**Додаток 2**

*до  тендерної документації*

**Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі**

**Назва предмету закупівлі:**

**Код ДК 021:2015(CPV):  33690000-3 - Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування предмета закупівлі/код НК 024:2023** | **Технічні вимоги до предмета закупівлі** | **Од. виміру** | **Кіль-кість** |
| 1 | **Набір реактивів для визначення Тригліцеридів 440 Erba***/(НК 024:2023:53460- Тригліцериди IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *Для визначення тригліцеридів на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX – 200. Виробник Erba lachema.* | наб | 25 |
| 2 | **Набір реактивів ЛПВЩ ХОЛ 160***/(НК 024:2023: 53391- Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз )* | *Для визначення ЛПВЩ ХОЛ 160 на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200. Виробник Erba lachema.* | наб | 36 |
| 3 | **Набір реактивів ЛПНЩ ХОЛ 80** */(НК 024:2023:53395- Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *Для визначення ЛПНЩ ХОЛ 80 на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200. Виробник Erba lachema.* | наб | 56 |
| 4 | **ЛПВЩ/ЛПНЩ КАЛІБРАТОР** */(НК 024:2023:52903- Множинні ферменти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), калібратор)* | *Для визначення ЛПВЩ/ЛПНЩ КАЛІБРАТОР на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200. Виробник Erba lachema.* | наб | 12 |
| 5 | **Набір реактивів ГГТ 110 Erba***/(НК 024:2023:53027- Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *Для визначення ГГТ на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200. Виробник Erba lachema.* | наб | 21 |
| 6 | **Набір реактивів** **Лужна фосфатаза 110 Erba** */(НК 024:2023:52928- Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *Для визначення лужної фосфатази на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200. Виробник Erba lachema.* | наб | 23 |
| 7 | **Набір реактивів ЛДГ 110** */(НК 024:2023:53072- Загальна лактатдегідрогеназа IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *Для визначення лактатдегідрогенази на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200. Виробник Erba lachema.* | наб | 10 |
| 8 | **Набір реактивів Холінестераза-кін**  */(НК 024:2023:52971- Псевдохолінестераза IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *УФ, кінетичний, з бутирілціохоліном, біреагент, 75 мл* | наб | 4 |
| 9 | **Набір реактивів Альбумін 440 Erba** */(НК 024:2023:53597- Альбумін IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *Для визначення альбуміну на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200. Виробник Erba lachema.* | наб | 14 |
| 10 | **Набір реактивів Кальцій 120 Erba*/(НК 024:2023:*** *45789- Кальцій (Ca2 +) IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз)* | *Для визначення кальція 120 на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200. Виробник Erba lachema.* | наб | 22 |
| 11 | **Набір реактивів** **Магнія 88 Erba*/(НК 024:2023:*** *46795- Магній (Mg2 +) IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз)* | *Для визначення магнію 88 на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200. Виробник Erba lachema.* | наб | 17 |
| 12 | **Набір реактивів Фосфора 120 Erba***/(НК 024:2023:59123- Неорганічний фосфат (PO43-) IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз)* | *Для визначення фосфору 120 на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200. Виробник Erba lachema.* | наб | 17 |
| 13 | **Набір реактивів для визначення Залізо + 3333** */(НК 024:2023:54758-Залізо IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз)* | *Ферозиновий з калібратором, 160 мл* | наб | 55 |
| 14 | **Набір реактивів для визначення Залізо***/(НК 024:2023:54758-Залізо IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз)* | *Колориметричний з ферозином, без депротеїні-зації, кінцева точка, біреактив, стандарт 200мл* | наб | 10 |
| 15 | **Набір реактивів для визначення ЗЗЗЗ** */(НК 024:2023:53904-Загальна залізозв’язувальна здатність (TIBC) IVD (діагностика in vitro),набір, спектрофотометрія)* | *Визначення залізозв`язуючої здатності сироваткі крові 100 визн.* | наб | 19 |
| 16 | **Набір реактивів для визначення Калія** */(НК 024:2023: 63357-Калій (K+) IVD (діагностика in vitro ),набір, спектрофотометрія ферментів)* | *Колориметричний с тетрафінілборатом натрія, с депротеінізаціей, кінцева точка, біреактив, стандарт 150 мл* | наб | 24 |
| 17 | **Набір реактивів для визначення Натрія***/(НК 024:2023: 52899-Натрій (Na+) IVD (діагностика in vitro ), реагент)* | *Колориметричний с арінілацетатом, с депротеінізаціей, кінцева точка, стандарт 200 мл* | наб | 14 |
