**ДОДАТОК № 2**

**до тендерної документації**

**ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ**

**Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі**

**на закупівлю:**

**ДК 021:2015:33690000-3 Лікарські засоби різні**

**(33696500-0 Лабораторні реактиви)**

**Загальні вимоги:**

1. Запропоновані Учасником медичні вироби повинні бути зареєстрованими в Україні у встановленому законодавством порядку. У складі тендерної пропозиції учасники повинні надати копії або скан-копії з оригіналів сертифікатів/декларацій про відповідність запропонованого товару технічному регламенту медичних виробів для діагностики in-vitro №754 (дана вимога стосується медичних виробів, призначених для діагностики in vitro).
2. **Довідку в довільній формі** про гарантії належного терміну придатності на товари, який повинен становити не менше як **70 %** від загального терміну придатності.
3. **Гарантійний лист** щодо зобов’язання учасника доставити товар у строк до 5 робочих днів з дня отримання замовлення (усного чи письмового) на постачання товару. Тара та упаковка повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень під час перевезення. Вантажно-розванатжувальні роботи проводяться за рахунок постачальника.
4. **Довідка у довільній формі** про те, що запропонований Учасником товар буде поставлено із врахуванням екологічних вимог, що викладені в законі України від 25 червня 1991р №1264-ХII “Про охорону навколишнього природного середовища”, а також розроблених відповідно до нього [Земельн](http://dbn.at.ua/load/19-1-0-276)ого, [Водн](http://dbn.at.ua/load/19-1-0-273)ого, [Лісового кодекс](http://dbn.at.ua/load/19-1-0-271)ів, Законів “[Про охорону атмосферного повітря](http://dbn.at.ua/load/pro_povitrja/20-1-0-938)”, “Про відходи”, “Про поводження з радіоактивними відходами” та передбачати усі заходи спрямовані на захист довкілля.
5. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості, учасник надає оригінал гарантійного листа від виробника (якщо учасник не є виробником товару) (офіційного представника, дистриб’ютора, дилера) в Україні (таке представництво повинно підтверджуватись копією відповідного листа, доручення, авторизації, тощо від виробника), що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника.
6. 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.
7. Постачальник зобов’язується у випадку поставки товару неналежної якості замінити товар, визначений в Договорі товаром належної якості, протягом 3 календарних днів. Всі витрати пов’язані із заміною товару неналежної якості несе Постачальник. Надати гарантійний лист.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування** | **Код НК 024:2023** | **Од. виміру** | **Кіль-кість** | **Медико-технічні вимоги** |
| 1 | Аланінаміно трансфераза 120 | 52923 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | набір | 4 | Оптимізований і модифікований метод, розроблений з урахуванням рекомендацій Міжнародної Федерації Клінічної Хімії (IFCC), без пиридоксальфосфата. Довжина хвилі 340 нм (Hg 334 нм, 365 нм). Склад набору: 1-ALAT 5 х 96 мл; 2-ALAT 1 х 120 мл.  Концентрації компонентів в реагенті:  Тріс буфер (рH 7,5) 100 ммоль/л; L-аланін 500 ммоль/л; LDH > 36,7 мккат/л; 2-оксоглутарат 15 ммоль/л; NADH 0,18 ммоль/л. Чутливість: 4.7 Од/л (0,78 мккат/л). Лінійність: до 500 Од/л (8.33 мккат/л). |
