**Додаток 2**

**до тендерної документації**

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**Лот 1 – Лабораторні реактиви - ручний метод; Лот 2 - Хімічні реактиви.**

*(показник національного класифікатора України ДК 021:2015 “Єдиний закупівельний словник” – ДК 021:2015:* **33690000-3 -Лікарські засоби різні***)*

**Загальні вимоги до предмета закупівлі**

Вартість пропозиції повинна включати витрати на страхування, пакування, навантаження, транспортування до місця призначення, відвантаження, сплату всіх податків і загальнообов’язкових платежів тощо.

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерної пропозицій документи, які підтверджують відповідність пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, а саме:

1) Довідка в довільній формі про наявність сертифікатів якості та реєстраційних посвідчень на товар, що пропонується згідно МТВ та надання сертифікатів якості при поставці товару.

2) Довідка в довільнійформі про гарантіїналежноготермінупридатності на товари, термінпридатності товару на момент поставки маєстановити не менше 80% відвстановленогоінструкцієютермінупридатності

3) Копіяліцензії на відповідний вид діяльності (у разі, якщоце не передбаченочинимзаконодавством лист-пояснення про ненаданнявідповідного документаіз зазначеннямзаконодавчихпідстав);

4) Спроможністьучасникапоставити товар повинна підтверджуватись документами про якість (сертифікатвідповідностіабодекларацію про відповідність, абосертифікат контролю якості, /абоаналітичнийпаспорт, абопосвідчення про якість, абоіншідокументи, встановленідіючимзаконодавством для зазначеного товару (на вибіручасника). Якщо будь-якийіздокументів не може бути наданий з причин йоговтратичинності /абозміниформи, назви, тощо /або не передбаченийзаконодавствомдля такого товару, Учасникнадаєіншийрівнозначний документ абописьмовепояснення.

5) Вразіподачіеквіваленту товару, щозапропонованийЗамовником в медико – технічнихвимогах, учасникподаєпорівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, щовизначена в МТВ з відомостямищодовідповідностівимогамЗамовника.

6) Форма випуску, дозування, діючі та допоміжні речовини препаратівповиннівідповідати таким, щовказані в документації.

7) З метою запобіганнязакупівліфальсифікатів та отриманнягарантій на своєчаснепостачання товару у кількості, якості та з термінамипридатності, якихвимагаєзамовникучасникнадаєгарантійний лист українського виробникаабопредставництва, представника, дилера, дистриб'ютора (уповноваженого на цевиробником, якщоїхвідповідніповноваженняпоширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником із зазначенням: повної назви учасника, повної назви Замовника, назви предмету закупівлі згідно оголошення, № оголошення про проведення процедури закупівлі.

Лікарський засіб повинен бути зареєстрований та дозволений до застосування в Україні. Для підтвердження Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати документ у довільній формі. Лікарський засіб повинен мати інструкцію з застосування. Для підтвердження Учасник повинен надати документ у довільній формі, що гарантує наявність інструкції на використання препарату українською мовою при кожній поставці товару.

Усідокументи, щостосуютьсялікарськогозасобу, повинні бути викладені державною (українською) мовою (для документів, викладенихіноземноюмовою, необхідно, кріміноземногооригіналу, надатиналежнозавірениййого переклад українськоюмовою).

**Спеціальні вимоги:**

1. Для термолабільних лікарських засобів повинно бути забезпечене суворе дотримання «холодового ланцюга» (засвідчується підготовленим Учасником актом приймання-передавання із зазначенням у ньому умов зберігання товару під час транспортування).

