КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО

«БАРСЬКА МІСЬКА ЛІКАРНЯ»

БАРСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ

**ОБҐРУНТУВАННЯ**

**технічних та якісних характеристик закупівлі товару, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі**

*(оприлюднюється на виконання постанови КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))*

***Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб — підприємців та громадських формувань, його категорія***:

КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «БАРСЬКА МІСЬКА ЛІКАРНЯ» БАРСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ, код ЄДРПОУ 01982488, відповідає категорії згідно пункту 3 частини 4 статті 2 Закону України «Про публічні закупівлі».

***Назва предмета закупівлі*** із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності): ***Лабораторні реактиви за кодом (ДК 021:2015 33690000-5 –лікарські засоби різні)***

***Деталізований код*** ***ДК 021:2015,що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі 33696500-2лабораторні реактиви***

.

***Вид процедури закупівлі:*** відкриті торги згідно пункту 37 прикінцевих та перехідних положень Закону України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VIII зі змінами та з урахуванням положення Постанови Кабінету Міністрів України «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» від 12 жовтня 2022 р. № 1178 (надалі - Особливості) .

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі: **840 000,00 грн.**

Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі обумовлено аналізом розрахунку очікуваної вартості предмета закупівлі **лабораторні реактиви** на підставі пункту 1 розділу ІІІ Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, що затверджено наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України 18.02.2020 року № 275, а саме методом порівняння ринкових цін. Метод порівняння ринкових цін - це метод визначення очікуваної вартості на підставі даних ринку, а саме загальнодоступної відкритої інформації про ціни <https://prozorro.gov.ua/> та інформації з отриманих цінових пропозицій та прайс-листів на момент вивчення ринку.

Водночас, розпоряднику (одержувачу) бюджетних коштів необхідно обов’язково враховувати вимоги частини першої статті 23 БКУ та частини четвертої статті 48 БКУ, які забороняють взяття розпорядниками (одержувачами) бюджетних зобов’язань та здійснення платежів без відповідних бюджетних асигнувань, що в свою чергу надаються відповідно до встановлених бюджетних призначень.

***Розмір фінансового призначення***: 84**0 000,00** грн., що фінансується з коштів НСЗУ.

***Нормативно-правове регулювання***. Придбання предмета закупівлі, регулюються Законом України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VIII зі змінами, Особливостями та іншими нормативними документами, та іншими нормативно-правовими актами, що стосуються предмета закупівлі.

***Обґрунтування медико-технічних характеристик*.**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Назва** | **Одиниця виміру** | **Код****НК 024:2023** | **Кількість** |
| 1 | **Набір реагентів для визначення концентрації** **аланінамінотрансферази в сироватці, плазмі крові****АЛТ «СпЛ»****2400 мл 1000/500/240 визн**Визначення активності АЛТ вважається більш специфічним для діагностики хвороб печінки.Визначення АЛТ в поєднанні з визначенням AСТ використовують для діагностики інфаркту міокарда. 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%.Склад: Р1: 1 фл. х 200 ml (мл)Р2: 1 фл. х 200 ml (мл)Р3: 1 фл. х 100 ml (мл)Калібратор:1 фл. х 8 ml (мл) | набір | 52923 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментнийспектрофотометричний аналіз | 12 |
| 2 | **Набір реагентів для визначення концентрації** **аспартатамінотрансферази в сироватці, плазмі крові****АСТ «СпЛ»** **2400 мл 1000/500/240 визн**Підвищений рівень АСТ в сироватці крові не є специфічним показником захворювання печінки. Використовується, головним чином, для діагностики та контролю перебігу хвороб печінки поряд з іншими ферментами, такими як AЛТ і лужна фосфатаза. Також визначення АСТ використовується для контролю стану пацієнтів після інфаркту міокарда, при хворобі скелетних м'язів та ін. 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%.Склад: Р1: 1 фл. х 200 ml (мл)Р2: 1 фл. х 200 ml (мл)Р3: 1 фл. х 100 ml (мл)Калібратор:1 фл. х 8 ml (мл) | набір | 52954 Загальнааспартатамінотрансфераза (AST)IVD (діагностика in vitro), набір, ферментнийспектрофотометричний аналіз | 12 |
| 3 | **Набір реактивів "Білірубін"** Набір для визначення прямого та загального білірубіну у сироватці крові (за методом Єндрашика).Набір розрахований на 110 напівмікровизначень.Діапазон визначення концентрації – від 2 мг\л до 200мг\л.Коефіцієнт визначення варіації - не більше 5%.Зберігання набору- при температурі від+2 до +16СГарантійний термін придатності -24 місяців від дня виготовлення.Склад набору:1. Розчин сульфанілової кислоти -1флакон (50*+2*)мл
2. Кофеїновий реактив (концентрат)- 2 флакони (50*+2*)мл

