



**КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО  
«ВЕРХОВИНСЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА ЛІКАРНЯ»  
ВЕРХОВИНСЬКОЇ СЕЛИЩНОЇ РАДИ**

**(КНП «Верховинська багатoproфільна лікарня» ВСР)**

вул. Невестюка, 2, с-ще Верховина, Івано-Франківська обл., 78701, тел.(0342) 2-10-65,  
факс 2-12-65, e-mail: verhovynacrl@ukr.net, код ЄДРПОУ 01993374

---

---

**ОБҐРУНТУВАННЯ**

технічних та якісних характеристик, розміру бюджетного призначення, очікуваної  
вартості предмета закупівлі

*(оприлюднюється на виконання постанови*

*КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів»  
(зі змінами)*

1. Найменування: **Комунальне некомерційне підприємство «Верховинська багатoproфільна лікарня Верховинської селищної ради».**
2. Місцезнаходження: **78700, Івано-Франківська обл., сел-ще Верховина, вул. Невестюка, 2.**
3. Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: **01993374.**
4. Категорія замовника: **Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади.**
5. Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності):  
**ДК 021:2015 код 33690000-3 Лікарські засоби різні (або еквівалент до кожного найменування), номенклатурна позиція 33696500-0 Лабораторні реактиви, НК 024:2023 та НК 031:2024 (до кожного найменування):**
  - 1 **W0103030199 – аналізи для визначення групи крові – інше 52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла**  
**Діагностичний моноклональний реагент анти-А**
  - 2 **W0103030199 – аналізи для визначення групи крові – інше 52538**  
**Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла**  
**Діагностичний моноклональний реагент анти-В**
  - 3 **W0103030201 - резус D 52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла** **Діагностичний моноклональний реагент анти-D**
  - 4 **W0103010599 КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ ДЛЯ ГЕМАТОЛОГІЇ – ІНШЕ 55866 — Підрахунок клітин крові IVD(діагностика in vitro),контрольний матеріал** **Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2.5 мл (1 Норма)**
  - 5 **W0103010105 ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС-РЕАКТИВИ**

- (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗ ВЕДЕННЯ/ЛІЗУ ВАННЯ/ПРОТО ЧНІ РІДИНИ)  
42651 — Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD Розчин ізотонічний,  
фасування: 20л
- 6 W0103010105 ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС-РЕАКТИВИ  
(РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗ ВЕДЕННЯ/ЛІЗУ ВАННЯ/ПРОТО ЧНІ РІДИНИ)  
61165 — Реагент для лізису клітин крові ІВД Лізуючий розчин, фасування: 1 л
- 7 W0103010105 ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС-РЕАКТИВИ  
(РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗ ВЕДЕННЯ/ЛІЗУ ВАННЯ/ПРОТО ЧНІ РІДИНИ)  
58236 — Буферний промивання та розчин ІВД, автоматичні /  
напівавтоматичні системи Розчин для промивання, фасування: 1 л
- 8 W0103010105 ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС-РЕАКТИВИ  
(РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗ ВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТО ЧНІ РІДИНИ)  
58236 — Буферний промивання та розчин ІВД, автоматичні /  
напівавтоматичні системи Концентрований розчин для промивання,  
фасування: 50мл.
- 9 W01010201 АЛЬБУМІН 59071 Альбумін ІВД, набір, спектрофотометричний  
аналіз Альбумін Набір реагентів: Реагент, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл
- 10 W01010105 ЛУЖНА ФОСФАТАЗА – ЗАГАЛЬНА ІЗОФЕРМЕНТИ ЛУЖНОЇ  
ФОСФАТАЗИ (КХ) 52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in  
vitro ),  
набір, ферментний спектрофотометричний аналіз Лужна фосфатаза Набір  
реагентів: Реагент 1, 1x 100мл + Реагент2, 1x20мл
- 11 W01010103 АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА 52925 - Аланінамінотрансфераза  
(ALT) IVD (діагностика in vitro ), реагент Аланінамінотрансфераза (АЛТ) Набір  
реагентів: Реагент 1, 1 x 100 мл + Реагент2, 1 x20мл
- 12 W01010110 АСПАРТАТАМІНОТРАНСФЕРАЗА 52955 Загальна  
аспартатамінотрансфераза (AST) IVD, реагент Аспартатамінотрансфераза  
(АСТ) Набір реагентів: Реагент 1, 1x 1 20мл + Реагент2, 1 x30мл
- 13 W01010107 АМІЛАЗА – ЗАГАЛЬНА 52940 Загальна амілаза IVD, набір,  
ферментний спектрофотометричний аналіз Амілаза Набір реагентів: Реагент 1, 1x  
125мл
- 14 W01010203 БІЛІРУБІН 63410 Загальний / кон'югований (прямий) білірубін  
ІВД, комплект, спектрофотометрія Прямий Білірубін (авто) Набір реагентів:  
Реагент, 1 x250мл + Реагент 2, 1x25мл + Калібратор, 1x1мл
- 15 W01010203 БІЛІРУБІН 53231 Загальний білірубін IVD, реагент  
Білірубін Загальний (авто) Набір реагентів: Реагент, 1 250мл + Реагент2, 1  
x25мл, Калібратор, 1x3мл
- 16 W01010204 СЕЧОВИНА/АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ 53587 — Сечовина  
(Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз Сечовина Набір  
реагентів: Реагент1,1x125мл + Реагент2,1 x25мл + Стандарт,1 x5мл
- 17 W01010207 КРЕАТИНІН 53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro),  
набір, спектрофотометричний аналіз Креатинін Набір реагентів: Реагенті, 1x 125мл  
+ Реагент2, 1.x125мл + Стандарт, 1x5мл
- 18 W01010304 ХЛОРИД 60037- Хлорид (Cl-) IVD(діагностика in vitro), набір,  
спектрофотометричний аналіз Хлориди Набір реагентів: Реагент 1, 1x 125мл +  
Стандарт, 1x5мл
- 19 W01010303 КАЛЬЦІЙ 45789 Кальцій (Ca<sup>2+</sup>) IVD (діагностика in vitro ),  
набір, спектрофотометричний аналіз Кальцій + Арсеназо Набір реагентів: Реагент  
1, 1x 125мл + Стандарт, 1 x5мл
- 20 W0101050199 МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ) –  
ІНШЕ 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ),  
калібратор Хімічний мультикалібратор Набір реагентів: 1x5мл