**Лот 1 – Лабораторні реактиви - ручний метод**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Технічні характеристики** | **Кіль-кість**  | **Од. вим** | **Відпо-відність (запов-нюєтьсяучас-ником), так/ні** |
| **1.** | **Гемоглобін-ГХ - набір для визначенняконцентраціїгемоглобіну у кровілюдинигеміхромним методом(REF НР008.02)(2000 мл/ 800 макс.визнач.)**СКЛАД НАБОРУ1. Трансформуючий реагент - 1 флакон з (50 ± 2) мл;2. Калібрувальнийрозчингеміхрому - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл; АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабіррозрахований на 400 макро-, 800 напівмікровизначеньгемоглобіну. Діапазонвизначаємихконцентрацій - від 20 г/л до 250 г/л. Коефіцієнтваріаціївизначення - не більше 2 %. | **40** | **набір** |   |
| **2.** | **Забарвлювач за Романовським-набірреагентів для диференціальногозабарвлення азур-еозином за Романовським (REF НР030.09 )(1000 мл/ 2000 макс. визнач.)**Азур-еозін по Романовському - в'язкарідина темно-синьогокольору. Набіррозрахован на 2000 аналізів (при затраті реагента 0,5 на визначення). Призначен для забарвленняформенихелементівкрові. | **3** | **набір** |  |
| **3.** | **Білірубін-набір для визначенняконцентраціїзагального та прямого білірубіну у сироватцікрові (REF НР005.01)(250 мл/ 55+ 55 макс. визнач.)**СКЛАД НАБОРУ1. Розчинсульфаніловоїкислоти - 1 флакон з (50 ± 2) мл;- сульфанілова кислота - (25,0 ± 1,2) ммоль/л;2. Кофеїновий реактив (концентрат) - 2 флакона з (50 ± 2) мл;- бензоатнатрію - (0,500 ± 0,025) моль/л;- ацетат натрію - (1,500 ± 0,075) моль/л;- кофеїн - (50,0 ± 1,5) г/л;3. Розчиннітритунатрію 350 ммоль/л - 1 ампула з (5,0 ± 0,3) мл.АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабіррозрахований на 110 визначень (55 визначень прямого та 55 загальногобілірубіну) при витратіробочогорозчину на визначеннявідповідноцієї методики. Діапазонвизначаємихконцентрацій - від 2 мг/л до 200 мг/л (від 3,4 мкмоль/л до 340 мкмоль/л). Коефіцієнтваріаціївизначення - не більше 5 %. | **130** | **набір** |  |
| **4.** | **Глюкоза Ф-набір для визначення концентрації глюкози у біологічних рідинах глюкозооксидазним методом (REF НР009.02)(200 мл/ 200 макс. визнач.)**СКЛАД НАБОРУ1. Ензими (розчин) - 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл;- пероксидаза (2200 ± 220) U/л;- ±,D-глюкозооксидаза (18000 ± 1800) U/л;- 4-амінофеназон (110 ± 11) мг/л;- стабілізатори, активатори.2. Буфернийрозчин - 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл;- фосфатний буфер (рН 7,2 - 7,4) (0,10 ± 0,01) моль/л,- фенол (190 ± 19) мг/л;- стабілізатори. 3. Антикоагулянт - 1 флакон або пакет;4. Калібрувальнийрозчинглюкози ((10,0 ± 0,5) ммоль/л або (1802 ± 90) мг/л) - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабіррозрахований на 50 макро-, 100 напівмікро- чи 200 мікровизначень (сумарнийоб'ємробочогорозчину 200 мл) з урахуваннямхолостих та калібрувальних проб. Діапазонвизначаємихконцентрацій - від 0,056 ммоль/л до 25 ммоль/л абовід 10 мг/л до 4500 мг/л. Коефіцієнтваріаціївизначення - не більше 5 %. | **170** | **набір** |  |