Розчин нітриту натрію 350 ммоль\л- 1ампула (5,0*+0,3*)мл | набір | 63410 Загальний / кон'югований(прямий) білірубін IVD (діагностика in vitro), комплект,спектрофотометрія | 14 |
| 4 | **Набір реактивів "Тимолова проба" Ф**Набір призначений для проведення тимолової проби з сироваткою крові людини в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований на 915 мікровизначень.Зберігання набору –при температурі від +2 °C до + 16 °C.Гарантійний термін придатності набору – 24 місяця від дня виготовлення.Склад набору:1.Тимоловий реагент – 1 флакон з (16,5 ± 1,5) мл;-тимол (7,89 ± 0,50) %;-спирто-альдегідна фракція (55,05 ± 2,50) %;- малеїнова кислота (1,43 ± 0,10) %;- тріс-(гідроксиметил)-амінометан (4,05 ± 0,20) %.2. Розчин хлориду барію ( 48± 2) ммоль /л - 1 ампула з ( 5,0 ± 0,3) мл.3. Концентрат розчину порівняння 1 - 1 флакон з (11,0 ± 0,5) мл.Зразок: сироватка крові, вільна від гемолізу та нехільоза. | наб. | 43203 -Набір для проведення тимолової проби IVD (діагностика in vitro) | 1 |
| 5 | **Набір реактивів "ГГТ"**Набір призначений для кількісного визначення активності гамма-глутамілтранспептідази у сироватці крові людини в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований на 400 мікровизначень.Зберігання набору –при температурі від +2 °C до + 8 °C.Гарантійний термін придатності набору – 24 місяця від дня виготовлення.Склад набору:1. 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/л;2. 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±0,50 мл – 4 мікропробірки або 1 флакон-  ( *γ-*L-(+)-глутаміл-4-нітроанілід (240±5) мг | наб. | 53027 - гама-глутамілтрансфераза (ГГТ)IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | 1 |
| 6 | **Набір реактивів «Тригліцериди-Ф» 100 мл** Набір розрахований на 100мікровизначень.Діапазон визначаємих концентрацій –від 0,1ммоль\л до 1,4 ммоль\л.Коефіцієнт варіації визначення –не більше 5%.Гарантійний термін придатності набору -12місяців від дня виготовлення.Склад набору:1. Розчин ферментів рН7,5-2флакони по (50±2)мл.-PIPES – 40ммоль\л;-4-хлорфенол-5ммоль\л;-MgSO4 -1ммоль\л;-4-амінофеназол -0,5ммоль\л;-ліпаза-1500 МОд\Л;-гліцерофосфатоксидаза -1000 МОд\Л;-пероксидаза -250 МОд\Л;2. Калібрувальний розчин (відповідає концентрації 2,26±0,10)ммоль\л тригліцеридів))- 1ампула з (1,0±0,1)мл.Зразок для аналізу:Сироватка,плазма. | наб. | 53460- Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), набір,ферментний спектрофотометричний аналіз | 4 |
| 7 | **Діагностикум для виявлення антистрептолізину –О в сироватці крові людини (АСЛ-О-латекс-тест)**Набір розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб при витраті робочого розчину.Склад набору:1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1шт)2. Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить АСЛО більш 200 МОд/мл, 0,2 мл (1 шт)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить АСЛО менш 200 МОд/мл, 0,2 мл (1 шт)5. Палички для розмішування сироваток (100шт)6. Тестовий слайд (2шт)7. Інструкція з використання8. ПаспортГарантійний термін зберігання становить 1 рік з дня виготовлення наборуНабір повинен зберігатися при температурі від +4 °C до + 10 °C. Не допускається замороження. | наб. | 63271 Бета-гемолітична Числена група стрептокок стрептоліцін Oантитіла IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація | 3 |
| 8 | **Діагностикум для виявлення С-реактивного білку в сироватці крові людини 200 визначень (СРБ-латекс-тест)**Набір розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб при витраті робочого розчину відповідно.Склад набору:1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1шт)2. Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 мг/1 мг/л, 0,2 мл (1 шт)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 мг/1 мг/л, 0,2 мл (1 шт)5. Палички для розмішування сироваток (100шт)6. Тестовий слайд (2шт)7. Інструкція з використання8. ПаспортГарантійний термін зберігання становить 12 місяців з дня виготовлення набору. Набір повинен зберігатися при температурі від +4 °C до + 10 °C. Не допускається замороження. | наб. | 63234 -C-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експресаналіз | 3 |
| 9 | **Діагностикум для виявлення ревматоїдного фактору в сироватці крові людини 200визначень (РФ-латекс-тест)**Набір розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб при витраті робочого розчину.Склад набору:1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1шт)2. Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 МОд/мл, 0,2 мл (1 шт)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить РФ менш 12 МОд/мл, 0,2 мл (1 шт)5. Палички для розмішування сироваток (100шт)6. Тестовий слайд (2шт)7. Інструкція з використання8. ПаспортГарантійний термін зберігання становить 1 рік з дня виготовлення наборуНабір повинен зберігатися при температурі від +4 °C до + 10 °C. Не допускається замороження. | наб. | 55112 -Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації | 3 |
