачальника. Поставка Товару здійснюється транспортом Постачальника, Транспортні витрати та розвантаження за рахунок учасника.

8. Під час кожної поставки Товару Постачальник надає Замовнику:

- сертифікати або посвідчення якості, на кожну окрему партію товару оформлених відповідно чинного законодавства.

- інструкції з медичного використання лікарських засобів українською чи російською мовою.

9. Приймання товару по якості, комплектності і кількості здійснюється уповноваженими представниками обох Сторін. У разі виявлення неякісного товару або такого, що не відповідає умовам договору (під час поставки або протягом усього залишкового терміну придатності товару), Постачальник зобов’язаний замінити неякісний товар протягом однієї доби з моменту отримання повідомлення про його заміну від Замовника, без будь-якої додаткової оплати з боку останнього.

10. Постачальник несе відповідальність за постачання якісного товару та в кількості, замовленої Замовником.

11. Тара та упаковка повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування** | **Медико-технічні вимоги** | **Одиниці виміру** | **К-сть** |
| 1 | НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ АУТОАНТИТІЛ ПРОТИ ТИРЕОПЕРОКСИДАЗИ В CИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ  «АТ-ТПО-ІФА»  Код НК:  55203 - Тиреопероксидаза антитіла (АТ-ТПО, мікросомальні антитіла) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Принцип аналізу – непрямий варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об’єм досліджуваного зразка: 5 мкл.  Температура інкубації + 37°С. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.  Діапазон виявлення концентрацій 30-1000 МО/мл.  Чутливість: 2.5 МО/мл.  Калібрувальні проби на основі фосфатного буфера (рН 7.2–7.4), що містять відомі аутоантитіл проти тиреопероксидази – 0; 30; 100; 300; 1000 МО/мл, готові до використання (по 1.1 мл кожна), прозорі рідини червоного кольору, калібрувальні проба С1 – прозора безбарвна рідина.  Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом аутоантитіл проти тиреопероксидази, готова до використання (по 1.1 мл), прозора безбарвна рідина.  ІФА-буфер, готовий до використання (50 мл), прозора рідина синього кольору.  Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина червоного кольору.  Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Інструкція з використання набору українською мовою.  Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.  Наявність Реєстраційного посвідчення.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 75% від загального терміну придатності набору. | Набір | **6** |
| 2 | НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ АУТОАНТИТІЛ ПРОТИ ТИРЕОГЛОБУЛІНУ В CИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ  «АТ-ТГ-ІФА»  Код НК:  55196 - Тиреоглобулін антитіла IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Принцип аналізу – непрямий варіант твердофазного імуноферментного аналізу.  Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об’єм досліджуваного зразка: 5 мкл.  Температура інкубації + 37°С. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.  Діапазон виявлення концентрацій 100-3000 МО/мл.  Чутливість: 5 МО/мл.  Калібрувальні проби на основі фосфатного буферабуфера (рН 7.2-7.4), що містять відомі кількості аутоантитіл проти тиреоглобуліну - 0; 100; 300; 1000; 3000 МО/мл, готові до використання по 1.1 мл кожна, прозорі рідини синього кольору.  Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом аутоантитіл проти тиреоглобуліну, готова до використання (1.1 мл), прозора безбарвна рідина.  ІФА-буфер, готовий до використання (50 мл), прозора рідина синього кольору.  Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина пурпурового кольору.  Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Інструкція з використання набору українською мовою.  Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.  Наявність Реєстраційного посвідчення.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 75% від загального терміну придатності набору. | набір | **2** |
| 3 | НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ ТИРЕОТРОПНОГО ГОРМОНУ В CИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ «ТТГ-ІФА»  Код НК:  30318 - Набір реагентів для вимірювання тироглобуліну | Принцип аналізу – «сендіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об’єм досліджуваного зразка: 50 мкл.  Температура інкубації + 37°С. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.  Діапазон виявлення концентрацій 0.2-20 мМО/л.  Чутливість: 0.04 мМО/л.  Калібрувальні проби на основі фосфатного бу-фера (рН 7.2–7.4), що містять відомі кількості тиреотропного гормону – 0; 0.2; 1; 5; 10; 20 мМО/л, готові до використання (калібрувальна проба С1– 2 мл, інші – по 0.8 мл кожна), прозорі рідини червоного кольору, калібрувальні проба С1 – прозора безбарвна рідина.  Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тиреотропного гормону, готова до використання (по 0.8 мл), прозора безбарвна рідина.  Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина синього кольору.  Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Інструкція з використання набору українською мовою.  Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.  Наявність Реєстраційного посвідчення.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 75% від загального терміну придатності набору. | набір | **20** |
