**ДОДАТОК 2**

**до тендерної документації**

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ (Технічна специфікація) «Код ДК 021:2015 - 33690000-3 «Лікарські засоби різні»**

ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим в Технічному завданні, викладеному у даному додатку до тендерної документації (далі – ТД).

Документальне підтвердження відповідності товару технічними, якісними та кількісними характеристиками має бути надане у складі тендерної пропозиції, у вигляді нижчевказаної заповненої таблиці.

2. Товар має бути зареєстрований в Україні (надати декларацію про відповідність )

3. При поставці товару повинні надаватися копії сертифікатів якості (надати гарантійний лист про те, що при поставці будуть надаватися сертифікати якості до кожного найменування товару).

4. Товар повинен передаватись на склад Замовника в неушкодженій упаковці, яка забезпечує цілісність товару та збереження його якості під час транспортування. Упаковка не повинна бути пошкоджена, розкрита, не укомплектована чи недоукомплектована. На упаковці повинні бути визначені дата виробництва та термін придатності.

5. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, надати оригінали гарантійних листів виробників або їх офіційних представників (якщо їх повноваження поширюються на територію України), якими підтверджується те, що Учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб Замовника у відповідній до вимог цієї документації, кількості, якості та у встановлені терміни. Гарантійний лист виробника повинен містити посилання на повну назву учасника, номер оголошення .

6. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.

7. Дозування, форма випуску, концентрація Товару повинні відповідати специфікації заявленому переліку.

8. Товар поставляється згідно заявки протягом 14 календарних днів з моменту отримання заявки від Замовника.

9. На момент постачання товару залишок терміну зберігання продукції повинен бути не менше 80% загального терміну зберігання (надати гарантійний лист про те, що залишки терміну зберігання на момент поставки товару складатимуть не менше 80% до загального терміну зберігання)

10. Неякісний товар підлягає обов’язковій заміні, але всі витрати пов’язані із заміною товару несе постачальник.