| 2 | Аспартатаміно трансфераза 120 | 52954 Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | набір | 4 | Оптимізований і модифікований метод, розроблений з урахуванням рекомендацій Міжнародної Федерації Клінічної Хімії (IFCC), без пиридоксальфосфата. Довжина хвилі 340 нм (Hg 334 нм, 365 нм). Склад набору: 1-ASAT 5 х 96 мл; 2-ASAT 1 х 120 мл.  Концентрації компонентів в реагенті:  Тріс буфер (рH 7,8) 80 ммоль/л; L-аспартат 240 ммоль/л; MDH > 10 мккат/л; LDH > 20 мккат/л; 2-оксоглутарат 15 ммоль/л; NADH 0.18 ммоль/л; Гідроксид натрію < 1 %. Чутливість: 9.1 Од/л (0,152 мккат/л). Лінійність: до 500 Од/л (8.35 мккат/л). |
| 3 | Амілаза 30 | 52940 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | набір | 4 | Метод CNP-G3, MES buffer, kinetic. Довжина хвилі 405 нм. Склад набору: 1-AMYLASE 6 x 30 мл.  Концентрації компонентів в реагенті:  MES 100 ммоль/л; ацетат кальция 6 ммоль/л; гидроокись калия 30 ммоль/л; тиоцианат калия 900 ммоль/л; 2-хлор-4-нитрофенил-α-мальтотриозид 2,27 ммоль/л. Чутливість: 2,5 Од/л (0,042 мккат/л).Лінійність: дo 1500 Од/л (25 мккат/л). |
| 4 | Альбумін 30 | 53597 Альбумін IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | набір | 2 | 3 бромокрезоловим зеленим (BCG). Інтенсивність забарвлення вимірюється при довжині хвилі 630 нм та змінюється прямо пропорційно концентрації альбуміну в досліджуваному зразку. Склад набору: 1-ALBUMIN 6 x 30 мл, стандарт альбуміну 1 х 2мл. Концентрація інгридієнтів в реактиві: сукцинатний буфер ≤ 108 ммоль/л; бромкрезоловий зелений( BCG) ≤ 0.35 ммоль/л, гідроксид натрію ≤ 60 ммоль/л, детергент, консервант. Чутливість: 1.14 г/дл (11.4 г/л). Лінійність :до 6.5 г/дл (65.0 г/л). |
| 5 | АЧТЧ, сухий Dia-PTT | 55981 Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку | набір | 5 | ПРИНЦИП ТЕСТУ Реагент Dia-PTT ініціює активацію внутрішніх шляхів коагуляції у присутності стандартизованої кількості фосфоліпідів та контактного активатора (мікронізованого кремнезему). Після інкубації додавання кальцію індукує утворення фібринового згустку. Час цього процесу згортання вимірюється вручну або за допомогою оптичних та механічних коагулометрів. Склад набору: 12 фл. по 4мл. |
| 6 | Білірубін загальний 120 | 53229 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз | набір | 2 | Метод заснований на хімічному окисленні з використанням ванадату в якості окислювача. Довжина хвилі 420 нм (450 нм). Склад набору: Реагент 1 5х100мл, Реагент 2 1х100мл. Чутливість: 0,05 мг/дл (0,855 мкмоль/л). Лінійність: до 25 мг/дл (428 мкмоль/л). Концентрації компонентів у реагентах 1 - BIL TOTAL цитратний буфер (рН 2,8 )90 ммоль / л; детергент; 2 - BIL TOTAL фосфатний буфер (рН 7,0 ) 4,6 ммоль / л; метаванадат натрію 3,0 ммоль / л. |
| 7 | Білірубін прямий 60 | 53233 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз | набір | 2 | Метод заснований на хімічномуокисленніз використанням ванадату в якостіокислювача. Довжинахвилі 436 нм (450 нм). Склад набору: Реагент 1 4х54мл, Реагент 2 1х54мл. Чутливість: 0,05 мг/дл (0,855 мкмоль/л). Лінійність: до 40 мг/дл (684 мкмоль/л). Концентраціїкомпонентів у реагентaх 1 - BIL DIRECT цитратний буфер (рН 2,9 )100 ммоль / л; детергент; 2 - BIL DIRECT фосфатний буфер (рН 7,0 ) 4,6 ммоль / л; метаванадатнатрію 4,0 ммоль / л. |