- 21 W0101050101 АТЕСТОВАНИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ) 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал Хімічний контроль Набір реагентів: Рівень 1, 1x5мл + Рівень2, 1x5мл
- 22 W01010213 ГЛЮКОЗА 53307 Глюкоза IVD (діагностика in vitro ), реагент Глюкоза Оксидазна Набір реагентів: Реагент, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл
- 23 W01010116 ГАММА ГЛУТАМІЛТРАНСФЕРАЗА 53030 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD, реагент Гамма-глутамілтрансфераза (ГГТ) Набір реагентів: Реагент 1, 1 x 100 мл + Реагент2, 1x20мл
- 24 W0102070106 ЗАЛІЗО (ІХ) 54762 Залізо IVD (діагностика in vitro ), реагент Залізо (авто) Набір реагентів: Реагент, 1 x 100мл + Реагент2, 1 x 10мл + Стандарт, 1 x5мл
- 25 W01010230 ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК 53989 Загальний білок IVD, реагент Загальний білок Набір реагентів: Реагент1, 1x 125мл + Стандарт, 1x5мл
- 26 W01010232 СЕЧОВА КИСЛОТА 53586 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro ), реагент Сечова кислота Набір реагентів: Реагент 1, 1x 125мл + Стандарт, 1x5мл
- 27 W0503010203 АНАЛІЗИ ЗРАЗКІВ, ПЛАСТИКОВІ КЮВЕТКИ 61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) одноразового використання Реакційні кювети Тип В (160стріпів/уп)
- 28 W0503010203 АНАЛІЗИ ЗРАЗКІВ, ПЛАСТИКОВІ КЮВЕТКИ 61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) одноразового використання Чашки для зразків
- 29 W01021105 ЧАС РЕАКЦІЇ / ТИТР АНТИСТРЕПТОЛІЗИНУ О (ЯКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ) 63271 Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин О, антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, аглютинація «АСЛ-О - латекс-тест»
- 30 W01021109 С-РЕАКТИВНИЙ БЛОК 63234 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro ), набір, аглютинація, експрес-аналіз «СРБ - латекс-тест»
- 31 W01021110 РЕВМАТОЇДНІ ФАКТОРИ 55112 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації «РФ - латекс-тест»
- 32 W01030201 - Загальні аналізи на зсідання кров 30591 Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD Протромбіновий час, сухий Dia-PT 10
- 33 W0103020201 Аналізи на фібриноген (фактор І) 55997 Фібриноген (фактор І) IVD, набір, аналіз утворення згустку Фібриноген Dia-FIB
- 34 W0103020102 Активованій частковий тромбoplastиновий час 55981 Активованій частковий тромбoplastиновий час IVD, набір, аналіз утворення згустку АЧТЧ, рідкий DIA-PTT Liquid
- 35 W0103020901 Хлорид кальцію 30593 Кальцію хлорид. Реагент для аналізу утворення згустку IVD Кальцію хлорид 0.025M Dia-CaCl2
- 36 W0103020702 Контрольна плазма для гемостазу 55996 Численні фактори згортання IVD, набір, аналіз утворення згустку Контрольна плазма Dia-ControL I-II
- 37 W0103020201 Аналізи на фібриноген (фактор І) 55997 Фібриноген (фактор І) IVD, набір, аналіз утворення згустку (розчин імідазолу) Розчин імідазолу Dia-IMIDAZOL
- 38 W0103010302 Барвники за романовським 44946 Фарбування за