11. Тендерна пропозиція, що не відповідає медико - технічним вимогам, викладеним у цьому пункті буде відхилена як така, що не відповідає вимогам Документації тендерної пропозиції.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №з/п | Найменування | Код згідно класифікатора НК 024:2023 "Класифікатор медичних виробів" | Технічні характеристики | Кількість | Одиниці виміру | Відповідність технічним характеристикам |
|  | Гемоглобін (400) Набір реактивів для визначення гемоглобіну | 55872  Загальний гемоглобін IVD  (діагностика in vitro ),  набір,  спектрофотометричний  аналіз | ТУ У 24.4-20650786-001:2007  ВИМОГИ ТУ  1.Зовнішний вигляд сухої суміші реактивів – порошок білого кольору з вкрапленнім червоних кристалів.  2.Зовнішний вигляд ацетоціангідріну – рідина прозора, безбарвна.  3.Зовнішний вигляд калібрувального розчину гемоглобін ціаніду – рідина червоного кольору.  4.Вага сухої суміші реактивів – 2,4±0,04г.  5.Вага ацетонціангідріну – 0,932±0,1г.  6.Кількість калібрувального розчину гемоглобін ціаніду – не менше 5,0 мл.  7.Оптична щільність калібрувального розчину гемоглобін ціаніду при довжині хвилі 540 нм – 0,408±0,008.  8.Коєфіцієнт варіації – не більше 2%.  9.Перевірена дійсність щодо визначення концентрації | 25,000 | наб |  |
|  | Глюкоза 500 "СПЛ" | 53301 Глюкоза IVD (діагностикаinvitro ), набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | **Склад набору**  1. **Реагент 1.** Буфер: трис рН 7.4 - 92 ммоль/л; фенол – 0.3 ммоль/л; глюкозооксидаза  - 1500 Од/л; пероксидаза - 1000 Од/л; 4-амінофеназон – 2.6 ммоль/л.  2. **Стандарт.** Водний розчин глюкози – 10 ммоль/л.  3. **Антикоагулянт.**Концентрат **25х**: натрію хлористого ≤ 4.2 г, натрію фтористому ≤ 0,11 г.,ЄДТА ≤ 0,2 г.  **Аналітичні характеристики**  1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 1 ммоль/ л до 30 ммоль/л.  2. Чутливість не менш 0.5 ммоль/л.  3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | 60,000 | наб. |  |
|  | Холестерин-Ф 200мл "Філісіт" | 53359 Загальний холестерин IVD (діагностикаinvitro ), набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | *Склад НАБОРУ*  Ензимний реагент - 2 флакони по (100 ± 2) <; 01> 4 D;0:>=8 ?> (50 ± 2) <;:  холестеринестераза (150 ± 15) /;;  холестериноксидаза (100 ± 10) /;;  пероксидаза (5,0 ± 0,5) /;;  4-амінофеназон (0,300 ± 0,015) <<>;L/;;  фенол (30,0 ± 1,5) <<>;L/;;  ТРІС (30,0 ± 1,5) <<>;L/;;  стабілізатори, активатори.  Калібрувальнийрозчин холестерину - 1 ампула або флакон з (1,5 ± 0,1) <;.  з концентрацєй (5,17 ± 0,10) <<>;L/;  *АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ*  Набіррозрахований на 190 мікро-, 95 напівмікро- або 45 макровизначень холестерину з урахуваннямхолостих та калібрувальних проб.  Діапазонвизначаємихконцентрацій — від 0,5 ммоль/л до 19,4 ммоль/л.  Коефіцієнтваріаціївизначення — не більше 5 %. | 11,000 | наб. |  |
|  | Тимолова проба 1000мл "Філісіт" | 43203 Набір для проведеннятимоловоїпроби | ТУ У 24.4-24607793-018-2003  П О К А З Н И К И Я К О С Т І  1. Зовнішнийвиглядкомпонентів набору.  1.1.Тимоловий реагент – безбарвна прозора рідина.  1.2.Концентрат розчинупорівняння 1 – безбарвна прозора рідина.  1.3.Розчин хлорідубарію – безбарвна прозора рідина.  2. Показникиправильностівизначення.  2.1.Відповідність знайденоїконцентраціїаналітадіапазону величин паспорту (атестату) контрольного матеріалу – в межах діапазону.  2.2.Коєфіцієнт варіації у контрольному матеріалі, %, не більше – 10.  Проконтрольовано на:  - Перевіренадійсністьщодовизначенняконцентраціїтимоловоїпроби на контрольнихзразках | 10,000 | наб. |  |