| 10 | **Набір реактивів "Загальний білок"**Набір призначений для визначення концентрації загального білка у сироватці крові людини в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований на 1000 мікровизначень загального білка. Діапазон визначаємих концентрацій – від 5 г/л до 100 г/г.Коефіцієнт варіації визначення – не більше 5 %.Зберігання набору –при температурі від +2 °C до + 16 °C.Гарантійний термін придатності набору – 24 місяця від дня виготовлення.Склад набору:1.Ліофілізований альбумін для приготування 5 мл калібрувального розчину ( 50 ±2) г/л або 5 мл готового розчину альбуміну (50 ± 2) г/л -1флакон.2.Біуретовий реагент (концентрований розчин)- 2флакони по (100±2мл).Зразок: сироватка, плазма (гепарин). Білок стабільний до 8діб при темп. від +2 до +8 градусів. | наб. | 61900- Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір,спектрофотометрический аналіз | 3 |
| 11 | **Набір реактивів для визначення концентрації загального кальцію у біологічних рідинах «Кальцій» 240мл**Набір призначений для визначення концентрації загального кальцію у біологічних рідинах в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований на 240 мікро-, 120 напівмікро-, 60 макровизначень(з урахуванням холостих та калібрувальних проб).Зберігання набору –при температурі від +2 °C до + 16 °C.Гарантійний термін придатності набору – 24 місяця від дня виготовлення.Склад набору:1.Хромоген – 1 флакон з (120±4) мл- о-крезолфталеїн комплексон – (0,12±0,01) ммоль/л;- 8-оксихінолін- (16,00±0,16) ммоль/л2. Буфер – 1 флакон з (120±4) мл- моноетаноламін – (0,80±0,08) моль/л3. Калібрувальний розчин кальцію (2,50±0,05) ммоль/л або (10,0±0,2%) мг – 1 флакон з (5,0±0,5) мл. | набір | 45789 – Кальцій (Ca2 +) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | 5 |
| 12 | **Набір реактивів «Холінестераза -АХХ»**Набір розрахований на 80 мікро-, 40-напівмакро- або 20 макровизначень.Діапазон визначаємих концентрацій – від 5,0мкмоль/ (с\*л) до 1100мкмоль/ (с\*л);Коефіцієнт варіації визначення – не більше 10 %.Зберігання набору –при температурі від +2 °C до + 8 °C.Гарантійний термін придатності набору – 12 місяця від дня виготовлення.Склад набору:1.Буферно-індикаторний розчин -2 флакони по (50 ± 2)мл;2. Субстрат: наважками або в розчині: -4 мікропробірки по (0,205 ± 0,010)мг або 1флакон з (5±0,5)мл;3. Розчин інгібітору : 1флакон з (5±0,5)мл;4. Калібрувальний розчин (оцтова кислота 0,1моль\л)- 1флакон або 1 ампула з (5±0,5)мл.Зразок-сироватка. | наб. | 52964- Ацетилхолінестераза IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | 3 |
| 13 | **Набір реактивів "Сечова кислота -Ф" 100мл**Набір призначений для визначення концентрації сечової кислоти у сироватці крові і сечі людини ензиматичним колориметричним методом в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований на 100мікровизначень сечової кислоти.Зберігання набору –при температурі від +2 °C до + 8 °C.Гарантійний термін придатності набору – 12 місяця від дня виготовлення.Склад набору:1.Буферно-хромогенний розчин: 2флакони по (40,0±2)мл.- фосфатний буфер (рН 7,4) – (0,05 ± 0,01) моль/л;-3,5-діхлоро-2-фенолсульфонат;- (4,00 ± 0,05) ммоль/л;-стабілізатори,активатори.2. Розчин ензимів: 2флакони по (10,0±0,5)мл- пероксидаза (660 ± 30) МОд/л- уриказа (60 ± 2) МОд/л- 4-амінофеназон (1,00 ± 0,05 ) ммоль/л3. Калібрувальний розчин сечової кислоти (357 ± 7) кмоль/л: 1мікропробірка з (1,0±0,1)мл | наб. | 53583-сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | 6 |
| 14 | **Набір реактивів «Сечовина-У» 600мл**Набір призначений для визначення концентрації сечовини у сечі та сироватці крові людини в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований на 300 напівмікровизначень. Об`єм 600мл.Зберігання набору –при температурі від +2 °C до + 8 °C.Гарантійний термін придатності набору – 24 місяця від дня виготовлення.Склад набору:1.Буферний розчин: - 3 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: 3флакони по (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;- у перерахунку на азот сечовини (4,67±0,10) ммоль/л.4. Уреаза концентрат 5 кМОд/мл –3 пробірки по (0,50±0,05) мл. | наб | 53587- Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір,ферментний спектрофотометричний аналіз | 15 |