- Романовським, IVD (діагностика in vitro), набір «Азур-еозан за Ромаповським-1000». «Забарвлювач азур-еозин за Романовським»: Азур-еозин за Романовським: 1 x 1000 мл; Концентрований буферний розчин: 1 x 100 мл
- 39 W01030103 Фарбування клітин для мікроскопії 42959 Барвник Май-Грюнвальда, IVD (діагностика in vitro) «Еозин за Май-Грюнвальдом-1000», «Фіксатор-забарвлювач еозин метиленовий синій за Май-Грюнвальдом»: Еозин за Май-Грюнвальдом: 1x 1000 мл; Концентрований буферний розчин: 1x 100 мл
- 40 W01010227 Тимол 43203 Набір для проведення тимолової проби "Тимолова Проба-1000 мл", «Набір реактивів для проведення тимолової проби турбідиметричним методом Хуерго-Поппера (1000мл робочого тимолового розчину+ 2 калібратора)»: 1) Робочий тимоловий розчин 1x 1000 мл; 2) Концентрований калібрувальний розчин :№1-1 x 20 мл; 3) Концентрований розчин хлориду барія - 1x3 мл
- 41 W0102160102 ГЛІКОЗИЛЬОВАНИЙ/ГЛІКОВАНИЙ ГЕМОГЛОБІН (ІХ), ШВИДКІ ТЕСТИ І ТЕСТИ НА МІСЦІ 53316 Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro ), реагент IF1017 Експрес-тест HbA1c (Імунофлуоресценція)
- 42 W0103020503 D-ДИМЕР 47343 D-димер IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний тест (ІХТ), експрес-тест IF1006 Експрес-тест D-Dimer (Імунофлуоресценція)
- 43 W0102069013 ПРОКАЛЬЦИТОНІН 54313 Прокальцитонін IVD (діагностика in vitro ), набір, імунофлуоресцентний аналіз IF1007 Експрес-тест PCT (Імунофлуоресценція)
- 44 W01021308 ВИСОКОЧУТЛИВИЙ С-РЕАКТИВНИЙ БЛОК 53707 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro ), реагент IF1003 Експрес-тест hs-CRP+CRP (Імунофлуоресценція)
- 45 W01021306 ТРОПОНІН І/Т 46989 Тропонін І IVD (діагностика in vitro ), набір, імунохроматографічний аналіз, експрес-аналіз IF1001 Експрес-тест Cardiac Troponin I (імунофлуоресценція)
- 46 W0101050301 - КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КЛІНІЧНА ХІМІЯ) 52867 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro ), калібратор Калібратор 1 (К, Na, Cl) (для аналізатору електролітів) АЕК.013
- 47 W0101050301 - КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КЛІНІЧНА ХІМІЯ) 52867 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro ), калібратор Калібратор 2 (К, Na, Cl) (для аналізатору електролітів) АЕК.017
- 48 W0101070302 - БУФЕРИ І РОЗЧИНИ ДЛЯ ЕЛЕКТРОДІВ З ЕЛЕКТРОЛІТАМИ 52867 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro ), калібратор Розчин сольового містка (для аналізатору електролітів) АЕК.023
- 49 W01010399 - ЕЛЕКТРОЛІТИ – ІНШЕ 59058 Мийний/очишувальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем Очищувальний розчин (для аналізатору електролітів) АЕК.021
- 50 W01010399 - ЕЛЕКТРОЛІТИ – ІНШЕ 59058 Мийний/очишувальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем Кондиціонер (для аналізатору електролітів) АЕК.019
- 51 W0101050204 - КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ ДЛЯ ЕЛЕКТРОЛІТІВ 52868 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал Комплект розчинів контролю якості (для аналізатору електролітів) АЕК.025.