|  | Білірубін (Йендрашика) 250мл (REF HP005.01"Філісіт" | 63410 Загальний/кон'югований(прямий) білірубін IVD (діагностикаinvitro ), комплект, спектрофотометрія | ТОВ НВП «Філісіт – Діагностика»  ТУ У 24.4-24607793-019-2003  П О К А З Н И К И Я К О С Т І  1. Зовнішний вигляд компонентів набору.  1.1.Розчин сульфанілової кислоти – безбарвна прозора рідина.  1.2.Кофеїновий реактив (концентрат) – жовта прозора рідина.  1.3.Розчин нітриту натрію – безбарвна прозора рідина.  1. Показники правильності  визначення.  2.1.Відхилення тесту на «лінійність» в діапазоні (2 – 140) мг/л (3,4 – 240,0) мкмоль/л, % не більше - 5.  2.2.Коєфіцієнт варіації у контрольному матеріалі, %, не більше – 5.  2.3.Відповідність знайденої концентрації аналіта діапазону величин паспорту (атестату) контрольного матеріалу – в межах діапазону.  Проконтрольовано на:  - Перевірена дійсність щодо визначення концентрації загального та прямого білірубіну на контрольних зразках. | 15,000 | наб. |  |
|  | Сечовина У (уреазний) 400мл "Філісіт" | 53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика invitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | ТУ У 24.4-24607793-019-2003  П О К А З Н И К И Я К О С Т І  СКЛАД НАБОРУ  • Буферний розчин - 2 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;  • Гіпохлоритний реагент - 2 флакони з (100 ± 2) мл  • гіпохлорит натрію (10,0 ± 0,5) ммоль/л;  • гідроокис натрію (0,40 ± 0,02) моль/л;  • Калібрувальний розчин сечовини - 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 кЕ/мл - 2 пробірки по (0,50 ± 0,05) мл.  АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ  Набір розрахований на 190 мікровизначень (при витраті розчинів реагентів 2 мл на визначення) або 90 макровизначень (при витраті розчинів реагентів 4 мл на визначення) сечовини, з урахуванням холостих і калібрувальних проб.  Діапазон визначаємих концентрацій - від 1 ммоль/л до 35 ммоль/л.  Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %. | 21,000 | наб. |  |
|  | Креатинін 300мл (ТХУ) "Філісіт" | 53251 Креатинін IVD (діагностикаinvitro ), набір, спектрофотометричнийаналіз | ТУ У 24.4-24607793-019-2003  П О К А З Н И К И Я К О С Т І  СКЛАД НАБОРУ  • Розчин пікринової кислоти (0,040 ± 0,002) моль/л - 1 флакон з (100 ± 4) мл;  • Розчин трихлороцтової кислоти (1,220 ± 0,061) моль/л - 1 флакон з (100 ± 4) мл;  • Гідроокис натрію: розчин 2,3 Н - 1 флакон з (50 ± 2) мл  чи сухий або з (4,60 ± 0,23) г;  • Ліофілізований креатинін для приготування 8 мл - 1 флакон.  калібрувального розчину (442,5 ±22,0) ммоль  або 8 мл готового розчину креатиніну (442,5 ±22,0) ммоль  АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ  Набір розрахований на 200 визначень креатиніну (при витраті розчинів реагентів 1,5 мл на визначення) з урахуванням холостих та калібрувальних проб.  Лінійність зберігається до 100 мг/л (885 мкмоль/л) креатиніну в аналізуємому розчині.  Коефіцієнт варіації визначення - не більше 6 %. | 18,000 | наб |  |
