**Додаток 1**

*до тендерної документації на закупівлю – основний словник національного класифікатора України ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник" –* ***33696000-5 - Реактиви та контрастні речовини (Лабораторні реактиви)***

**Інформація про необхідні технічні та якісні характеристики предмета закупівлі**

*(основний словник національного класифікатора України ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник"* ***– 33696000-5 - Реактиви та контрастні речовини (Лабораторні реактиви)***

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Назва** | **Код та назва товару згідно з НК 024:2023** | **Технічні характеристики** | **Од. виміру** | **Фасування** | **К-ть** |
| Аланінамінотрансфераза (ALT/GPT)  *BioSystems або аналог* | **52925** Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in  vitro ), реагент | Сертифікати якості, інструкція. 2-оксиглютарат/ L-аланін, кінетика; біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище  1.6 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л. | уп. | 1 x 1000 мл | 1 |
| Креатинін  *BioSystems або аналог* | **53252**Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Лужний пікрат (метод Яффе). Двоточкова кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.65 мкмоль/л. Межа лінійності не менше  1768 мкмоль/л. | уп. | 1 x 500 мл | 1 |
| Глюкоза  *BioSystems або аналог* | **53307**Глюкоза IVD (діагностика  in vitro ), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Глюкозооксидазно-пероксидазний. Кінце-ва точка: рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.0126 ммоль/л. Межа лінійності не менше 27.5 ммоль/л. | уп. | 1 x 1000 мл | 6 |
| Холестерин  *BioSystems або аналог* | **53362**Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro ), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Холестеролоксидаза/Пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0,3 мг/дл = 0,008 ммоль/л. Межа лінійності не менше 1000 мг/дл = 26 ммоль/л. | уп. | 1 x 1000 мл | 6 |
| Сечова кислота  *BioSystems або аналог* | **53586**Сечова кислота IVD (діагностика in vitro ), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Уриказа/пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 1.19 мкмоль/л. Межа  лінійності не менше 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л. | уп. | 1 x 200 мл | 1 |
| Білок (в сечі)  *BioSystems або аналог* | **54523**Білок сечі IVD (діагностика in vitro ), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз | Сертифікати якості, інструкція. Пірогалоловий червоний, кінцева точка; рідкий монореагент. Порогова чутливість: 26.0 мг/л. Межа  лінійності не менше 2000 мг/л. | уп. | 4 x 50 мл | 1 |
| Білірубін (прямий)  *BioSystems або аналог* | **53233** Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | Сертифікати якості, інструкція. Діазосульфонілова кислота. Кінцева точка: рідкий біреактив. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 0.34 мкмоль/л. Лінійність не менше 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Зберігати при 2-30ºC. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання. | уп. | 4х50 мл | 1 |
| Превекал - Біохімія  (Людська)  *Багатокомпонентні сироватки для проведення зовнішнього контролю якості по міжнародній програмі  Prevecal* | **47869** Множинні аналіти клінічної хімії IVD, контрольний матеріал | Сертифікати якості, інструкція. Параметри, не менше 30: ALT, альбумін, альфа-амілаза, AST, білірубін (прямий і загальний), кальцій, хлориди, холестерин, холінестераза, холестерин-HDL, CK, креатинін, кислота фосфатаза, лужна фосфатаза, фосфор, глюкоза, гамма-GT, Залізо, LDH, LDL-холестерин, ліпаза, магній, калій, загальні білки, натрій, тригліцериди, сіль сечової кислоти і сечовина. Кількість контрольних рівнів: 3. | уп. | 12 x 5 мл | 1 |

**Запропонований учасником товар повинен відповідати таким вимогам:**

1. Товар повинен бути зареєстрованим в МОЗ України та дозволеним до застосування в Україні та зареєстровані в країні виробника (завірені належним чином копії реєстраційних посвідчень, інструкції із застосування українською мовою затверджені належним чином та сертифікати надаються на кожну окрему партію товару при доставці).

2. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження можливості своєчасного постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає:

2.1.Гарантійний лист від учасника щодо підтвердження можливості постачання товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією.

*Обов’язково зазначаються ідентифікатор закупівлі.*

3. Якість товару повинна відповідати встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства (державним стандартам (технічним умовам) ДСТУ та підтверджуватися сертифікатами відповідності, або сертифікатами якості виробника, або іншими документами, передбаченими чинним законодавством (завірені належним чином копії надаються на кожну окрему партію товару при доставці).

4. Дата виробництва та дата закінчення встановленого терміну придатності повинні бути зазначені на упаковці;

5 Строк придатності товару на момент поставки на склад замовника повинен становити не менше 80% від передбаченого.

6. Поставка товару повинна здійснюватися транспортом учасника до місць використання товару, спеціалізованим транспортом, що забезпечує зберігання, комплектність і якість товару, та який обладнаний у відповідності з вимогами, з урахуванням фізико-хімічних властивостей та температурного режиму транспортування, для забезпечення умов зберігання.

7. Місце поставки: 04075, м. Київ, вул. Лінія 7, буд. 25**.**

8. Розвантаження товару по місцю призначення проводиться постачальником.

9. Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам. Маркування - згідно діючих ТУ та ГОСТів.

10.Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою.

11. Обов’язкова заміна товару, що не відповідає вищенаведеним вимогам щодо якості.

12. Термін та порядок поставки товару вказані в проекті договору.