Вид: відкриті торги з особливостями.

ідентифікатор закупівлі: UA-2026-05-14-001576-a

**Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:  
1 306 000.00 грн. з ПДВ.**

Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі та обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

**При визначенні очікуваної вартості закупівлі здійснено аналіз ринку, розглянуто загальнодоступну інформацію, яка міститься у відкритих джерелах (на сайтах постачальників, дані в електронній системі закупівель prozorro), а також використано інформацію отриману шляхом проведення усних ринкових консультацій.**

№	Код НК 031:2024	Код НК 024:2023	Назва предмету закупівлі	Вимоги	Од. виміру К-ть		Вказати відповід- ність ТАК/НІ
1	W0103030199 – аналізи для визначення групи крові – інше	52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	Діагностичний моноклональ- ний реагент анти-А	Діагностичний моноклональний реагент анти-А призначений для визначення групи крові людини за системою АВО шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків червоного кольору. Техніка визначення груп крові за системою АВО за допомогою моноклональних антитіл (МКА) відповідно до «Інструкції з визначення груп крові за системою АВО», затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 05.07.1999 р. № 164 Загальний термін придатності не менше 2,5 років	фл	20	
2	W0103030199 – аналізи для визначення групи крові – інше	52538 Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	Діагностичний моноклональ- ний реагент анти-В	Діагностичний моноклональний реагент анти-В призначений для визначення групи крові людини за системою АВО шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від блідо-фіолетового до синього кольору. Техніка визначення груп крові за системою АВО за допомогою моноклональних антитіл (МКА) відповідно до «Інструкції з визначення груп крові за системою АВО», затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 05.07.1999 р. № 164 Загальний термін придатності не менше 2,5 років.	фл	20	
3	W0103030201 - резус D	52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	Діагностичний моноклональ- ний реагент анти-D	Діагностичний моноклональний реагент анти-D, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікроплаті та нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина. Техніка визначення антигенів системи резус за допомогою моноклональних антитіл відповідно до «Інструкції з визначення резус-належності крові», затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 05.07.1999 р. № 164. Загальний термін придатності не менше 2,5 років	фл	25	
4	W0103010599 КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ ДЛЯ ГЕМАТОЛОГІ І – ІНШЕ	55866 — Підрахунок клітин крові IVD(діагности- ка in vitro), контроль- ний матеріал	Матеріал контролю гематологічни й атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2.5 мл (1 Норма)	Призначення : Для оцінки точності та достовірності результатів, отриманих на гематологічних аналізаторах. Об'єм фасування, мл-2,5. Температура зберігання,С- 2-8 Наявність у паспорті атестованих значень: для MicroCC20 Plus Загальний термін придатності, місяців : 6. Гарантований термін придатності після вскриття, днів – 30. Кількість атестованих показників -20	шт	5	
5	W0103010105 ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС- РЕАКТИВИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РО З ВЕДЕННЯ/ЛІЗ У ВАННЯ/ПРОТ О ЧНІ РІДИНИ)	42651 — Буферний ізотонічний солевий розчин, IVD	Розчин ізотонічний, фасування: 20л	Призначення: Для розведення при підрахунку числа та розміру клітин у гематологічних аналізаторах. Характеристика: Буферний водний розчин з фіксованими параметрами рН, електропровідності (мікроСіменс на см) та осмолярності (мліОсмоль на кг). Безбарвна рідина. Об'єм фасування, л : 20 л. Упаковка: М'який пластиковий контейнер, поміщений у картонну коробку . Розмір зовнішньої картонної упаковки (Ш x Д x В), мм: 310 x 310 x 295 . Внутрішній діаметр горловини контейнеру, мм: 32. Загальний термін придатності, місяців: 24. Гарантійний термін придатності розчину після відкриття, днів 90. Температура зберігання,С: 4-35. Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: : назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, його призначенням до застосування, наявність на упаковці QR-коду.	шт	10	
6	W0103010105 ПІДРАХУНОК	61165 — Реагент для	Лізуючий розчин,	Призначення : Для руйнування еритроцитів крові при підрахунку лейкоцитів	шт	6	