|  | Білок загальний 1000мл (біуретовий) "Філісіт" | 61900 Загальнийбілок IVD (діагностикаinvitro ), набір, спектрофотометричнийаналіз | *Склад набору*  Ліофілізований альбумін для приготування 5 мл - 1 флакон;  калібрувального розчину (50 ± 2) 3/; 01> 5 <;  готового розчину альбуміну (50 ± 2) 3/;  Біуретовий реагент (концентрований розчин) - 2 флакони по (100 ± 2) <;.  *АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ*  Набір розрахований на 250 макро-, 500 напівмікро-, чи 1000 мікровизначень загального білка з урахуванням холостих та калібрувальних проб.  Діапазон визначаємих концентрацій - від 5 г/л до 100 г/л.  Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %. | 11,000 | наб. |  |
|  | Набір реагентів для РМП №500 (з контролями) RPR 01 | 51819 -Treponemapallidumreaginantibody IVD, набір, реакція аглютинації | Набір реагентів для РМП  Контроль комплектності – Повинна відповідати внутрішньовиробничим специфікаціям:  - Кардіоліпіновий антиген 5х2мл  - Холін-хлорид 70% 1х5мл  - Позитивний контроль 4+ 1х1мл  - Скарифікатор ампельний (при використанні ампул з кільцем чи точкою облому скарифікатор не вкладують) 1шт | 16,000 | шт. |  |
|  | Набір фарб по Цілю Нільсену "Філісіт" | 42694  Барвник для кислотостійких  бактерій, набір, IVD  (діагностика in vitro ) | ТОВ НВП «Філісіт – Діагностика»  ПОКАЗНИКИ ЯКОСТІ  1. Зовнішний вигляд компонентів набору.  1.1.Карболовий розчин фуксіну-червоний розчин.  1.2.Забарвлюючий розчин № 1 – безбарвна прозора рідина.  1.3.Знебарвлюючий розчин № 2 – безбарвна прозора рідина.  1.4.Розчин метиленового синього – синьо-фіолетовий або синій розчин.  2. Показники правильності визначення.  2.1.Перевірка справжності компонентів набору – випробування відповідно пункту 6.4.4 ТУ. | 3,000 | наб |  |
|  | Еозин за Май-Грюнвальдом-1000(фіксатор-забарвлювач еозин метиленовий синій за Май-Грюнваль "Реагент" | 42959 - Барвник Май-Грюнвальда, IVD (діагностикаinvitro ) | Рідина синьо-червоного кольору. Забезпечує попереднє забарвлення і фіксацію препаратів крові. | 24,000 | фл. |  |
|  | Азур-еозин за Романовським-1000(1\*1000 мл+концентрований буферний розчин: 1 х 100 мл) "Реагент" | 44946 Фарбування за Романовським (діагностикаinvitro)IVD,набір | Номер за каталогом МБ 12.3-07  «Азур-еозін за Романовським-1000».  Склад набору:  1.Азур-еозін Романовського: 1 х 1000 мл – 1 флакон з (1000±10)мл;  2.Концентрований буфернийрозчин:  1 х 100 мл – 1 флакон з (100±4) мл.  Використовувати тест-набір для діагностикиinvitro. | 16,000 | фл. |  |
|  | Діагностичний моноклональний Реагент Анти-А (10мл) | 52532 Анти-A групове типування еритроцитів IVD (діагностика invitro), антитіла | Діагностичнімоноклональніреагенти для визначеннягрупкровілюдини за системами AB0, Rh-, Kell та імуннихантитіл.  Пластиковий флакон з вмістоммоноклональнихантитіл Прозора або з незначноюопалесценцієюрідинарізнихвідтінківчервоногокольору. Титр моноклональних, специфічнихантитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2.  Загальний термін придатності 2,5 роки | 25,000 | фл. |  |
|  | Діагностичний моноклональний Реагент Анти-Б (10мл) | 52538 Анти-B груповетипуванняеритроцитів IVD (діагностикаinvitro), антитіла | Діагностичнімоноклональніреагенти для визначеннягрупкровілюдини за системами AB0, Rh-, Kell та імуннихантитіл.  Пластиковий флакон з вмістоммоноклональнихантитіл. Прозора або з незначноюопалесценцієюрідинавідблідо-фіолетового до синьогокольору. Титр моноклональних, специфічнихантитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2.  Загальний термін придатності 2,5 роки | 25,000 | фл. |  |