| **5.** | **ТетраФАН ДІА**Поліфункціональні діагностичні смужки для дослідження сечі на кетони, глюкозу, білок і рН. | **10** | **уп** |  |
| **6.** | **Тимолова проба-набір для проведеннятимоловоїпроби з сироваткоюкровілюдини (REF НР021.01)(1000 мл/ 915 макс. визнач.)**Склад набору1. Тимоловий реагент -1 флакон з (16,5 ± 1,5) мл;- тимол (7,89 ± 0,50) %;- спирто-альдегіднафракція (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 розчинупорівняння 1- 1 флакон з (11,0 ± 0,5) мл.АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИДіапазонвизначаємогопомутніння – від 0 од. S-H до 20 од. S-H (Shank та Hoagland). Коефіцієнтваріаціївизначення - не більше 10 %. Набіррозрахований на 228 макро-, 457 напівмікро- або 915 мікровизначень. | **35** | **уп** |  |
| **7.** | **Креатинін-набір для визначенняконцентраціїкреатиніну у сироватцікрові та сечілюдини (REF НР014.01)(300 мл/ 400 макс. визнач.)**СКЛАД НАБОРУ1. Розчинпікриновоїкислоти (0,040 ± 0,002) моль/л - 1 флакон з (100 ± 4) мл;2. Розчинтрихлороцтовоїкислоти (1,220± 0,061) моль/л - 1 флакон з (100 ± 4) мл;3. Гідроокиснатрію: розчин 2,3 Н - 1 флакон з (50 ± 2) мл чисухийабо з (4,60 ± 0,23) г;4. Ліофілізованийкреатинін для приготування 8 мл калібрувальногорозчину (442,5 ± 22,0) мкмоль/л або 8 мл готового розчинукреатиніну (442,5 ± 22,0) мкмоль/л - 1 флакон .АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабіррозрахований на 100 макро-, 200 напівмікро- чи 400 мікровизначенькреатиніну (з урахуваннямхолостих та калібрувальних проб). Лінійністьзберігається до 100 мг/л (885 мкмоль/л) креатиніну в аналізуємомурозчині.Коефіцієнтваріаціївизначення - не більше 6 %. | **2** | **набір** |  |
| **8.** | **Сечовина-У-набір для визначенняконцентраціїсечовини у біологічнихрідинахуреазним методом (REF НР018.02)(400 мл/ 200 макс. визнач.)**СКЛАД НАБОРУ1.Буферний розчин - 2 флакони по (100 ± 2) мл:- фосфатний буфер (120 ± 6) ммоль/л;- саліцилатнатрію (60 ± 3) ммоль/л;- нітропрусиднатрію (5,0 ± 0,2) ммоль/л;- ЕДТО кислота (1,00 ± 0,05) ммоль/л;2. Гіпохлоритний реагент - 2 флакони з (100 ± 2) мл.:- гіпохлоритнатрію (10,0 ± 0,5) ммоль/л;- гідроокиснатрію (0,40 ± 0,02) моль/л;3.Калібрувальний розчинсечовини - 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл;- сечовина (10,0 ± 0,5) ммоль/л або (60,0 ± 1,8) мг/100 мл.;- у перерахуванні на азот сечовини (4,67 ± 0,10) ммоль/л. або (28,0 ± 1,4) мг/100 мл;4. Уреаза концентрат 5 кМОд/мл - 2 пробірки по (0,50 ± 0,05) мл.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабіррозрахований на 200 напівмікровизначеньабо 100 макровизначеньсечовини, з урахуваннямхолостих і калібрувальних проб. Діапазонвизначаємихконцентрацій - від 1 ммоль/л до 17 ммоль/л. Коефіцієнтваріаціївизначення - не більше 5 %. | **2** | **набір** |  |
| **9.** | **Гемолітичнасиворотка 2 мл №10**Сироваткакролів, імунізованихеритроцитами барана – 10 ампул по 2 мл | **2** | **уп** |  |