| 18 | **Набір реактивів для визначення Трансферин-турбі***/(НК 024:2023:59041 -Трансферин IVD (діагностика in vitro ), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз )* | *Кількісне визначення трансферрину методом імунотурбідиметрії 50 визначень* | наб | 4 |
| 19 | **Набір реактивів для визначення Гемоглобіну - Ф***/(НК 024:2023:32430 -Набір для визначення концентрації гемоглобіну ціанметгемоглобіновим методом)* | *Ціанідний з калібратором 4000мл, стабільність розчину 6 міс.* | наб | 12 |
| 20 | **Набір реактивів Гемоглобін** */(НК 024:2023:32430 -Набір для визначення концентрації гемоглобіну ціанметгемоглобіновим методом)* | *В капiлярній або венозній крові.Ціанідний з калібратором 2000мл, стабільність розчину 6 міс.Діапазон: 10 - 200(г/л).* | наб | 10 |
| 21 | **Фарба по Цилю-Нільсену** */(НК 024:2023: 42694 - Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD (діагностика in vitro)* | *Набір призначений для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу (Mycobacteriacea tuberculosis - М.tuberculosis) 200 визначень* | наб | 3 |
| 22 | **Набір реактивів для визначення Ретикулоцитів** */(НК 024:2023:42694 - Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD (діагностика in vitro)* | *диференційне забарвлення ретикулоцитів і еритроцитів крові, 50 мл* | наб | 4 |
| 23 | **Набір реактивів Загальний білок** */(НК 024:2023: 61900 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз)* | *Колориметричний, біуретовий, кінцева точка, 250 мл. монореактив, стандарт* | наб | 14 |
| 24 | **Набір реактивів Загальний білок 440** */(НК 024:2023:61900 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз)* | *Для визначення загального білка на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200. Виробник Erba lachema.* | наб | 18 |
| 25 | **Набір реактивів для визначення Загального білка***/(НК 024:2023:61900 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз)* | *Колориметричний, біуретовий, кінцева точка, (біуретовий реагент(концентрат) - 200мл), стандарт. Після приготування розчин стійкий протягом 12 тижнів при t від +2С до +8С.* | наб | 9 |
| 26 | **Набір реактивів для визначення сечовини***/(НК 024:2023:53587- Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro ),набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *Уреазний метод з калібратором, 600 мл, Энзимний реагент стійкий 4 тижні. Після розкриття реагенти стабільні 6 тижнів* | наб | 10 |
| 27 | **Альфа амілаза по Каравею/***(НК 024:2023:52941 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro ), реагент)* | *Визначення амілази методом по Каревею,100 визначень. Субстратно-буферний розчин при +2-8С стабільний 15 діб* | наб | 8 |
| 28 | **Набір реактивів для визначення Білірубіна- Ф** *у біологічних рідинах /(НК 024:2023:53229- Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз)* | *по Йендрашеку, 110 визначень (55 пр. та 55 заг.) Сульфанілова кислота 50 мл., кофеіновій реагент 200 мл., стійкий 30 діб* | наб | 8 |
| 29 | **Набір реактивів для визначення Глюкози - Ф** у біологічних рідинах */(НК 024:2023:53301-Глюкоза IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *Глюкозооксидазний, біреактив, робочий розчин 200 мл , антікоагулянт 500 мл стабільний 30 днів.зразок для аналізу: цільна кров, сироватка, плазма, сеча* | наб | 16 |
| 30 | **Швидкий тест на виявлення прихованої крові у калі.***/(НК 024:2023:54531 - Прихована кров у калі IVD (діагностика in vitro), набір, хромогенний аналіз, експрес-аналіз)* | *Швидкий тест. тест картка для виявлення прихованої крові в калі.* | шт | 200 |
| 31 | **Набір контрольних розчинів гемоглобіну (3х1,5мл)** */(НК 024:2023:55874- Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал)* | *для калібрування і контролю якості визначення гемоглобіну.Діапозон: 40г/л-260г/л. 3 фл х 1,5мл.термін придатності 36 місяців.* | наб | 24 |
| 32 | **Гемоглобін калібратор** */(НК 024:2023:55874- Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал)* | *для побудови калібрувального графіка при визначені гемоглобіну. 5амп х 5мл.* | наб | 14 |
| 33 | **Набір для визначення концентрації креатиніну***/(НК 024:2023:53251-Креатинін IVD (діагностика in vitro ),набір,спектрофотомет ричний аналіз)* | *розчин пікринової кислоти 100 мл* | наб | 8 |
| 34 | **Олія імерсійна 100 мл**  */(НК 024:2023: 43550-Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro )* | *Олія імерсійна 100 мл для мікроскопії* | фл | 12 |