|  | Діагностичний моноклональний Реагент Анти-Д (10мл) | 52647 Анти-Rh(D) груповетипуванняеритроцитів IVD, антитіла | Діагностичниймоноклональний реагент анти-D для визначеннягрупикровілюдини за системою Rhesus (10мл) Діагностичнімоноклональніреагенти для визначеннягрупкровілюдини за системами AB0, Rh-, Kell та імуннихантитіл. Пластиковий флакон з вмістоммоноклональнихантитіл. Прозора або з незначноюопалесценцієюрідина Титр моноклональних, специфічнихантитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2.  Загальний термін придатності 2,5 роки | 25,000 | фл. |  |
|  | Желатин 10% 10мл №10 "Генезіс" | 52740 Елюювання антитіл до еритроцитів IVD (діагностика in vitro), реагент | ТУ У 24.4-20650786-003:2010  ВИМОГИ ТУ  1.Зовнішний вигляд – блідо забарвлений, желеподібний при температурі оточуючого середовища не вище 23ºС.  2.Кількість, мл – 10,0±0,5.  3.Температура плавлення, ºС - не менш 23.  4.Концентрація водневифх іонів (рН) – 6,0 – 7,2.  5.Прозорість і колір – не інтенсивніше еталону №3 по ДФУ | 1,000 | упак. |  |
|  | Калібратор гемоглобіну рідкий 3х1,5 наабір для калібрування іконтролю якості "Філісіт" ГК | 56227Загальний гемоглобін IVD(діагностика in vitro ),  калібратор | СКЛАД НАБОРУ  1.Калібратор гемоглобіну-ГН - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл; (з низькою концентрацією гемоглобіну а г/л);  2.Калібратор гемоглобіну-ГС - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл; (з середньою концентрацією гемоглобіну б г/л);  3.Калібратор гемоглобіну-ГВ - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл. (з високою концентрацією гемоглобіну в г/л).  а, б та в – концентрації гемоглобіну, які приведені на етикетці. | 3,000 | наб |  |
|  | АлАТ КІН 100мл "Філісіт" | 52924 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностикаinvitro ), набір, спектрофотометричнийаналіз | 1. Буферно-субстратний розчин АлАТ  - ТРІС буфер (100,0  5,0) ммоль/л,    СКЛАД НАБОРУ  НР001.02 - 1 флакон з (40  2) мл;  НР001.03 - 2 флакони по (40  2) мл;  - L-альфа-аланін (0,500  0,025) моль/л,  2. Коензим-ензимний реагент  - 2-оксоглутарова кислота (15,00  0,75) ммоль/л  - NADH (0,180  0,009) ммоль/л  - лактат-дегідрогеназа (LDH) >1200 Од/л  НР001.04 - 4 флакони по (100  2) мл;  НР001.02 - 1 флакон з (10,0  0,5) мл;  НР001.03 - 2 флакони по (10,0  0,5) мл;  НР001.04 - 1 флакон з (100  2) мл; | 13,000 | шт. |  |
|  | АсАТ КІН 100мл "Філісіт" | 52954 Загальнааспартатамінотрансфераз а (AST) IVD (діагностикаinvitro ), набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | 1. Буферно-субстратний розчин АсАТ  - ТРІС буфер (80,0  4,0) ммоль/л,    СКЛАД НАБОРУ  НР004.02 - 1 флакон з (40  2) мл;  НР004.03 - 2 флакони по (40  2) мл;    - L- аспарагінова кислота (0,240  0,012) моль/л,  2. Коензим-ензимний реагент  - 2-оксоглутарова кислота (12,0  0,6) ммоль/л  - NADH (0,180  0,009) ммоль/л  - лактатдегідрогеназа (LDH) 800 МОд/л  - малатдегідрогеназа (MDН) 600 МОд/л    НР004.04 - 4 флакони по (100  2) мл;  НР004.02 - 1 флакон з (10,0  0,5) мл;  НР004.03 - 2 флакони по (10,0  0,5) мл;  НР004.04 - 1 флакон з (100  2) мл; | 13,000 | шт. |  |