| 8 | Глюкоза 120 | 53301 Глюкоза IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | набір | 4 | Кoлориметричний, ензиматичний метод з оксидазою глюкози. Склад набору: Реагент 1 6х120мл. Чутливість: 0,41 мг/дл (0,023 ммоль/л). Лінійність: до 500 мг/дл (27,5 ммоль/л). Концентрації компонентів у реагентaх: фосфатний буфер (рH 7,0) 250 ммоль/л;  фенол 5 ммоль/л; глюкозоксидаза (GOD) > 250 мккат/л; пероксидаза (POD) > 20 мккат/л; 4-аміноантипирин (4-АА) 500 мкмоль/л. |
| 9 | Гама-глутаміл трансфераза 30 | 53027 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | набір | 1 | Метод Szasz, TRIS buffer, kinetic. Довжина хвилі 405 нм. Склад набору: 1-GGT 5 х 24 мл; 2-GGT 1 х 30 мл. Концентрації компонентів в реагенті:  Tріс (pH 8,25) 100 ммоль/л; Гліцілгліцин 100 ммоль/л; L-γ-глутаміл-3-карбокси-4-нітроанілід 4 ммоль/л. Чутливість: 5.1 Од/л (0,085 мккат/л).Лінійність: до 500 Од/л (8,33 мккат/л). |
| 10 | Протеїн загальний 60 | 61900 Загальний білок IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз | набір | 2 | Метод заснований на біуретовій реакції. Довжина хвилі 546нм.  Склад набору: 1-TOTAL PROTEIN 6 х 60 мл. Концентрації компонентів в реактиві: сульфат (VI) міді (II) 12 ммоль/л; виннокислийкалій-натрій 30 ммоль/л; йодистийкалій 60 ммоль/л; гідроокиснатрію 600 ммоль/л. Чутливість: 0.19 г/дл (1.9 г/л).  Лінійність: до 16 г/дл (160 г/л) за допомогою автоматичних аналізаторів. |
| 11 | Кальцію хлорид 0,025М Dia-CaCI2 | 30593 Кальцію хлорид. Реагент для аналізування утворення згустку IVD (діагностика in vitro ) | набір | 4 | ПРИЗНАЧЕННЯ Dia-CaCl2 призначений для тестів на гемостаз, таких як активований частковий тромбопластиновий час (APTT). Розчин кальцію хлориду 0,025М з буферним розчином і стабілізатором готовий до використання. Склад набору: 12 фл. по 16мл. |
| 12 | Креатинін 60 | 53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз | набір | 6 | Модифікація методу Яффе без депротеїнізації.Довжина хвилі 500 нм (492 нм).  Склад набору: 1-CREATININE 5х48мл; 2-CREATININE 1х60мл. Концентрації компонентів в реагенті: гідроксид натрію 300 ммоль/л; буфер карбонатний 100 ммоль/л; кислота пікринова 6,5 ммоль/л.  Чутливість: 0.090 мг/дл (7.96 мкмоль/л). Лінійність: до 20 мг/дл (1768 мкмоль/л). |
| 13 | Сироватка ЛН | 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал | набір | 4 | Ліофілізована сироватка людського походження, яка призначена для контролю вимірювань вмісту неорганічних, органічних і ферментативних компонентів, які в загальному знаходяться в межах норми (CORMAY SERUM HN). 4 x 5 мл. |
| 14 | Контрольна плазма Dia-Control I-ІІ (5 х 1мл + 5 х 1мл) | 55996 Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку | набір | 5 | Дворівневі контрольні плазми призначені для контролю таких коагуляційниих тестів: - протромбіновий час (PT), - активований частковий тромбопластиновий час (APTT). Контролі повинні бути виведені з антикоагулянтного ліофілізату пул-плазми людини від здорових донорів зі стабілізатором та консервантами та представляти два різних діапазони вимірювання. Склад набору: 5 фл по 1мл І рівень + 5 фл по 1мл ІІ рівень. |