Технічні характеристики, форма випуску, дозування, концентрація, упаковка товару, тощо повинні відповідати таким, що вказані в тендерній документації.

Строк поставки товарів: протягом 2024 року.

**Для документального підтвердження відповідності товарів вимогам тендерної документації в складі пропозиції подаються:**

1. Медичні вироби, запропоновані учасником, повинен бути зареєстрованим в Україні у встановленому законодавством порядку (на підтвердження, в складі пропозиції, надати копії декларації або копії документів, що підтверджують можливість застосування медичних виробів за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту).

2. Учасник повинен надати гарантійний лист, складений у довільній формі, яким підтверджується що:

а) залишковий термін придатності товару на момент його постачання замовнику буде складати не менше 80% від терміну придатності, визначеного виробником.;

б) строк поставки лабораторних реактивів: протягом 5 (п’яти) робочих днів з дня направлення Замовником постачальнику заявки на поставку лабораторних реактивів, товарів;

в) учасник під час поставки товарів гарантує дотримання вимог із захисту довкілля

3. Доставка товару здійснюються транспортом Постачальника чи транспортом перевізника за рахунок Постачальника. Постачальник зобов’язаний поставляти товар в асортименті та кількості зазначеній у замовленні. Транспортування та розвантаження товару проводиться силами та засобами Постачальника за адресою: поліклінічне відділення № 1 м. Кропивницький, вул. Габдрахманова, 5.

4. На підтвердження відповідності технічним вимогам до предмета закупівлі Учасник в складі пропозиції надає інструкції з використання на весь товар

5. При поставці товару необхідно надати документ про якість (сертифікат відповідності, або сертифікат/ паспорт якості), надати гарантійний лист.

6. Учасник повинен надати Гарантійний лист від виробника із зазначенням Замовника і № оголошення закупівлі (якщо Учасник не є виробником), або його офіційного представника в Україні (таке представництво повинно підтверджуватись копією відповідного листа, доручення, авторизації, тощо від виробника), що підтверджує можливість постачання учасником запропонованих медичних виробів в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені замовником торгів.

7. В разі надання еквівалентного товару для хемілюмінесцентного імунологічного аналізатора CL-900i (Mindray) (п.1-22) еквівалентний товар, повинен бути протестований і рекомендований для використання (без зняття з гарантійного технічного обслуговування аналізатора) виробником аналізатора Mindray – в складі пропозиції надати інформаційний лист-дозвіл від виробника аналізатора Mindray.

8. Учасники процедури закупівлі повинні надати документальне підтвердження відповідності товарів вимогам тендерної документації (документальне підтвердження надається у вигляді пояснювальної записки наданої форми:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування предмету закупівлі** | **Виробник (назва виробника),країна походження** | **Одиниця виміру** | **Відповідність тех. вимогам до предмета закупівлі *так/ні*** |
|  |  |  |  |  |

**ДО УВАГИ УЧАСНИКА!**

Тендерна пропозиція, що не відповідає зазначеним медико-технічнічним вимогам до предмета закупівлі буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.

***Примітка****: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент»*