|  | Гліколізований гемоглобін 350мл (140) "Реагент" | 53316  Глікований гемоглобін  (HbA1c) IVD (діагностика  in vitro ), реагент | Склад набору  1 Калібрувальнийрозчинфруктози (250,0±3,7)  мкмоль/л - 1 флакон з (20,0±0,4) мл  2 Розчинфосфорноїкислоти (85,0±1,7) %  - 1 флакон з (50,0±1,0) мл  3 Розчин ТХО (40,0±0,8) %  - 1 флакон з (100,0±2,0) мл  4 Субстрат (2-Тіобарбітурова кислота)  - 2 флакона по (36,0±2,0) мг  5 Реактиви для визначеннягемоглобіну  ціанідним методом – додатковіреактиви, до  складу набору не входять. | 11,000 | наб. |  |
|  | Білірубін калібратор 24 мл "Філісіт" | 41830  Загальний білірубін IVD  (діагностика in vitro ),  калібратор | ТОВ НВП «Філісіт – Діагностика»  СКЛАД НАБОРУ  • Ліофілізований альбумін для приготування 8 мл - 2 флакони;  калібрувального розчину (20  1) 3/; 01> @>7G8= 0;L1C<V=C (20  1) 3/;  • Ліофілізований білірубін з альбуміном для приготування - 2 флакони.  4 мл калібрувального розчину а мкмоль/л або розчин білірубіну а мкмоль/л з альбуміном  АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ  Набір розрахований на приготування 10 калібрувальних розчинів об'ємом по 2 мл.  Діапазон калібрувальних концентрацій від 15 мкмоль/л до 240 мкмоль/л. | 1,000 | фл. |  |
|  | АЗОПІРАМОВА ПРОБА-200 Набір реагентів для для вияв.залишків прихованої крові на виробах мед.призначення,2000 проб | 54551  Скринінг біологічних  рідин на приховану кров  IVD (діагностика in vitro ),  реагент | * + 1. 1 Амідопіриннаважка - 2 флакона по (5,0 ± 0,1) г   2 Анілін солянокислий наважка - 2мікропробіркипо (75 ± 2) мг | 6,000 | упак. |  |
|  | Сіромукоїди "Філісіт" | 59074-Визначення хромогену ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз | *СКЛАД НАБОРУ*  Ххлорна кислота (3,6 ± 0,2) моль/л - 1 флакон з (50 ± 2) <;;  Ффосфорновольфрамова кислота (5,0 ± 0,1)% - 1 флакон з (40 ± 2) мл  ррозчин хлориду барію (48 ± 2) ммоль/л - 1 ампула з (5,0 ± 0,3) <;;  Кконцентрат розчину порівняння 1 - 1 флакон з (11,0 ± 0,5) <;.  *АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ*  Набір 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 %. | 10,000 | наб. |  |
|  | Лужна фосфатаза 1000мл "Філісіт" | 52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | СКЛАД НАБОРУ  Ббуферний концентрат: – 1 флакон з (50 ± 2) мл;  ккарбонат натрію - (32,0 ± 1,5) г/л,  ббікарбонат натрію - (16,8 ± 0,7) г/л,  4-амінофеназон - (10,2 ± 0,5) г/л  Ссубстрат: (670 ± 10) мг дінатрійфенілфосфату – 1 флакон;  наважкою або в розчині - (10,0 ± 0,5) мл;  Оокислювач: перйодат натрію (50,0 ± 2,5) г/л – 1 флакон з (50 ± 2) мл;  Ккалібрувальний розчин фенолу (50 ± 1) ммоль/л – 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл.  АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ  Набір розрахований на 200 макро- або 700 мікровизначень активності лужної фосфатази з урахуванням холостих та калібрувальних проб.  Діапазон визначаємих активностей – від 100 нмоль/(с´;).4> 10000 =<>;L/(A´;).  Коефіцієнт варіації визначення - не більше 7 %. | 1,000 | наб |  |
|  | Буфер фосфатний (6,8-7,2) для фарбників на 1л розчинів "Генезіс" | 59119  Фосфатний буфер/буфер  Соренсон, розчин IVD  (діагностика in vitro ) | Фарбники та реагенти для проведення гематологічних та цитохімічних досліджень ТУ У 20.5-20650786-004:2013  Буфер фосфатний рН 7,0±0,2 призначений для розведення фарбників та  промивання препаратів крові після фарбування.  Склад : натрію гідрофосфат, калію дигідрофосфат, калію хлорид,  стабілізатори. | 21,000 | шт. |  |