| 15 | **Набір реактивів "Креатинін" 300 мл**Набір призначений для визначення концентрації креатині ну у сироватці крові та сечі людини в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований на 400 мікровизначень.Зберігання набору –при температурі від +2 °C до + 8 °C.Гарантійний термін придатності набору – 12 місяця від дня виготовлення.Склад набору:1.Розчин пікринової кислоти (0,040±0,002) моль/л – 1 флакон з (100±4)мл;2. Розчин трихлороцтової кислоти (1,220±0,061) моль/л – 1 флакон з (100±4) мл;3.Гідроокис натрію: розчин 2,3 Н чи сухий - 1 флакон з (50±2) мл або 3 (4,60±0,23) г;4. Ліофілізований креатинін для приготування 8 мл калібрувального розчину (442,5±22,0) кмоль/л або 8 мл готового розчину креатині ну (442,5±22,0) кмоль/л - 1 флакон | наб. | 53251- Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір,спектрофотометричний аналіз | 10 |
| 16 | **Набір для визначення гемоглобіну(1000визначень), Сімко**Склад набору:Реагент №1- 100млРеагент №2- 100млРобочий реагент –реактив Драбкіна. | наб. | 55872 -Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | 12 |
| 17 | **Колометричні тест смужки призначені для визначення глюкози в сечі**Набір діагностичних тест-смужок Глюфан №50 призначені для напівкількісного аналізу сечі- визначення глюкози в сечі. Діагностичні тест смужки призначені тільки для in vitro діагностики професійно навченим персоналом. Зберігати в щільно закритій заводській тарі в сухому і темному місці (з +2 °C до + 30 °C). Смужки слід охороняти від вологого повітря, прямого сонячного світла, підвищеної температури і хімічних випарів у лабораторії. | уп. | 54518- Глюкоза сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз | 5 |
| 18 | **Колометричні тест смужки для напівкількісного визначення кетонових тіл в сечі**Діагностичні тест смужки Кетофан призначені для напівкількісного аналізу сечі. Фасовка-50 тестових смужок в упаковці.Кетофан призначений для визначення кетонових тіл в сечі. Діагностичні тест смужки призначені тільки для in vitro діагностики професійно навченим персоналом. Зберігати в щільно закритій заводській тарі в сухому і темному місці (з +2 °C до + 30 °C). Смужки слід охороняти від вологого повітря, прямого сонячного світла, підвищеної температури і хімічних випарів у лабораторії. | фл. | 54519- Кетони сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз | 5 |
| 19 | **Набір для визначення концентрації загального холестерину та його ефірів у сироватці крові людини «Холестерин Ф»** Набір призначений для визначення концентрації холестерину та еферів холестерину у сироватці крові і плазмі людини ферментативним методом у в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці. Набір розрахований на 200 мікро-, 100 напівмікро, 50 макровизначень(з урахуванням холостих та калібрувальних проб).Зберігання набору –при температурі від +2 °C до + 8 °C.Гарантійний термін придатності набору – 12 місяця від дня виготовлення.Склад набору:1.Ензимний реагент – 2 флакони по (100±2)мл або 4 флакони по (50±2) мл:- холестеринестераза (150±15) Е/л- холестиериноксидаза (100±10) Е/л - пероксидаза (5,0±0,5) КЕ/л - 4-амінофеназон (0,300±0,015) ммоль/л - фенол (30,0±1,5) ммоль/л- ТРІС (30,0±1,5) ммоль/л - стабілізатори, активатори 2. Калібрувальний розчин холестерину з концентрацією (5,17±0,10) ммоль/л – 1 ампула або флакон (1,5±0,1) мл. | наб. | 53359- Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | 12 |
| 20 | **Набір «ЖЕЛАТИНУ РОЗЧИН 10 %»**Зовнішній вигляд : блідозабарвлений, желеподібний при темпе-ратурі оточуючого середовища не вище 23 °СКількість :10,0 мл ± 0,5 млТемпература плавления,°С : не менше 23Концентрація водневих іонів (рН): 6,0 – 7,2Прозорість і колір : Не інтенсивніше еталону №3 по ДФУ1Фасування: 10 амп\*10мл | уп | 47430-Нейтрофільний желатиназа- асоційований ліпокаїн (NGAL) IVD (діагностика in vitro), реагент | 1 |
| 21 | **Набір для визначення специфічних антитіл до блідої спірохети**TPHA – тест на 500визначеньСклад набору 1. Реагент 1. Тестові клітини. Еритроцити птиці сенсибілізовані антигеном T.pallidum. 2. Реагент 2. Контрольні клітини. Еритроцити птиці. 3. Реагент 3. Розчинник. Фосфатний буфер, екстракт T. Pallidum (Reiter). 4. Реагент 4. Позитивний контроль. Імунна людська сироватка розведена 1:20. 5. Реагент 5. Негативний контроль. 6. Інструкція з використання 7. Паспорт  | наб | 51819 - Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації | 5 |
