**ДОДАТОК №2**

**Технічна специфікація**

**на закупівлю:**

**ДК 021:2015: 33690000-3 — Лікарські засоби різні (Аланінамінотрансфераза (АЛТ), код НК 024:2023: 52923 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; Аспартатамінотрансфераза (АСТ), код НК 024:2023: 52954 - Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; Креатинін, код НК 024:2023: 53251 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз; Холестерин загальний, код НК 024:2023: 52359 - Plasmodium ovale, антигени IVD (діагностика in vitro), реагент; Розчинник (ділюєнт), код НК 024:2023: 58237 - Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи; Розчин лізуючий, код НК 024:2023: 55859 - Підрахунок лейкоцитів IVD (діагностика in vitro), реагент; Очисник для периферичної крові, код НК 024:2023: 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем; Калібрувальні тест-смужки для аналізатора сечі CITOLAB READER 300, код НК 024:2023: 57860 - Аналізатор сечі лабораторний IVD (діагностика in vitro) напівавтоматичний)**

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

1. Довідка в довільній формі про детальний опис товару за наступним взірцем

|  |  |
| --- | --- |
| Назва товару | Виробник, країна походження |
|  |  |

1. Довідка в довільній формі про гарантії належного терміну придатності на товари, що на момент поставки повинен складати не менше 80 % від загального терміну придатності.
2. Спроможність учасника поставити товар повинна підтверджуватись оригіналом авторизаційного листа виробника або офіційного представника на території України, яким підтверджує можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення закупівлі, а також назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення відкритих торгів.
3. В разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в технічній специфікації, учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в ТС з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Код НК 024:2023** | **Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі** | **Од. виміру** | **К-сть** |
| 1. | 52923 | **Аланінамінотрансфераза (АЛТ)** (кінетичний метод) Набір реагентів, які містять L-аланін, ЛДГ, а-кетоглутарат, НАДН. Метод: кінетичний, оптимізований IFCC. Лінійність: до 400 Од/л. Чутливість: не гірше 2,5 Од/л. CV відтворюваності, %: не менше 3,36 (норма) та 1,78 (патологія). Реагент 1 (5х40 мл) + Реагент 2 (1х50мл). | шт. | 2 |
| 2. | 52954 | **Аспартатамінотрансфераза (АСТ)** (кінетичний метод) Набір реагентів, які містять буфер (рН 7,8), L-аспартат, ЛДГ, МДГ, альфа-кетоглутарат, НАДН. Метод: кінетичний, оптимізований IFCC. Лінійність: до 400 Од/л. Чутливість: не гірше 2,4 Од/л. CV відтворюваності, %: не менше 3,25 (норма) та 1,63 (патологія). Реагент 1 (5х40 мл) + Реагент 2 (1х50 мл) | шт. | 2 |
| 3. | 53251 | **Креатинін.** Набір реагентів, які містять: гідроксид літію, кислота борна, пікринова кислота. Метод: колориметричний метод Яффе (без депротеїнізації). Лінійність: до 2210 мкмоль/л. CV відтворюваності, %: не менше 4,1 (для норми) та 2,0 (для патологічних значень). Реагент 1 (3х100 мл) + Реагент 2 (3х100 мл) | шт. | 4 |
| 4. | 52359 | **Холестерин загальний.** Набір реагентів які містять: карбонатний буфер, холестрериноксидаза, холестеринпероксидаза, фенол, пероксидаза, 4-амінофеназон. Метод: колориметричний. Діапазон лінійності: до 20,69 ммоль/л. Чутливість: 0,07 ммоль/л.. Внутрішньосерійна точність набору повинна бути зі значенням CV не менше 2,0% (на нормальних) та 1,8% (на патологічних значеннях). Реагент 1 (1х250 мл) | шт. | 5 |
| 5 | 58237 | **Розчинник (ділюєнт)** для гематологічних аналізаторів серії KT, виготовлених компанією Genrui Biotech Inc. Безбарвна рідина яка повинна складатися з таких основних компонентів: сульфат натрію, буфер антимікробні компоненти. Повинен мати наступні референсні значення: рН не менше ніж 7.0±0.20; провідність не менше 17±0.50 мС/см; осмотичний тиск не менше 318±10 мосм/кг. Об’єм реагентів не менше 20 л. Термін придатності 2 роки при температурі зберігання 2-30°С. | шт. | 4 |
| 6 | 55859 | **Розчин лізуючий** для гематологічних аналізаторів серії KT, виготовлених компанією Genrui Biotech Inc. Рідина яка повинна складатися з таких основних компонентів: сульфат натрію, поверхнево-активна речовина, гліцерин. Розчин повинен мати наступні референсні значення: рН не менше ніж 8.8±0.2; довжина хвилі піку максимальної абсорбції – λмакс (540нм) ±10нм; значення холостої проби повинні бути не гірше - лейкоцити ≤0.3×109/л, Hb ≤2г/л. Об’єм реагентів не більше 0,5 л. Термін придатності 2 роки при температурі зберігання 2-30°С. | шт. | 3 |
| 7 | 59058 | **Очисник для периферичної крові.** для гематологічних аналізаторів серії KT, виготовлених компанією Genrui Biotech Inc**.** Безбарвна рідина яка повинна складатися з таких основних компонентів: NaClO, NaOH. Розчин повинен мати наступні референсні значення: холоста проба повинна бути не гірше ніж – лейкоцити ≤ 0,2 х 109/л, еритроцити ≤ 0.02×1012/л, Hb ≤ 1г/л，тромбоцити ≤10×109/л. Об’єм реагентів не більше 50 мл. Термін придатності 2 роки при температурі зберігання 2-30°С. | шт. | 3 |
| 8 | 57860 | **Калібрувальні тест-смужки для аналізатора сечі CITOLAB READER 300** Тест-смужки забезпечують калібрування аналізатора сечі CITOLAB READER 300**,** 1 контейнер містить 25 смужок. Тест-смужка представлена білою пластиковою смужкою із заданими та постійними характеристиками відображення. Калібрування проводиться кожні 4 тижні. | шт. | 1 |

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

*\*\*В зв’язку із збройною агресією Росії проти України товари російського та білоруського виробництва Замовником розглядатись не будуть!*