|  | Альбумін 1000мл "Філісіт" | 59071 - Альбумін IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз | СКЛАД НАБОРУ  Реагент на альбумін:- 1 флакон з (50 ± 5) <;;  бромкрезоловий зелений - (2,8 ± 0,2) 3/;,  детергент ОС-20 - (15 ± 1) 3/;,  ацетатний буфер рН (4,2 ± 0,2) - (300 ± 10) <<>;L/;  Ліофілізований альбумін для приготування 2 мл калібрувального розчину (50 ± 2) 3/; 01> 2 <; 3>B>2>3> @>7G8=C 0;L1C<V=C (50 ± 2) 3/; - 1 D;0:>=.  АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ  Набір розрахований на 250 макро-, 500 напівмікро-, чи 1000 мікровизначень альбуміну з урахуванням холостих та калібрувальних проб.  Діапазон визначаємих концентрацій - від 5 г/л до 60 г/л.  Коефіцієнт варіації визначення - не більше 3 %. | 1,000 | наб. |  |
|  | Білок загальний УЛ 200мл "Філісіт" | 61900  Загальний білок IVD  (діагностика in vitro ),  набір,  спектрофотометричний  аналіз | СКЛАД НАБОРУ  НР010.02 - 2 флакони по (100± 2) мл або  1. Монореагент  пірогалоловий червоний - (50,0 ± 2,5) ммоль/л;  молібдат натрію - (0,040 ± 0,002) ммоль/л;  2. Калібрувальний розчин альбуміну (1000  40) мг/л  альбумін - (1000 ± 40) мг/л  хлорид натрію - (9,00 ± 0,18) г/л  4 флакони по (50 ± 2) мл;  НР010.05 - 1 флакон з (50 ± 2) мл;  НР010.06 - 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл;  НР010.02, НР010.05, НР010.06  - 1 флакон з (10,0 ± 0,5) мл. | 4,000 | наб. |  |
|  | Сечова кислота 400мл "Філісіт" | 53583 Сечова кислота IVD (діагностикаinvitro )набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | ТОВ НВП «Філісіт – Діагностика»  Набір призначений для визначення концентрації сечової кислоти у сироватці крові і сечі людини в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях і науково-дослідницькій практиці.  Набір розрахований на 160 напівмікро- (фотометруємий об'єм 3,6 мл) або 98 макровизначень (фотометруємий об'єм 5,5 мл) сечової кислоти (з урахуванням холостих та калібрувальних проб).  Діапазон визначаємих концентрацій – від 80 мкмоль/л до 1200 мкмоль/л.  Коефіцієнт варіації у серії - не більше 5 %.  СКЛАД НАБОРУ  Фосфорновольфрамовий реактив- 1 флакон з (100 ± 2) мл;  Na2WO4 – (0,12 ± 0,01) моль/л;  H3PO4 – (0,47 ± 0,05) моль/л;  Li2SO4 – (0,29 ± 0,02) моль/л  Розчин каталізатору- 1 флакон з (50 ± 2) мл;  Вольфрамат натрію (0,30 ± 0,01) моль/л- 1 флакон з (50 ± 2) мл;  Калібрувальний розчин сечової кислоти1 флакон з (9,0 ± 0,5) мл;  (300 ± 3) <:<>;L/; 01> (5,04 ± 0,05) мг%  Карбонат натрію - 1 флакон або поліетиленовий пакет з (20,5 ± 0,5) г. | 2,000 | наб. |  |
|  | TPHA - тест (250) | 51819 -Treponemapallidumreaginantibody IVD, набір, реакція аглютинації | Принцип методу в ТРНА–тесті використовується реакція непрямої гемаглютинації для якісного та напівкількісного виявлення специфічних антитіл до блідої спірохети в сироватці та плазмі крові людини.  Склад 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 | 5,000 | шт. |  |

Примітка:

1. У разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз "або еквівалент".

2. Складові предмету закупівлі повинні відповідати зазначеній в специфікації інформації про необхідні якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, формі випуску, дозування та кількості. Якщо учасник пропонує інший товар (еквівалент) ніж передбачений цією тендерною документацією, даний товар за своїми властивостями повинен повністю відповідати товару, що є предметом закупівлі за всіма показниками. У цьому випадку учасник подає порівняльну таблицю