**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 урахуваннямрекомендацій 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 invitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | набір | 4 | Оптимізований і модифікований метод, розроблений з урахуваннямрекомендацій 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, ферментнийспектрофотометричний 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 забарвленнявимірюється 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 ТЕСТУРеагент Dia-PTT ініціює активацію внутрішніх шляхів коагуляції у присутностістандартизованої кількості фосфоліпідів та контактного активатора(мікронізованого кремнезему). Після інкубації додавання кальцію індукуєутворення фібринового згустку. Час цього процесу згортання вимірюєтьсявручну 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 реагентах1 - BIL TOTAL цитратний буфер (рН 2,8 )90 ммоль / л;детергент; 2 - BIL TOTAL фосфатний буфер (рН 7,0 ) 4,6 ммоль / л; метаванадат натрію3,0 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 реагентaх1 - 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, ферментнийспектрофотометричний 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 | ПРИЗНАЧЕННЯDia-CaCl2 призначений для тестів на гемостаз, таких як активованийчастковий 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 контролювимірювань 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, ферментнийспектрофотометричний 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 МЕТОДУФерментативний, колориметричний метод з уриказою і пероксидазою. Склад набору: 1-UAРеагент 1 5 x 48 мл;Реагент 2 1 x 60мл.Концентрація інгридієнтів в реактиві:буфер PIPES (pH 7.0) 100 ммоль/л4-аміноантипірин Ю, 0.78 ммоль/л, ADPS 0.67 ммоль/лФеррицианід калію 3.8 мкмоль/лПероксидаза (POD) > 38.34 мккат/лУриказа> 1.65 мккат/л |
| 22 | Тригліцериди 60 | 53462 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro ), реагент | набір | 2 | ПРИНЦИП МЕТОДУМетод 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 МіжнародноїКлінічної 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-РеагентN, 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 МЕТОДУАналіз 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-РеагентGOOD'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* |  |  |  |  |  |  |