| **10.** | **Набір «Філопластин» - НР046.01 (на 100 мл/500 визначень/1г)**ФОРМА ВИПУСКУТромбопластин - 1 флакон з (1,00 ± 0,05) гПРИЗНАЧЕННЯНабірпризначений для визначенняпротромбінового часу (ПЧ) плазми (за методом Квіка) та визначенняконцентраціїфібриногену (за методом Рутберг) в клініко-діагностичнихлабораторіях і науково - дослідницькійпрактиці. Набіррозрахований на ПЧ -500 та Фібриноген – 1000 аналізів (при витратірозчинуробочого реагенту Суспензіїтромбопластину 2х100 мкл на визначення ПЧ та 100 мкл на визначенняфібриногену). | **18** | **набір** |  |
| **11.** | **Масло імерсійне 100мл** Прозора рідина жовтуватого кольору зі слабим характерним запахом. Використовується для мікроскопії. | **8** | **фл** |  |
| **12.** | **Сульфосаліцилова кислота чда** Являє собою безбарвні напівпрозорі кристали голчастої форми або білий кристалічний порошок.Сульфосаліцилова кислота застосовується для якісноговизначеннябілка в сечі, при проведенніаналітичнихробіт для визначеннявмістунітратів у воді. | **1** | **кг** |  |
| **13.** | **Натрію гідроокис**Інші назви-їдкий натр, їдкий натрій,натрієвий луг, каустик, каустична сода.Призначення: для нейтралізації кислот і кислотнихоксидів, як реагент абокаталізатор в хімічнихреакціях, в хімічномуаналізі для титрування; білікристали без запаху. | **1** | **кг** |  |
| **14.** | **Оцтова кислота**Єрозчинником для багатьохорганічнихречовин, консервантом, використовується для синтезу речовин | **2** | **кг** |  |
| **15.** | **Азотна кислота**Азотна кислота являє собою безбарвнурідину з їдким запахом. Хімічний препарат призначений для хімічногоаналізулабораторних та науково-досліднихробіт. | **1** | **кг** |  |
| **16.** | **Комплемент сухий 1мл №10**Компліментсухий – ліофілізованасироваткоюморських свинок – 10 ампул по 1 мл | **6** | **коробок** |  |
| **17.** | **Набір реагентів для РМП RPR-01-2**Для лабораторної діагностики сифілісу в реакції мікропреципітації (РМП). Набірреагентіврозрахований на проведення 500 досліджень.СКЛАД НАБОРУКардіоліпіновий антиген - 5 × 2 млХолін-хлорид 70% - 1 × 5 мл. | **11** | **набір** |  |
| **18.** | **Натрійлимоннокислий 2-х водний 3х замінений**Хімічний препарат призначений для хімічногоаналізулабораторних та науково-досліднихробіт;кристалоподібний порошок, білезабарвлення. | **1** | **кг** |  |
| **19.** | **Крохмал-водорозчинний**Природнийполімер, легкорозчинний у воді, зовні - аморфна порошкоподібнамасабіла і без смаку. | **0,2** | **кг** |  |
| **20.** | **Смужки індикаторні Глюкотест №100**Смужки індикаторні (одноразові) використовуються для визначення вмісту глюкози в сечі в діапазоні концентрація від 0,1 до 2% за допомогою кольорової шкали, яка нанесена на етикетку. | **100** | **уп** |  |
| **21.** | **СРБ латекс-тест**СКЛАД НАБОРУ1. Реагент 1: Латексна суспензія - 2,0 мл Реагент 2: Розчинник -14,0 мл Реагент 3: Позитивний контроль -0,2мл
2. Реагент 4: Негативний контроль -0,2 мл Палички для розмішування сироваток Тестовий слайд

