Додаток 2

до тендерної документації

**ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ**

до предмета закупівлі: Лабораторні реагенти для аналізатора біохімічного автоматичного GBG GS Модель: 1700

Код за ДК 021:2015– 33690000-3 – Лікарські засоби різні; 33694000-1- Діагностичні засоби

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **п\п** | **Код національного класифікатора НК 024:2023 «Класифікатор медичних виробів»** | **Назва** | **Од. вим.** | **К-ть** |
| 1 | 52923 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | АЛТ | шт. | 11 |
| 2 | 52954 Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | АСТ | шт. | 11 |
| 3 | 53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент | Загальний білок | шт. | 3 |
| 4 | 52941 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro ), реагент | Амілаза | шт. | 5 |
| 5 | 453587 Сечовина (Urea) IVD  (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Сечовина | шт. | 9 |
| 6 | 53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | Креатинін | шт. | 8 |
| 7 | 52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Лужна фосфатаза | шт. | 9 |
| 8 | 53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro ), реагент | Загальний білірубін JEN | шт. | 5 |
| 9 | 53232 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Прямий білірубін JEN | шт. | 5 |
| 10 | 53597 Альбумін IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Альбумін | шт. | 3 |
| 11 | 53359 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Холестерин | шт. | 5 |
| 12 | 53583 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Сечова кислота | шт. | 1 |
| 13 | 46795 - Магній (Mg2 +) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | Магній | шт. | 1 |
| 14 | 45789 - Кальцій (Ca2 +) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | Кальцій (Арсеназо) | шт. | 1 |
| 15 | 53460 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro ),набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Тригліцериди | шт. | 1 |
| 16 | 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор | Мультикалібратор клінічної хімії | фл | 1 |
| 17 | 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Мультиконтроль Pre-norm | фл | 1 |

1. Учасник повинен надати завірені належним чином копію(ї) чинної(их) декларації(й) відповідності вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro.
2. Реагенти мають бути розфасовані в флакони відповідної форми, конфігурації та об’єму. Форма та конфігурація цих флаконів, має забезпечувати безперешкодне розміщення цих флаконів в відповідних позиціях реагентного відділу автоматичного біохімічного аналізатора GBG GS Модель:1700. Не дозволяється використання різноманітних пристроїв для фіксації флаконів з реагентами в відповідних позиціях реагентного відділу автоматичного біохімічного аналізатора GBG GS Модель:1700, якщо такі пристрої не передбачені конструкцією цього автоматичного біохімічного аналізатора.
3. Наявність хоча б одного штатного працівника відповідної кваліфікації, який має необхідні знання та досвід та який має відповідні ключі доступу до програмного меню автоматичного біохімічного аналізатора GBG GS Модель:1700, для здійснення процедури програмування відповідних протоколів виконання досліджень на цьому аналізаторі. Надати належним чином завірені копії відповідних сертифікатів від виробника автоматичного біохімічного аналізатора GBG GS Модель:1700, які підтверджують наявність в виконавця таких повноважень, або гарантійний лист від уповноваженого представника в Україні виробника даних аналізаторів про можливість здійснення процедури програмування відповідних протоколів виконання досліджень на автоматичному біохімічному аналізаторі GBG GS Модель:1700 штатними працівниками уповноваженого представника.
4. Постачальник має виконати програмування протоколів виконання відповідних досліджень на автоматичному біохімічному аналізаторі GBG GS Модель:1700 та виконати пробний пуск таких досліджень.