	ДРІБНИХ КЛІТИН СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУ ВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	лізису клітин крові ІВД	фасування: 1 л	ХАРАКТЕРИСТИКА: Водний розчин з фіксованими параметрами рН. Безбарвна рідина. Об'єм фасування, л: 1. Пакування: Пластиковий флакон. Розмір флакону (Ш x Д x В), см: 75 x 75 x 225. Внутрішній діаметр горловини флакону, мм: 25. Кришка: З контролем першого відкриття. Температура зберігання, С: 4-35. Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, його призначенням до застосування, наявність на упаковці QR-коду. Загальний термін придатності, місяців: 24. Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів: 90.			
7	W0103010105 ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУ ВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	58236 — Буферний промивання та розчин ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи	Розчин для промивання, фасування: 1 л	Призначення: Для очищення рідинно-провідних магістралей у гематологічних аналізаторах. ХАРАКТЕРИСТИКА: Буферний водний розчин з фіксованими параметрами рН, електропровідності (мікроСіменс на см) та осмолярності (міліОсмоль на кг). Рідина синього кольору. Об'єм фасування, л: 1. Пакування: Пластиковий флакон. Розмір флакону (Ш x Д x В), см: 75 x 75 x 225. Внутрішній діаметр горловини флакону, мм: 25. Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, його призначенням до застосування, наявність на упаковці QR-коду. Температура зберігання, С: 4-35. Загальний термін придатності, місяців: 36. Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів: 90.	штг	10	
8	W0103010105 ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУ ВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	58236 — Буферний промивання та розчин ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи	Концентрований розчин для промивання, фасування: 50 мл	Призначення: Концентрований розчин для промивання це стабілізований і мікрофільтрований концентрований протеолітичний ферментативний розчин для постійного автоматичного очищення, промивки капілярів, трубок і камер гематологічних аналізаторів. Знімає залишок крові і опади ліпопротеїдів на гематологічних аналізаторах. Характеристика: Прозора безбарвна рідина. Об'єм фасування, л: 0,05. Пакування: Пластиковий флакон. Загальний термін придатності, місяців: 24. Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів: 90. Температура зберігання, С: 4-35. Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, його призначенням до застосування.	штг	10	
9	W01010201 АЛЬБУМІН	59071 Альбумін ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз	Альбумін. Набір реагентів: Реагент, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл	Загальний об'єм реагенту: 125 мл. Складові набору: Реагент1, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл. Метод: Кінцева точка. Довжина хвилі: 630 нм.	штг	5	
10	W01010105 ЛУЖНА ФОСФАТАЗА - ЗАГАЛЬНА ІЗОФЕРМЕНТИ ЛУЖНОЇ ФОСФАТАЗИ (КХ)	52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Лужна фосфатаза. Набір реагентів: Реагент 1, 1x100мл + Реагент2, 1x20мл	Загальний об'єм реагенту: 120 мл. Складові набору: Реагент1, 1x100мл + Реагент2, 1x20мл. Метод: Кінетика. Довжина хвилі: 405 нм.	штг	5	
11	W01010103 АЛАНІНАМІН ОГРАНСФЕРАЗА	52925 - Аланінамінотрансафераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент	Аланінамінотрансафераза (АЛТ) Набір реагентів: Реагент 1, 1x100 мл + Реагент2, 1x20мл	Загальний об'єм реагенту: 120 мл. Складові набору: Реагент1, 1x100мл + Реагент2, 1x20мл. Метод: кінетика. Довжина хвилі: 340 нм.	штг	12	
12	W01010110	52955 Загальна	Аспаратаміно	Загальний об'єм реагенту: 125 мл.	штг	12	