| 15 | Лізуючий реагент CN вільний | 55854 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro ), набір | набір | 2 | Лізуючий реагент для проведення вимірювання гемоглобіну, підрахунку і диференціації білих кров’яних клітин. Використовується в поєднанні з розчинником, який лізує червоні кров’яні клітини і захищає стан лейкоцитів, дозволяючи диференціацію в трьох популяціях (лімфоцити, моноцити,гранулоцити). КОМПОНЕНТИ: четвертинного амонію солі <33 г / л хлориду натрію <1 г / л сульфат натрію <3 г / л органічний буфер <2 г / л консерванти <2 г / л. Об'єм 500мл |
| 16 | Мультикалібратор 1, №10 | 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), калібратор | набір | 2 | CORMAY MULTICALIBRATOR Рівень 1 призначений для використання в якості калібратора в автоматичних біохімічних аналізаторах. CORMAY MULTICALIBRATOR Рівень 1 заснований на ліофілізованій людській сироватці. 10х5мл. |
| 17 | Мультикалібратор 2, №10 | 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), калібратор | набір | 1 | CORMAY MULTICALIBRATOR Рівень 2 призначений для використання в якості калібратора в автоматичних біохімічних аналізаторах. CORMAY MULTICALIBRATOR Рівень 2 заснований на ліофілізованій людській сироватці. 10х5мл. |
| 18 | Набір промивного розчину | 63377 Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro ) | набір | 1 | Промивний розчин сильної дії на основі гіпохлориту для промивання та обслуговування гематологічних аналізаторів. КОМПОНЕНТИ: хлорид натрію <10 г / л гідроксид натрію <2,5 г / л гіпохлорит натрію 70 г / л карбонат натрію <5 г / л. Склад набору: 12 фл. по 17мл. |
| 19 | Очищуючий реагент | 63377 Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro ) | набір | 1 | Призначений для видалення забруднень білком з вимірювальної системи аналізатора після кожного аналізу крові. КОМПОНЕНТИ: хлориду натрію <5 г / л сульфат натрію <11 г / л гідроксид натрію <0,1 г / л консерванти <1 г / л неіоногенні поверхнево-активні речовини <2 г / л. Об'єм 20л |
| 20 | Сечовина 60 | 53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | набір | 5 | Метод ферментативний, кінетичний з використанням уреази і глутаматдегідрогенази (ГЛДГ). Довжина хвилі 340 нм (Hg 334 нм, 365 нм).  Склад набору: 1-UREA 5 х 48 мл; 2-UREA 1 х 60 мл.  Концентрації компонентів в реагенті:  Тріс буфер (рH 7,8) 96 ммоль/л; АДФ 0,6 ммоль/л; Уреаза 266,7 мккат/л; ГЛДГ 16 мккат/л; НАДН 0,25 ммоль/л; 2-оксоглутарат 9 ммоль/л. Чутливість: 3,31 мг/дл (0,55 ммоль/л). Лінійність: до 300 мг/дл (50 ммоль/л). |
| 21 | Сечова кислота 60 | 53583 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | набір | 3 | ПРИНЦИП МЕТОДУ Ферментативний, колориметричний метод з уриказою і пероксидазою. Склад набору: 1-UA Реагент 1 5 x 48 мл; Реагент 2 1 x 60мл. Концентрація інгридієнтів в реактиві: буфер PIPES (pH 7.0) 100 ммоль/л 4-аміноантипірин Ю, 0.78 ммоль/л, ADPS 0.67 ммоль/л Феррицианід калію  3.8 мкмоль/л Пероксидаза (POD) > 38.34 мккат/л Уриказа> 1.65 мккат/л |
| 22 | Тригліцериди 60 | 53462 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro ), реагент | набір | 2 | ПРИНЦИП МЕТОДУ Метод колориметричний, ензиматичний з гліцерофосфорною оксидазою. Склад набору: Реагент 1 5х48мл, Реагент 2 1х60мл Чутливість: 11.5 мг/дл (0.13 ммоль/л). Лінійність: до 2000 мг/дл (22.6 ммоль/л). Концентрації компонентів у реагентах: буфер PIPES (рH 7.0) 40 ммоль/л4-аміноантипірин (4-АА) 0.4 ммоль/л, АТР 1.5 ммоль/л, Mg2+ 1.6 ммоль/л. ADPS 0.6 ммоль/л гліцерин кіназа (GK) > 66.67 мккат/л. |