| 4 | НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ ПРОЛАКТИНУ В CИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ  Код НК:  30325 - Набір реагентів для вимірювання пролактину | Принцип аналізу – «сендіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об’єм досліджуваного зразка: 50 мкл.  Температура інкубації + 37°С. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.  Діапазон виявлення концентрацій 100-2000 мМО/л.  Чутливість: 5.0 мМО/л.  Калібрувальні проби на основі сироватки, що містять відомі кількості пролактину – 0; 100; 200; 1000; 2000 мМО/л, готові до вико-ристання (калібрувальна проба С1 – 2 мл, інші – по 0.8 мл кожна), прозорі рідини червоного кольору (калібрувальна проба С1 – прозора без-барвна рідина). Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом пролактину, готова до використання (0.8 мл), прозора безбарвна рідина.  Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина червоного кольору.  Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Інструкція з використання набору українською мовою.  Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.  Наявність Реєстраційного посвідчення.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 75% від загального терміну придатності набору. | набір | **2** |
| 5 | НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ ТЕСТОСТЕРОНУ  В CИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ  Код НК:  30327 - Набір реагентів для вимірювання тестостерону | Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз.  Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об’єм досліджуваного зразка: 25 мкл.  Температура інкубації + 37°С. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 140 хвилин або + 37°С із струшуванням – загальний час інкубації не більше 80 хв.  Діапазон виявлення концентрацій: 1.0 – 100 нмоль/л.  Чутливість: 0.15 нмоль/л.  Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості тестостерону – 0; 1; 3; 10; 30; 100 нмоль/л, готові до використання (по 0.8 мл кожна), прозорі рідини синього кольору (калібрувальна проба С1 – прозора безбарвна рідина). Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тестостерону, готова до використання (0.8 мл) , прозора безбарвна рідина.  Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина зеленого кольору.  Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Інструкція з використання набору українською мовою.  Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.  Наявність Реєстраційного посвідчення.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 75% від загального терміну придатності набору. | набір | **1** |
| 6 | НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ КОРТИЗОЛУ  В CИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ  «Кортизол-ІФА»  Код НК:  62281 - Загальний кортизол ІВД, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз.  Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об’єм досліджуваного зразка: 25 мкл.  Температура інкубації + 37°С. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хв.  Діапазон виявлення концентрацій: 40–2000 нмоль/л.  Чутливість: 6.0 нмоль/л.  Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості кортизолу - 0; 40; 80; 200; 600; 2000 нмоль/л, готові до використання (по 0.8 мл кожна), прозорі рідини синього кольору (калібрувальна проба С1 - прозора без-барвна рідина). Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом кортизолу, готова до використання (0.8 мл), прозора безбарвна рідина.  Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина червоного кольору.  Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Інструкція з використання набору українською мовою.  Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.  Наявність Реєстраційного посвідчення.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 75% від загального терміну придатності набору. | набір | **2** |