	АСПАРТАТА МІНОТРАНСФЕРАЗА	аспартатамінотрансфераза (AST) IVD, реагент	трансфераза (ACT) Набір реагентів: Реагент 1, 1x 120мл + Реагент2, 1 x30мл	Складові набору: Реагент1, 1x100мл + Реагент2, 1x30мл Метод: кінетика Довжина хвилі: 340 нм			
13	W01010107 АМІЛАЗА – ЗАГАЛЬНА	52940 Загальна амілаза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Амілаза Набір реагентів: Реагент 1, 1x 125мл	Загальний об'єм реагенту: 125 мл. Складові набору: Реагент1, 1x125мл. Метод: Кінетика Довжина хвилі: 405 нм	шт	8	
14	W01010203 БІЛІРУБІН	63410 Загальний / кон'югований (прямий) білірубін ІВД, комплекс, спектрофотометрія	Прямий Білірубін (авто) Набір реагентів: Реагент, 1 x250мл + Реагент 2, 1x25мл + Калібратор, 1x1мл	Загальний об'єм реагенту: 250 мл. Складові набору: Реагент1, 1x250мл + Реагент2, 1x25мл + Калібратор, 1x3мл Метод: кінцева точка Довжина хвилі: 500-560 нм.	шт	3	
15	W01010203 БІЛІРУБІН	53231 Загальний білірубін IVD, реагент	Білірубін Загальний (авто) Набір реагентів: Реагент, 1 250мл + Реагент2, 1 x25мл, Калібратор, 1x3мл	Загальний об'єм реагенту: 250 мл. Складові набору: Реагент1, 1x250мл + Реагент2, 1x25мл + Калібратор, 1x3мл Метод: кінцева точка Довжина хвилі: 500-560 нм.	шт	8	
16	W01010204 СЕЧОВИНА/А ЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ	53587 — Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Сечовина Набір реагентів: Реагент1, 1x125 мл + Реагент2, 1 x25мл + Стандарт, 1 x5мл	Загальний об'єм реагенту: 150 мл. Складові набору: Реагент1, 1x125мл + Реагент2, 1x25мл + Стандарт, 1x5мл Метод: уреазний, глута-матдегідрогеназний, кінетика Довжина хвилі: 340 нм	шт	10	
17	W01010207 КРЕАТИНІН	53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Креатинін Набір реагентів: Реагент1, 1x 125мл + Реагент2, 1 x125мл + Стандарт, 1x5мл	Загальний об'єм реагенту: 250 мл. Складові набору: Реагент1, 1x125мл + Реагент2, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл Метод: кінетика Довжина хвилі: 500-520 нм.	шт	14	
18	W01010304 ХЛОРИД	60037- Хлорид (Cl-) IVD(діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Хлориди Набір реагентів: Реагент 1, 1x 125мл + Стандарт, 1x5мл	Загальний об'єм реагенту: 125 мл. Складові набору: Реагент1, 125мл + Стандарт, 1x5мл Метод: кінцева точка Довжина хвилі: 480 нм.	шт	2	
19	W01010303 КАЛЬЦІЙ	45789 Кальцій (Ca <sup>2+</sup> ) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Кальцій + Арсеназо Набір реагентів: Реагент 1, 1x 125мл + Стандарт, 1 x5мл	Загальний об'єм реагенту: 125 мл. Складові набору: Реагент1, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл Метод: кінцева точка Довжина хвилі: 600-670 нм.	шт	2	
20	W0101050199 МУЛЬТИКОМ ПОНЕНТНІ МАТЕРІАЛИ (КХ) – ІНШЕ	47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор	Хімічний мультикалібратор Набір реагентів: 1x5мл	Загальний об'єм реагенту: 5 мл. Складові набору: 1x5мл. Призначення: хімічний мультикалібратор призначений для калібрування клінічних біохімічних тестів НТІ. Мультикалібратор може бути використаний як автоматичних та напівавтоматичних аналізаторах. Опис продукту: Продукт складається з ліофілізованої сироватки людини. Для розведення використовуйте деіонізовану воду. Крім людської сироватки, до складу входять різні добавки, що забезпечують отримання заявлених значень концентрації. Концентрація окремого аналіту залежить від партії	шт	5	