| 23 | Фосфатаза лужна 30 | 52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | набір | 2 | Кінетичний метод рекомендований Міжнародної Клінічної Федерацією ( IFCC ). Довжина хвилі 405 нм. Склад набору: 1-ALP 5 x 24 мл; 2-ALP 1 x 30 мл.  Концентрації компонентів в реагенті:  2-амино –2-метил-1-пропанол (АМР) 350 ммоль/л; Mg2+ 2,0 ммоль/л; Zn2+ 1,0 ммоль/л; HEDTA 2,0 ммоль/л; П-нитрофенилфосфат 16,0 ммоль/л. Чутливість: 8,8 Од/л.Лінійність: до 700 Од/л. |
| 24 | Фібриноген Dia-FIB (12 x 2мл) | 55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку | набір | 1 | Реагент фібриногену, який використовується для кількісного визначення рівнів фібриногену у плазмі. Метод Клауса вимірює час згортання після додавання високої концентрації тромбіну до розведеної плазми. Концентрація фібриногену в плазмі обернено пропорційна до часу згортання. Склад набору: 12фл по 2мл |
| 25 | Ферментний очищуючий розчин Forte | 63377 Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro ) | набір | 1 | Призначений для видалення забруднень білком з вимірювальної системи аналізатора після кожного аналізу крові. Наявність ферменту знижує утворення скупчення білків. КОМПОНЕНТИ: хлориду натрію <5 г / л сульфат натрію <11 г / л гідроксиду натрію <0,1 г / л консерванти <1 г / л неіоногенні поверхнево-активні речовини <2 г / л протеолітичні ферменти <6 г / лбарвник <0,02 г / л. Об'єм 100мл. |
| 26 | Холестерин 120 | 53359 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | набір | 2 | Метод колориметричний, ензиматичний з естеразою і оксидазою холестерину (CHOD/PAP). Довжина хвилі 500 нм (Hg 546 нм). Склад набору: 1-CHOL 6 х 120 мл  Концентрації компонентів в реагенті: Буфер Goods (рН 6.4) 100 ммоль/л; фенол 5 ммоль/л; 4-аміноантипірин 0.3 ммоль/л; естераза холестерину (CHE) > 3.2 мккат/л; оксидаза холестерину (СНО) > 1.67 мккат/л; пероксидаза (POD) > 50 мккат/л Чутливість: 13 мг/дл (0.337 ммоль/л). Лінійність: до 730 мг/дл (18.9 ммоль/л) |
| 27 | Холестерин ліпопротеїну високої густини прямий | 53393 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro ), реагент | набір | 4 | ПРИНЦИП МЕТОДУ Спочатку речовини з високою спорідненістю з LDL, VLDL і хіломікронамиселективно зв'язуються з ліпопротеїнами, крім HDL, що дозволяє залишковому HDL холестерину специфічно реагувати з холестерин естеразою і холестерин оксидазою для виробництва вільних жирних кислот, холестенону і H2O2. Довжина хвилі 630 нм. Склад набору: Реагент 1 4х30мл, Реагент 2 4х10мл. Чутливість: 1,3 мг/дл (0,034 ммоль/л). Лінійність: до 280 мг/дл (7,25 ммоль/л).  Концентрації компонентів у реагентaх: 1-Реагент N, N-біс(4-сульфобутіл)-3-метиланіліну, динатрієвої солі (TODB) 1 ммоль/л ; Аскорбат оксидази 3,0 Од/мл; Полівініл сульфат (ПВС) 2 мг/л; Поліетиленгліколь метилового ефіру (PEGME) 0,2%; MgCl2 2 ммоль/л; Буфер (рН 6.5) 10 ммоль/л. |
| 28 | Холестерин ліпопротеїну низької густини прямий | 53398 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro ), реагент | набір | 4 | ПРИНЦИП МЕТОДУ Аналіз складається з 2 окремих стадій реакції: 1. Ліквідація хіломікронів, VLDL і HDL за допомогою холестерин естерази, холестерин оксидази і згодом каталази. 2. Специфічне вимірювання LDL-холестерину після випуску LDL-холестерину миючими засобами в 2-Реагент. Довжина хвилі 600 нм. Склад набору: Реагент 1 4х30мл, Реагент 2 4х10мл. Концентрації компонентів в реагенті: 1-Реагент GOOD's буфер 50 ммоль/л; Холестерин естераза 600 Од/л; Холестерин оксидаза 500 Од/л; каталаза 1200 кОд/л; аскорбат оксидаза 3 кОд/л; TOOS [N-етил-N-(2-гідрокси-3-сульфопропіл)-3-метиланілін] 2.0 ммоль/л. 2-Реагент GOOD's буфер 50 ммоль/л;пероксидаза 5 кОд/л; 4–аміноантипірин (4-AA) 4 ммоль/л. Чутливість: 8.3 мг/дл (0.215 ммоль/л). Лінійність: до 640 мг/дл (16.6 ммоль/л). |