| 22 | **Набір «Забарвлення за Грамом»**Набір розрахований на проведення **500 аналізів** (при витраті кожного з робочих розчинів реагентів 50 мкл на визначення).*СКЛАД НАБОРУ*1. Карболовий розчин генціану фіолетового- 1фл з(5+/-0,5)мл
2. Розчин люголя – 1фл з (25+/-1)мл
3. Карболовий розчин фуксину Ціля- 1фл з (2,5+/-0,1)мл.
 | наб | 43733 – Забарвлення за Грамом, реагент, IVD (діагностика in vitro) | 2 |
| 23 | **Тромбопластин 1г**Тромбопластин використовується для визначення протромбінового часу (протромбінів індекс) плазми крові ( метод Квіка).Склад:Тромбопластин, 1 г Інструкція по використанню – 1 штТромбопластин зберігають при температурі +2 °C до + 20 °C. Термін зберігання тромбопластину – 1 рік. | шт. | 55982- Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro), реагент | 10 |
| 24 | **Діагностичний моноклональний реагент анти-А** Діагностичний моноклональний реагент анти-А призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків червоного кольору.  **Загальний термін придатності 2.5 роки.** | фл. | 52532- Анти-A групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла | 10 |
| 25 | **Діагностичний моноклональний реагент анти-В** Діагностичний моноклональний реагент анти-В призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від блідо-фіолетового до синього кольору. **Загальний термін придатності 2,5 роки.** | фл. | 52538- Анти-B групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла | 10 |
| 26 | **Діагностичний моноклональний реагент анти-D** Діагностичний моноклональний реагент анти-D, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікаці: в пробірках, на площині, в мікроплаті та нейтральних гелевих картах.Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина.**Загальний термін придатності 2,5 роки** | фл. | 52647- Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла | 10 |
| 27 | **Буфер фосфатний сухий** **до автоматичного аналізатора «Ексан Гм»**Склад: калій хлористий, гідрат гідро фосфату,дегідроортофосфат калію, Трилон Б. | шт. | 59119- Фосфатний буфер / буфер Соренсон, розчин IVD (діагностика in vitro) | 80 |
| 28 | **Калібрувальний розчин глюкози до автоматичного аналізатора «Ексан Гм»**Розчин глюкози концентрацією 10ммоль\л в фосфатному буфері. У флаконі 5мл. | шт. | 41818- Глюкоза IVD (діагностика in vitro), калібратор | 30 |
| 29 | **Мембрана глюкооксидазна MG-1 до автоматичного аналізатора «Ексан Гм»** | шт | 41818- Глюкоза IVD (діагностика in vitro), калібратор | 10 |
| 30 | **Концентрат системного реагенту для аналізатору глюкози АГКМ-01 (ГЛЮ.005)** | шт. | 58237 -Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro),, автоматичні / напівавтоматичні системи | 25 |
| 31 | **Калібратор глюкози для аналізатора глюкози АГКМ-01 , 5мл\1фл** | Фл. | 41818-Глюкоза IVD (діагностика in vitro), калібратор | 10 |
| 32 | **Набір реактивів «Азопірамова проба»**Набір розрахований на 2000 проб при використанні 0,1 мл робочого розчину на одне дослідження.Склад набору:1. Амідопірин – 2 флакони по 5г.2. Аніліну гідро хлорид – 2 флакони по 0,075 г.Компоненти набору зберігати в прохолодному, захищеному від світла місці. | уп. | 54548 - Скринінг біологічних рідин на приховану кров IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічним аналіз, експрес-аналіз | 2 |
| 33 | **Антиген кардіоліпіновий для реакції мікропреципітації** Набір виявляє антитіла до збудника сифілісу та розрахований не менше ніж на 500 досліджень. Набір являє собою розчин трьох високоочищених ліпідів: кардіоліпіну, лецитину, холестерину в абсолютованому етиловому спирті.Форма випуску: Кардіоліпіновий антиген розфасований у скляні ампули (5 × 2 мл), холін-хлорид розфасований у скляні флакони (1 × 5 мл), позитивний контроль розфасований у пластикові мікропробірки (1 × 1 мл). Реагенти вкладені в коробки з картону разом з інструкцією з використання і скарифікатором (за потреби). | наб. | 51819-Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації | 25 |
| 34 | **Набір Фібриноген 5х5мл. у складі: R1 5х5мл; R2 3х30мл.** FIB реагент (R1): Рекомбінантний тромбін (Близько 100 IU/ml), 0,2% азид натрію, ПАР, дистильована вода.FIB Buffer (R2): імідазолу буферний розчин (IBS) - сольовий розчин імідазолового буфера (рН 7,2 ± 0,2), 0,2% азид натрію в якості консерванту, ПАР, дистильована вода.Реагенти готові до застосування.Фасування: R1 5фл х 5мл; R2 3фл х 30мл.(500 тестів) | наб. | 55997-Фібриноген (чинник І) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | 1 |