| 7 | НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ  ВІЛЬНОГО ТРИЙОДТИРОНІНУ В CИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ  «Вільний Т3-ІФА»  Код НК:  30308 - Загальний кортизол ІВД, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз.  Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об’єм досліджуваного зразка: 25 мкл.  Температура інкубації + 37°С. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.  Діапазон виявлення концентрацій 2.5- 40 пмоль/л.  Чутливість: 0.5 пмоль/л.  Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості вільного трийодтироніну - 0; 2.5; 5; 10; 20; 40 пмоль/л, готові до використання (по 0.8 мл кожна), прозорі рідини яскраво-синьго кольору.  Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом трийодтироніну, готова до використання (0,8 мл), прозора безбарвна рідина.  Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина синього кольору.  Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Інструкція з використання набору українською мовою.  Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.  Наявність Реєстраційного посвідчення.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 75% від загального терміну придатності набору. | набір | **2** |
| 8 | НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ  ВІЛЬНОГО ТИРОКСИНУ В CИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ  «Вільний Т4-ІФА»  Код НК:  30309 - Загальний кортизол ІВД, набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз.  Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об’єм досліджуваного зразка: 25 мкл.  Температура інкубації + 37°С. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.  Діапазон виявлення концентрацій 5-100 пмоль/л.  Чутливість: 0.75 пмоль/л.  Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості вільного тироксину - 0; 5; 10; 25; 50; 100 пмоль/л, готові для використання (по 0.8 мл кожна).  Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тироксину, готова до використання (0,8 мл), прозора безбарвна рідина.  Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина червоного кольору.  Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Інструкція з використання набору українською мовою.  Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.  Наявність Реєстраційного посвідчення.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 75% від загального терміну придатності набору. | набір | **10** |
| 9 | НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ  ТИРЕОГЛОБУЛІНУ В CИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ  Код НК:  30315 - Набір реагентів для вимірювання тироглобуліну | Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз.  Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об’єм досліджуваного зразка: 25 мкл.  Температура інкубації + 37°С. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.  Діапазон виявлення концентрацій 10-400 нг/мл.  Чутливість: 0.5 нг/мл.  Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості вільного тиреоглобуліну - 0; 10; 25; 100; 400 нг/мл, готові для використання (по 0.8 мл кожна).  Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.  Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тироксину, готова до використання (0,8 мл), прозора безбарвна рідина.  Кон'югат, готовий до використання (7 мл), прозора рідина яскраво-синього кольору.  Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.  Стоп-реагент, готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.  Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.  Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.  Інструкція з використання набору українською мовою.  Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.  Наявність Реєстраційного посвідчення.  Термін придатності набору не менше 18 місяців.  Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 75% від загального терміну придатності набору. | набір | **2** |
| 10 | Біохімічний контроль норма (10х5 мл)  Код НК:  30211 - Набір реагентів для вимірювання компонентів у сироватці | СКЛАД РЕАГЕНТІВ  Ліофілізовані об'єднані сироватки крові людини | набір | **0,1** |
| 11 | Біохімічний мультикаліб ратор 10x3 мл  Код НК  30216 - Багатокомпонентний калібратор клінічної хімії | СКЛАД РЕАГЕНТІВ  Ліофілізовані об'єднані сироватки крові людини | набір | **0,1** |
| 12 | Холестерин LS Mono (метод CHOD-PAP) (4x60 мл + 1x3 мл)  Код НК:  53359 - Загальний холестерин IVD, набір, ферментний спектрофотомет ричний аналіз | Реагент (Р1)  Буферний розчин Гуда, pH 6,7 50 ммоль/л  Фенол 5 ммоль/л  4-аміноантипірин 0,3 ммоль/л Холестеринестераза (CHE) ≥ 300 од./л Холестериноксидаза (CHOD) ≥ 200 од./л Пероксидаза (POD) ≥ 1200 од./л  Реагент (Р2)  Стандартний розчин (холестерин)  Кількісне визначення холестерину у сироватці або плазмі крові. Ферментативний колориметричний метод CHOD-PAP за  кінцевою точкою | шт | **1** |

***\* всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».***