| 29 | Флакон для реактивів R1 до DS-261 | 62225 Місткість для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) | шт | 20 | Флакон для реактивів R1 до аналізатора DS-261 (не є виробом медичного призначення) |
| 30 | Флакон для реактивів R2 до DS-261 | 62225 Місткість для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) | шт | 20 | Флакон для реактивів R2 до аналізатора DS-261 (не є виробом медичного призначення) |
| 31 | Протромбіновий час, рідкий Dia-PT LIQUID (12\*8мл) | 30591 Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD (діагностика in vitro ) | набір | 7 | Екстракт тромбопластину мозку кролика, який містить тканинний фактор, ліпіди та іони кальцію. Тест PT відповідно до Квіка - чутливий скринінговий тест зовнішнього шляху коагуляції. Реагент являє собою тканинний тромбопластин мозку кролика, що містить іони кальцію та консервант.Склад набору: 12фл по 8мл. Рідкий готовий до використання реагент. |
| 32 | Реагент електролітів Стандарт А Стандарт В для GE300 | 52861 Множинні аналіти газів крові/гемоксиметрія/електроліти IVD (діагностика in vitro ), реагент | набір | 5 | Реагент електролітів Стандарт А Стандарт В для аналізатора GE300 |
| 33 | Очищуючий розчин для GE300 | 63377 Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro ) | флакон | 5 | Очищуючий розчин для аналізатора GE300 |
| 34 | Dia-IMIDAZOL | 55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку | набір | 2 | Фасування: 12х15,0 мл. Буфер, призначений для розведення контролю, калібратора та зразків людини при проведенні лабораторних досліджень, скринінгових тестів на визначення протромбінового часу (PT), фібриногену (FIB) чи спеціального тесту на Д-димер (Ddi), факторів. |
| 35 | Депротеїнізуючий розчин для GE300 | 63377 Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro ) | флакон | 1 | Депротеїнізуючий розчин для аналізатора GE300 |

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

*Учасник має право подати еквівалент товару запропонованого Замовником у медико-технічних вимогах, при подачі еквіваленту вказується назва еквіваленту, слово «еквівалент» та назва товару згідно медико-технічних вимог на який подається еквівалент. Учасник в такому випадку обов’язково надає копії їх сертифікатів якості та копії інструкцій з використання, а також, у разі надання еквіваленту товару, Учасник подає у складі тендерної пропозиції порівняльну таблицю еквівалентності у наступній формі:*

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| *№*  *з/п* | *Найменування товару відповідно до тендерної документації* | | | *Найменування еквіваленту запропонованого товару у тендерній пропозиції* | | |
| *Торгівельна назва, форма випуску, дозування, технічні характеристики вказані замовником в додатку №2* | *Од.*  *Виміру* | *Кількість* | *Торгівельна назва, форма випуску, дозування, технічні характеристики запрпонованого еквіваленту* | *Од.*  *виміру* | *Кількість* |
| *1* |  |  |  |  |  |  |