| 35 | **Набір Тромбіновий час 10х5мл. у складі: R1 10х5 мл.**TT реагент (R1): рекомбінантний тромбін (близько 10 IU/ml), рН 7,2 ± 0,2; 3% трис-буфер; 0,2% азид натрію як стабілізатор, HCl, ПАР, дистильована вода.Активність тромбіну - 10 IU/ml.Реагент готовий до застосування і не потребує розведення.Фасування: R1 10фл х 5мл. (500 тестів) | наб | 55987 - Тромбіновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | 9 |
| 36 | **Набір Активований частковий тромбопластиновий час 5х5 мл. у складі: R1 5х5мл; R2 5х5мл.** APTT реагент (R1) (АЧТЧ реагент): елагова кислота 0,3%, фосфоліпіди сої, 0,2% азид натрію, буфер 3%, ПАР, дистильована вода;CaCl2 (R2): кальцій хлорістий 0,025м, дистильована вода. Реагенти готові до застосування.Фасування: R1 5фл х 5мл; R2 5фл х 5мл.(500 тестів) | наб. | 55981- Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | 5 |
| 37 | **Набір Протромбіновий час 10х5мл. у складі: R1 10х5 мл.** РТ реагент (R1): Рекомбінантний тромбопластин, CaCI2 0,025 М, NaCl, буфер 3%, азид натрію 0,2%, стабілізатори, ПАР, дистильована вода.Реагент готовий до застосування і не потребує розведення.Фасування 10фл х 5 мл. (500 тестів) | наб. | 30591- Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD (діагностика in vitro) | 8 |
| 38 | **Нормальна контрольна плазма (NCP) 1фл\*1мл(**Steellex, Китай) | фл | 30590 - Набір реагентів для вимірювання множинних чинників згортання IVD (діагностика in vitro) | 2 |
| 39 | **Патологічна контрольна плазма (ANCP) 1фл\*1мл(**Steellex, Китай) | фл | 30590 - Набір реагентів для вимірювання множинних чинників згортання IVD (діагностика in vitro) | 2 |
| 40 | **Вимірювальна кулька,** **30шт\фл** | флакон | 30591 Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD | 10 |
| 41 | **Кювети (для коагулометрів SC20/SC40)**Фасування 288шт/пак | уп | 61032-Кювети для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro), одноразового використання | 5 |
| 42 | **Лізуючий реагент Diatro Lyse-DIFF 1л** до Автоматичного гематологічного аналізатора Abacus 3 CT | шт. | 61165- Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro) | 8 |
| 43 | **Розчинник Diatro Dil-5P 20л**до Автоматичного гематологічного аналізатора Abacus 3 CT | шт | 58237 -Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні / напівавтоматичні системи | 12 |
| 44 | **Гіпохлоритний розчин Diatro HypoClean 1л** до Автоматичного гематологічного аналізатора Abacus 3 CT | шт. | 59058 Миючий / очищуючий розчин IVD (діагностика in vitro), для автоматизованих / полуавтоматізіванних систем | 3 |
| 45 | **Очисник Diatro Cleaner 1л** до Автоматичного гематологічного аналізатора Abacus 3 CT | шт. | 59058 Миючий / очищуючий розчин IVD (діагностика in vitro), для автоматизованих / полуавтоматізіванних систем8 | 8 |
| 46 | **Контроль Diacon3 Hematology Control(N)** до Автоматичного гематологічного аналізатора Abacus 3 CT | фл. | 55866-Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | 5 |
| 47 | **Тест-система для кількісної експрес-діагностики Глікованого гемоглобіну сумісна з аналізатором Finecare FIA Meter Plus.**Тест-система являє собою упаковку яка містить:-індифікаційний чіп картриджа -1шт-інструкцію для використання тестів -1шт.-тест-картрідж-25шт-тест –буфер -25шт-наконечник для піпетки -25шт. | уп. | 61010– Глікозильований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | 20 |
| 48 | **Тест-система для кількісної експрес-діагностики Простатичного специфічного антигену сумісна з аналізатором Finecare FIA Meter Plus.**Тест-система являє собою упаковку яка містить:-індифікаційний чіп картриджа -1шт-інструкцію для використання тестів -1шт.-тест-картрідж-25шт-тест –буфер -25шт-наконечник для піпетки -25шт. | уп | 54666 - Загальний простатичний специфічний антиген (ПСА) IVD(діагностика in vitro), набір, імунофлюоресцентний аналіз | 1 |
| 49 | **Тест-система для кількісної експрес-діагностики D-дімеру сумісна Finecare FIA Meter Plus**Тест-система являє собою упаковку яка містить:-індифікаційний чіп картриджа -1шт-інструкцію для використання тестів -1шт.-тест-картрідж-25шт-тест –буфер -25шт-наконечник для піпетки -25шт. | уп. | 61389-D-димер IVD(діагностика in vitro), набір,імунофлюоресцентний аналіз | 10 |
| 50 | **Тест-система для кількісної експрес-діагностики С-реактивного білка сумісна Finecare FIA Meter Plus**Тест-система являє собою упаковку яка містить:-індифікаційний чіп картриджа -1шт-інструкцію для використання тестів -1шт.-тест-картрідж-25шт-тест –буфер -25шт-наконечник для піпетки -25шт. | уп | 58768 - С-реактивний білок (СРБ) IVD(діагностика in vitro), набір, імунофлюоресцентний аналіз | 10 |