				продукту.			
21	W0101050101 АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМ ПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал	Хімічний контроль Набір реагентів: Рівень 1, 1x5мл + Рівень2, 1x5мл	Опис продукту Контрольна сироватка приготовлена на основі людської сироватки з добавками очищених біохімічних компонентів (екстракти тканин людини і тварин), хімічних сполук, лікарських засобів, консервантів і стабілізаторів. Контроль знаходиться в ліофілізованій формі для збільшення стабільності. Складові набору: Рівень1, 1x5мл + Рівень2, 1x5мл Стабільність: Нерозведений зберігається при температурі 2-8°C до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці. Розведений зберігається при температурі 2-8°C 7 днів, за винятком білірубину і лужної фосфатази, які стабільні протягом 48 годин.	шт	12	
22	W01010213 ГЛЮКОЗА	53307 Глюкоза IVD (діагностика in vitro ), реагент	Глюкоза Оксидазна Набір реагентів: Реагент, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл	Загальний об'єм реагенту: 130 мл. Складові набору: Реагент1, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл Метод: кінцева точка Довжина хвилі: 500-520 нм.	шт	10	
23	W01010116 ГАММА ГЛУТАМИЛТР АНСФЕРАЗА	53030 Гама- глутамілтранс фераза (ГТТ) IVD, реагент	Гамма- глутамілтранс фераза (ГТТ) Набір реагентів: Реагент 1, 1 x 100 мл + Реагент2, 1x20мл	Загальний об'єм реагенту: 120 мл. Складові набору: Реагент1, 1x100мл + Реагент2, 1x20мл Метод: Модиф. метод Szasz, кінетика Довжина хвилі: 405 нм. шт	шт	5	
24	W0102070106 ЗАЛІЗО (ІХ)	54762 Залізо IVD (діагностика in vitro ), реагент	Залізо (авто) Набір реагентів: Реагент, 1 x 100мл + Реагент2, 1 x 10мл + Стандарт, 1 x5мл	Загальний об'єм реагенту: 110 мл. Складові набору: Реагент1, 1x100мл + Реагент2, 1x10мл + Стандарт, 1x5мл Метод: кінцева точка Довжина хвилі: 560 нм	шт	2	
25	W01010230 ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК	53989 Загальний блок IVD, реагент	Загальний блок Набір реагентів: Реагент1, 1x 125мл + Стандарт, 1x5мл	Загальний об'єм реагенту: 125 мл. Складові набору: Реагент1, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл Метод: кінцева точка Довжина хвилі: 500-560 нм.	шт	12	
26	W01010232 СЕЧОВА КИСЛОТА	53586 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro ), реагент	Сечова кислота Набір реагентів: Реагент 1, 1x 125мл + Стандарт, 1x5мл	Загальний об'єм реагенту: 125 мл. Складові набору: Реагент1, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл Метод: кінцева точка Довжина хвилі: 500-550 нм	шт	3	
27	W0503010203 АНАЛІЗИ ЗРАЗКІВ, ПЛАСТИКОВІ КЮВЕТКИ	61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) одноразового використання	Реакційні кювети Тип В (160стріпів/уп)	Складові набору: В упаковці 160 стріпів по 9 кювет. Сумісність кювет з біохімічним аналізатором НТІ BioChem FC-200.	шт	14	
28	W0503010203 АНАЛІЗИ ЗРАЗКІВ, ПЛАСТИКОВІ КЮВЕТКИ	61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) одноразового використання	Чашки для зразків	Чашки для зразків	шт	10	
29	W01021105 ЧАС РЕАКЦІЇ / ТИТР	63271 Бета- гемолітична	«АСЛІ-О - латекс-тест»	Склад набору 1. Латексна суспензія. 2. Розчинник.	наб	5	

	АНТИСТРЕПТ ОЛІЗИНУ О (ЯКІСНЕ ВИЗНАЧЕНН Я)	численна група стрептококів стрептолізин O, антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, аглотинація		3.Позитивний контроль, який містить АСЛ-О більш 200 IU/ml (МОд/мл). 4.Негативний контроль. 5.Палички для перемішування. 6.Тестовий слайд. 7.Інструкція з використання. 8.Сертифікат якості. Аналітичні характеристики. Чутливість тесту становить 150-250 IU/ml (МОд/мл). Ефект прозони не спостерігається до 1500 IU/ml (МОд/мл). Діагностична чутливість: 98 %. Діагностична специфічність: 97%.		
30	W01021109 С- РЕАКТИВНИ Й БІЛЮК	63234 С-реактивний білок (CRP)IVD (діагностика in vitro ),набір, аглотинація, експрес-аналіз	«СРБ - латекс- тест»	Склад набору 1.Латексна суспензія. 2.Розчинник. 3.Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 mg/l (mg/l). 4.Негативний контроль. 5.Палички для перемішування. 6.Тестовий слайд. 7.Інструкція з використання. 8.Сертифікат якості. Аналітичні характеристики. Аналітична чутливість тесту становить 5-10 mg/l (mg/l). Ефект прозони не спостерігається до 1600 mg/l (mg/l). Діагностична чутливість: 95 %. Діагностична специфічність: 96%.	наб	8
31	W01021110 РЕВМАТОЇДН І ФАКТОРИ	55112 Ревматоїдний чинник IVD(діагности ка in vitro аглотинації	«РФ - латекс- тест»	Склад набору 1.Латексна суспензія. 2.Розчинник. 3.Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 IU/ml (МОд/мл). 4.Негативний контроль. 5.Палички для перемішування. 6.Тестовий слайд. 7.Інструкція з використання. 8.Сертифікат якості. Аналітичні характеристики. Чутливість тесту становить 6-16 IU/ml (МОд/мл). Ефект прозони не спостерігається до 1500 IU/ml (МОд/мл). Діагностична чутливість: 100 %. Діагностична специфічність: 100%.	набір	8
32	W01030201 - Загальні аналізи на зсідання кров	30591 Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD	Протромбінови й час, сухий Dia-PT 10	Фасування: 10x10 мл. Набір повинен бути ліофілізованим, у комплекті з власним розчинником. Призначений для визначення протромбінового часу, а також факторів II, V, VII і X. Кількість реагенту на 1 дослідження: не більш як 100 мкл. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 12 днів за температури 2-8°C. Доступні межі інтерференцій: гепарин ≤ 0,75 МО/мл, гемоглобін ≤ 6,8 г/л, тригліцериди ≤ 9 ммоль/л, білірубін ≤ 270 мкмоль/л. Точність у межах аналізу: CV<2%.	шт	12
33	W0103020201 Аналізи на фібриноген (фактор I)	55997 Фібриноген (фактор I) ІВД, набір, аналіз утворення згустку	Фібриноген Dia-FIB	Фасування: 12x2 мл. Набір повинен бути ліофілізованим, придатним для розчинення дистильованою водою, використання, призначеним для кількісного визначення рівнів фібриногену в плазмі методом Клауса. Кількість розчиненого реагенту на 1 дослідження: не більш як 50 мкл. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 7 днів за температури 2-8°C. Доступні межі інтерференцій: гепарин ≤ 2,0 МО/мл, гемоглобін ≤ 6,8 г/л, тригліцериди ≤ 10 ммоль/л, білірубін ≤ 340 мкмоль/л. Точність у межах аналізу: CV<2,2%.	наб	8
34	W0103020102 Активованій частковий тромбопластин овий час	55981 Активованій частковий тромбопластин овий час ІВД, набір, аналіз утворення згустку	АЧТЧ, рідкий DIA-PTT Liquid	Фасування: 6x2 мл. Набір повинен бути рідким, готовим до використання, призначеним для визначення активованого часткового тромбопластинового часу, а також факторів I, II, V, VIII, IX, X, XI та XI. Кількість реагенту на 1 дослідження: не більш як 50 мкл. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 14 днів за температури 2-8°C. Доступні межі інтерференцій: гемоглобін ≤ 3,4 г/л, тригліцериди ≤ 10 ммоль/л, білірубін ≤ 240	наб	8