Всі реагенти готові до використання Усі компоненти стабільні до закінчення терміну придатності (при температурі від 4 С до плюс 10 С)кількість визначень- 200 | **2** | **набір** |  |
| **22.** | **Філісіт-РФ-латекс-набір для якісного та напівкількісноговизначенняревматоїдного фактору (РФ) у сироватцікровілюдини ЛА033.03 (2 мл/ 200макс. визнач.)**Склад набору1. Латекснасуспензія (з нанесеним гама-глобуліном) - 1 флакон з (2,00 ±0,03) мл;2. Контроль Позитив (синтетичний контроль з РФ > 25 МОд/мл) - 1 мікропробірка з (0,2) мл;3. Контроль Негатив - (синтетичний контроль з РФ < 8МОд/мл) 1 мікропробірка з (0,2) мл;4. Розбавлювач - 1 флакон з (15,0 ± 0,5) мл;5. Випробувальна пластина - 1 шт;6. Палички для змішування - (110 ± 10) шт.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИДіапазонвизначаємихконцентрацій - від 8 МОд/мл до 800 МОд/мл. Набіррозрахований на 200 напівмікро - або 40 макровизначеньконцентрації РФ | **2** | **набір** |  |
| **23.** | **Метиленовийблакитний**Молекулярна формула метиленовийблакитний (метиловийсиній) С16Н18ClN3S·3H2O. Призначення: барвник,синійгомогенний порошок. | **0,100** | **кг** |  |
| **24.** | **Калібратори гемоглобіну-набір для використання контрольних розчинів гемоглобінів ГН,ГС,ГВ для калібрування і контролю якості визначення гемоглобіну у крові гемоглобінціанідним методом (REF НК008.04) (3 фл х 1,5 мл)**СКЛАД НАБОРУ1. Калібраторгемоглобіну-ГН - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл; (з низькоюконцентрацієюгемоглобіну а г/л);2. Калібраторгемоглобіну-ГС - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл;(з середньоюконцентрацієюгемоглобіну б г/л);3. Калібраторгемоглобіну-ГВ - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл.(з високоюконцентрацієюгемоглобіну в г/л).а, б та в – концентраціїгемоглобіну, якіприведені на етикетці.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИДіапазонкалібрувальнихконцентрацій - від 40 г/л до 260 г/л. Коефіцієнтваріаціїкалібрувальнихконцентрацій - не більше 2 %. | **10** | **набір** |  |
| **25.** | **Набірреагентів для РМП RPR-02-4**Позитивний контроль 2+Рідкий, готовий до використання.Інактивованасироваткакровіхворих насифіліспацієнтів, яка міститьантитіла докардіоліпінового антигену. Титрреагіновихантитіл до T.pallidum єдостатнім для отримання позитивногорезультату 2+ в РМП [світло-жовтий], 3 фл\*1 мл | **1** | **шт** |  |
| **26.** | **Етілендіамін-N,N,N,N-т/оцт.кисл.дінатр.сіль**Основні властивості препарату:стабілізуєемульсії;грає роль консерванту;зберігаєпрозорість;найбільш важливою властивістю трилону Б є його здатність утворювати водорозчинні комплекси з полівалентними іонами. | **0,5** | **кг** |  |
| **27.** | **Калій гідроокис** Гідроксид калію є білими, майже прозорими ромбічними кристалами, які легко поглинають вологу з повітря та утворюють ряд гідратів | **0,3** | **кг** |  |
| **28.** | **СпЛ PLT - контроль Н+П (2 фл х 2,5 мл)**Для контролю правильностіівідтворюваності при підрахункутромбоцитів (нормальна та патологічна концентрація клітин). | **3** | **фл** |  |
| **29.** | **СпЛ RBC - контроль Н+П (2 фл х 2,5 мл)**Для контролю правильності і відтворюваності при підрахунку еритроцитів (нормальна та патологічна концентрація клітин). | **3** | **фл** |  |