| 51 | **Тест-система для кількісної експрес-діагностики Прокальцитоніну для аналізатора Finecare FIA Meter Plus**Тест-система являє собою упаковку яка містить:-індифікаційний чіп картриджа -1шт-інструкцію для використання тестів -1шт.-тест-картрідж-25шт-тест –буфер -25шт-наконечник для піпетки -25шт. | уп | 54313 - Прокальцитонін IVD(діагностика in vitro), набір, імунофлюоресцентнний аналіз | 10 |
| 52 | **Тест-система для кількісної експрес діагностики гормону Т4 вільного (Тироксину вільного) для аналізатора Finecare FIA Meter Plus**Тест-система являє собою упаковку яка містить:-індифікаційний чіп картриджа -1шт-інструкцію для використання тестів -1шт.-тест-картрідж-25шт-тест –буфер -25шт-наконечник для піпетки -25шт | уп | 63071 - Вільний тироксин (FT4), IVD(діагностика in vitro), комплект, імунофлюоресцентний аналіз, імунофлуоресцентний аналіз | 2 |
| 53 | **Тест-система для кількісної експрес діагностики гормону ТТГ****(Тиреотропного гормону) , для аналізатора Finecare FIA Meter Plus**Тест-система являє собою упаковку яка містить:-індифікаційний чіп картриджа -1шт-інструкцію для використання тестів -1шт.-тест-картрідж-25шт-тест –буфер -25шт-наконечник для піпетки -25шт | уп | 60602 – Антитіла до рецепторів тиреотропного гормона (ТТГ) IVD(діагностика in vitro), набір,імунофлюоресцентний аналіз | 5 |
| 54 | **Набір контролів Finecare до тесту Д-дімер, 3фл\*0,5мл** | наб | 47347-D-димер IVD(діагностика in vitro), контрольний матеріал | 1 |
| 55 | **Набір контролів Finecare до тесту С-реактивний білок, , 3фл\*0,5мл** | наб | 41839 – С-реактивний білок (CRP) IVD(діагностика in vitro), контроль | 1 |
| 56 | **Набір контролів Finecare до тесту Прокальцитонін, , 3фл\*0,5мл** | наб | 54315-Прокальцитонін IVD(діагностика in vitro), контрольний матеріал | 1 |
| 57 | **Набір контролів Finecare до тесту Глікованого гемоглобіну, 3фл\*0,5мл** | наб. | 53315 - Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), калібратор | 1 |
| 58 | **Азур-еозин за Романовським –Гімза (Fluka)** Азур-еозин за Романовським –Гімза (Fluka) - барвник призначений для фарбування формених елементів крові.Темно-синя рідина з рН 7,2.Загальний термін придатності 3 роки.Фасування: пляшка 1000мл | фл | 44946-Фарбування за Романовським IVD (діагностика in vitro), набір | 5 |
| 59 | **Імерсійна олія для мікроскопії , 100мл** | фл | 62690 - Бар'єрне масло для використання в молекулярній біології IVD (діагностика in vitro) | 10 |
| 60 | **Контрольні суспензії лейкоцитів (норма+патологія)**Склад набору:1.Контроль норма 1фл х 2,5мл. 2.Контроль патологія 1фл х 2,5мл.3. Інструкція з використання4. Паспорт | набір | 56225-Лейкоцити підрахунок клітин IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | 5 |
| 61 | **Контрольні суспензії еритроцитів (норма+патологія)**Склад набору:1.Контроль норма 1фл х 2,5мл. 2.Контроль патологія 1фл х 2,5мл.3. Інструкція з використання4. Паспорт | набір | 55868-Підрахунок еритроцитів IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | 5 |
| 62 | **Контрольна сироватка для біохімії, норма (4фл\*5мл).**Ліофілізована форма. | наб | 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | 0,5 |
| 63 | **Контрольна сироватка для біохімії, патологія(4фл\*5мл)** Ліофілізована форма. | наб | 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | 0,5 |
| 64 | **Тест картридж BG10 (25 картриджів/упаковка)** | наб | 52858-Множинні аналіти газів крові/гемоксіметрія/електроліти IVD(діагностика in vitro), набір, комбінація методів аналізу) | 1 |
| 65 | **Калібруючий розчин СР50 (50 тестів/упаковка) /** | уп. | 52858-Множинні аналіти газів крові/гемоксіметрія/електроліти IVD(діагностика in vitro), набір, комбінація методів аналізу) | 2 |
| 66 | **Контроль рівня газів крові та електролітів, рувень 2 (5ампул\набір)** | наб | 52860 - Множинні аналіти газів крові/гемоксиметрія/електроліти IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | 1 |
| 67 | ***Моновет 2 ml (мл) Літій-гепарин(№50)***Пробірка помаранчевого кольору з кальцій збалансованим літій-гепарином, призначена для використання з голками типу «Луер». Має нанесену інформацію про реактиви, об'єм проби, номер партії, термін придатності. Кінцева концентрація 50 МО/мл крові.**Об`єм 2 мл**Матеріал пробірки – поліпропілен. Матеріал поршня – полістиролМатеріал кришки - поліетилен високої щільності.Розмір: Діаметр пробірки – 11 мм.Довжина пробірки – 66 мм.Довжина включаючи кришку – 82 мм.Довжина включаючи кришку та поршень – 100 мм.Стандарт чистоти – стерильна Пакування: 50 шт/пак. | уп | 57894 - Шприц для аналізу газів крові ІВД (діагностика in vitro), з літію гепарином | 2 |
| 68 | **Очисний розчин (для аналізатору глюкози), ГЛЮ.007**Призначення: для проведення профілактичної очистки аналізатора АГКМ-01 „Квер” Фасування: 100 мл/флакон | шт | 59058 -Миючий / очищуючий розчин IVD (діагностика in vitro), для автоматизованих /напівавтоматизованих систем | 1 |
| 69 | **Набір реактивів «РетикулоФарб»**Набір розрахований на проведення 1000 аналізів (при витраті розчинів реагентів 0,05 мл на визначення).Зберігання набору - при температурі від плюс 2 С до плюс 8 С. Гарантійний термін придатності набору - 24 місяця від дня виготовлення.Склад набору:Розчин брильянтового крезилового синього (БКС)- 1 флакон з (50 +/- 2) мл. Розчин БКС - готовий до використання. Придатний для роботи до закінчення терміну, зазначеного на упаковці, за умови збереження при температурі від плюс 2С до плюс 8 С. | наб. | 55862 - Підрахунокретикулоцитів IVD (діагностика in vitro), набір, кількість клітин | 2 |
| 70 | **Набір реагентів для імуноферментного визначення загального простатичного специфічного антигену в сироватці (плазмі) крові, 96 досліджень**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 1.5-30 нг/мл.Чутливість: 0.005 нг/мл.Калібрувальні пробина основі трис-буфера (рН 7.2-7.4), що містять відомі кількості загального простатичного специфічного антигену – 0; 1.5; 5; 10; 30нг/мл, готові до використання (калібрувальна проба C1 – 6 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 загального простатичного специфічного антигену, готова до використання (по 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 80% від загального терміну придатності набору | набір | 54664 - Загальний простатичний специфічний антиген (ПСА) IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА) | 12 |
| 71 | **Набір реактивів «Сіроглікоїди»**СКЛАД НАБОРУХлорна кислота (3,6 ± 0,2) моль/л - 1 флакон з (50 ±  2) мл;Фосфорновольфрамова кислота (5,0 ± 0,1)% - 1 флакон з (40 ± 2) мл розчин хлориду барію (48 ±  2) ммоль/л - 1 ампула з (5,0 ± 0,3) мл;Концентрат розчину порівняння 1 - 1 флакон з (11,0 ±  0,5) мл.АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 40 визначень з урахуванням холостих та калібрувальних проб.Діапазон помутніння, що визначають - від 0 од. S-H до 15 од. S-H (по Shank і Hoagland).Коефіцієнт варіації визначення - не більше 10 %. | наб. | 59074 - Визначення хромогену IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | 2 |
| 72 | **Набір реактивів «*а*-амілаза»**Набір призначений для кількісного визначення активності *а*-амілази у біологічних рідинах в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці.Набір розрахований на 100 визначень.Зберігання набору –при температурі від +2 °C до + 8 °C.Гарантійний термін придатності набору- 12 місяців від дня виготовлення.Склад набору:1. Буфер рН (7,0±2) мл- фосфат натрію – (200±20) ммоль/л- хлорид натрію – (150±15) ммоль/л2. Розчин йоду 0,1 Н – 1 флакон з (10,0±0,5) мл- йод – (12,7±1,2) г/л- калій йодистий – (30,0±1,5) г/л3. Розчин концентрату інгібітору – 1 флакон з (50±2) мл4. Розчин субстрату – 1 флакон з (5,0±0,5) мл- крохмаль розчинний – (10,0±0,5) мг/мл. | наб. | 52941 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент | 2 |
| 73 | **Лактатдегідрогеназа 30**Фасування: 1-Реагент - 5 x 24 мл, 2-Реагент - 1 х 30 мл.Метод кінетичний, рекомендований Німецьким Товариством Клінічної Хімії (DGKC).Чутливість: не вище 20,1 О/л. Лінійність: не менше як 2000 О/л. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 8 тижнів. | наб | 53072Загальна лактатдегідрогеназа IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | 2 |

Термін постачання — до 31.12.2024 р. з урахуванням положень договору про закупівлю.

Кількісною характеристикою предмета закупівлі є 73 найменувань**.**

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі зумовлено функціональними властивостями такого медичного обладнання з врахуванням наявного фінансування Замовника, що в свою чергу відповідає виконанню покладених функцій на Замовника.

**Нормативно-правові акти, що формують підстави застосування процедури відкритих торгів:**

*1. Закон України “Про публічні закупівлі” №922-VIII від 25.12.2015 року зі змінами.*

*2. Постанова Кабінету Міністрів України «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» від 12 жовтня 2022 р. № 1178.*

*3. Лист Мінекономіки України «Щодо особливостей здійснення публічних закупівель на період дії правового режиму воєнного стану та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування»* *№ 3323-04\_70997-06 від 20.10.2022 року.*