| **30.** | **СпЛ WBC - контроль Н+П (2 фл х 2,5 мл)**Для контролю правильностіівідтворюваності при підрахункулейкоцитів (нормальна та патологічна концентрація клітин). | **3** | **фл** |  |
| **31.** | **Набір «ПК АзопірамСкрінREFHP 038.03 400 мл/ 4000 проб**Набір призначений для виявлення прихованої крові в біологічних матеріалах (калі і т. д.) і контролю якості передстерилізаційного очищення в клініко-діагностичних лабораторіях і науково - дослідницькій практиці. СКЛАД НАБОРУ 1. Амідопірин (111 ± 1) г/л чисухий НР038.01, НР038.02 – 1 флакон з (90 ± 2) мл або 1 пакет з (10,0 ± 0,1) г НР038.03, НР038.04 – 2 флакона по (90 ± 2) мл або 2 пакети по (10,0 ± 0,1) г НР038.05, НР038.06 – 3 флакона по (90 ± 2) мл або 3 пакети по (10,0 ± 0,1) г 2. Анілінсолянокислий (7,5 ± 0,1) г/л чисухий НР038.01, НР038.02 – 1 флакон з (10 ± 1) мл або з (150 ± 10) мг НР038.03, НР038.04 – 2 флакона по (10 ± 1) мл або по (150 ± 10) мг НР038.05, НР038.06 – 3 флакона по (10 ± 1) мл або по (150 ± 10) мг 3. Гідроперит НР038.02 – 1 пакет або флакон з (10,0 ± 0,1) г НР038.04 – 2 пакетиабо флакона по (10,0 ± 0,1) г НР038.06 – 3 пакетиабо флакона по (10,0 ± 0,1) г 4. Додатковий реагент Етиловий спирт 96 % - до складу набору не входить 5. Додатковий реагент Перекис водню 3 % - додатковий реагент, до складу наборів НР038.01, НР038.03, НР038.05 не входить | **15** | **наборів** |  |
| **32.** | **Реагент полоски для аналіза сечі CormayUrineStrips 10 Сечові смужки кормей 10**Реагентнісмужкипризначені для діагностикиinvitro. Вони можуть бути використані для експрес-визначення таких параметрів, як уробіліноген, глюкоза, білірубін, кетони (ацетооцтова кислота), питома вага, кров, pH, білок, нітрити, лейкоцити, аскорбінова кислота, мікроальбумін та креатинін в сечі. Результати тесту даютьінформацію про метаболізмвуглеводівпацієнта, функціїпечінки і нирок, кислотно-лужний баланс і інфекціїсечостатевихшляхів. Вимірюванняпроводяться шляхом порівняннязабарвлення, отриманого на тест-смужці, зі шкалою кольорів, надрукованій на етикетці флакона. Результатиможуть бути розпізнанівізуальноабо з використанняманалізаторів URI-TEX і URI-TEX 300. Мікроальбумінурія, ненормальнепідвищеннярівняекскреціїсечовихальбумінів, часто є однією з перших ознакнирковоїнедостатностіабопошкодження, яке можепризвести до нирковоїнедостатності. Пацієнти з гіпертонієюабодіабетоммаютьнайвищийризикзахворюваннянирок, де мікроальбумінможе бути присутнім. Мікроальбумінуріявідноситься до малихвиявленихкількостейальбуміну в сечі. Креатинін є побічним продуктом метаболізмум'язів, і екскреціякреатиніну в сечу, як правило, є постійною. Вимірюваннякреатинінузастосовують при діагностиці та лікуваннізахворюваньнирок, для контролю за нирковимдіалізом, а також для підрахункуіншиханалітівсечі. Хочаконцентрація (аборозведення) сечізмінюєтьсявпродовждня, рівеньсечовидільногокреатиніну є відносностабільним, щодозволяєйоговимірюваннявикористовувати як корекційнийчинник у зразкахвипадкової/разовоїпорціїсечі. Вимірюваннядвохтестіводночасно з випадковим/одноразовиманалізомсечідозволяєвизначитиспіввідношеннямікроальбуміну до креатиніну (ACR)креатиніну (ACR) | **10** | **уп** |  |

**Лот 2 - Хімічні реактиви**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Технічні характеристики** | **Кіль-кість**  | **Од. вим** | **Відпо-відність (запов-нюєтьсяучас-ником), так/ні** |
| **1.** | **Реагент-пак ST-200 CCReagentPack–ABGEM (600ml+125ml+425ml)+1(Glu/Lac) Electrode- ABGEM для Аналізатора газів крові та електролітів ST-200 CCBloodGasAnalyzer–ABGEM**Код НК 024:2019 –  54498 – Множинні аналіти газів крові IVD, набір, йон-селективні електроди. Розчин 600 мл (Na + 149,00 ммоль / л, K + 4,10 ммоль / л, iCa ++ 1,40 ммоль / л, Cl¯ 125,00 ммоль / л, Glu 60,00 мг / дл, Lac 0,750 ммоль / л, pH 7,430, буфер, консервант, змочувач.), 125 мл (Na + 75,00 ммоль / л, K + 2,1 ммоль / л, iCa ++ 2,70 ммоль / л, Cl¯67,00 ммоль / л, Glu 300 мг / дл, Lac 6,00 ммоль / л, pH 6,740, буфер, консервант, змочувач.), Розчин 425 мл (Na + 175,00 ммоль / л, K + 4,10 ммоль / л, iCa ++ 1,40 ммоль / л, Cl¯ 125,00 ммоль / л, Glu 100 мг / дл, Lac 2,00 ммоль / л, pH 7,32, буфер, консервант, змочувач.) | **5** | **набори** |   |
| **2.** | **Миючий розчин SensaDailyCleaningSolution – ABGEMдля Аналізатора газів крові та електролітів ST-200 CCBloodGasAnalyzer–ABGEM**НК 024:2019 – 63377-Засіб очищення приладу / аналізатора ІВДРозчин поверхнево-активної речовини 0,5% розчин гіпохлориду натрію (6 х 15 мл) | **1** | **набори** |   |
| **3.** | **F1006 Експрес-тест D-DimerFastTestKit (ImmunofluorescenceAssay), 25 шт./уп.**Експрес-тест для кількісного визначення D-Dimer. Діапазонвимірювання 0.1 ~ 10.0 мг/Л | **20** | **набори** |   |
| **4.** | **IF1007 Експрес-тест PCTFastTestKit(ImmunofluorescenceAssay), 25 шт./уп.**Експрес-тест для кількісного визначення PCT в цільній крові.Тест-касета. Лінійний діапазон визначення 2-14%. | **3** | **набори** |   |
| **5.** | **IF1001Експрес-тест CardiacTroponin,I (імунофлуоресценція), 25 шт/уп.**Експрес – тест для кількісноговизначенняCardiacTroponinIДіапазонвимірювання 0.1-50.0 нг/мл | **20** | **набори** |   |
| **6.** | **IF1003 Експрес-тестhs-CRP+CRP Fast Test Kit(Immunofluorescence Assay), 25 шт/уп.**Комплектдляекспрес-аналізуhs-CRP+CRP призначенийдлякількісноговизначення in vitro уплазміабоуцільнійкрові (25 тестівводнійупаковці) | **10** | **набори** |   |

**\****у кожному випадку де у тексті даного Технічного завдання згадуються посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника мається на увазі, що Замовник зазначає після кожної такої характеристики вираз "або еквівалент".*

Замовник не вчиняє та зобов’язується не вчиняти будь-яких дій, що обмежують конкуренцію, не здійснює дискримінацію учасників та не обмежує їх у поданні в пропозиції еквівалентних товарів, якщо такі товари є аналогічні по своїм технічним та якісним характеристикам і можуть бути використані Замовником у своїй діяльності.

Якщо Учасник подає товар/технології/механізми, що є еквівалентом він зобов’язаний подати у складі своєї пропозиції порівняльну таблицю в розрізі усіх технічних характеристик зазначених у Технічному завданні, та лист-пояснення про відповідність запропонованого Учасником товару вимогамзакупівлі та фото аналогу.

Невідповідністьданихзазначенихучасником з наданими документами є підставою для відхиленнятендерноїпропозиції.