				мкмоль/л. Точність у межах аналізу: CV<0,5%.			
35	W0103020901 Хлорид кальцію	30593 Кальцію хлорид. Реагент для аналізу утворення згустку IVD	Кальцію хлорид 0.025M Dia-CaCl2	Фасування: 12x16 мл. 0,025M буферний розчин кальцію хлориду із консервантом. Готовий до використання. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 8 тижнів за температури 2-8°C.	наб	8	
36	W0103020702 Контрольна плазма для гемостазу	55996 Численні фактори згортання ІВД, набір, аналіз утворення згустку	Контрольна плазма Dia-Control I-II	Фасування: рівень 1: 10x1 мл; рівень 2: 10x1 мл. Контрольна плазма, що призначена для внутрішнього контролю якості системи вимірювання коагуляції, а саме для тестів на ПЧ, АЧТЧ, фібриноген, ТЧ та антитромбін III. Реагент повинен бути отриманий з антикоагульованої, пулованої плазми людини від здорових донорів зі стабілізатором та консервантом. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 4 години при температурі 20-25°C та не менш як 30 днів при температурі -20°C.	наб	3	
37	W0103020201 Аналізи на фібриноген (фактор I)	55997 Фібриноген (фактор I) ІВД, набір, аналіз утворення згустку (розчин імідазолу)	Розчин імідазолу Dia-IMIDAZOL	Фасування: 12x15 мл. Буферний розчин, що має бути придатним для розведення контрольного матеріалу, калібраторів та людських зразків при проведенні коагуляційних тестів на визначення ПЧ, фібриногену, Д-димеру, факторів. Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 8 тижнів за температури 2-8°C.	наб	8	
38	W0103010302 Барвники за романовським	44946 Фарбування за Романовським, IVD (діагностика in vitro), набір	«Азур-еозин за Романовським-1 000». «Забарвлювач азур-еозин за Романовським»: Азур-еозин за Романовським: 1 x 1000 мл; Концентрований буферний розчин: 1 x 100 мл	Склад набору: 1) Азур-еозин за Романовським: 1 x 1000 мл; 2) Концентрований буферний розчин: 1 x 100 мл; 3) Інструкція із застосування; 4) Паспорт до набору. Кількість проб: 1) набір розрахован на 10000 мл розведеного (1:9) азур-еозину за Романовським буферним розчином - 20000 проб при використанні на 1 дослідження 0,5 мл, або 2) набір розрахован на 20000 мл розведеного (1:19) азур-еозину за Романовським буферним розчином - 40000 проб при використанні на 1 дослідження 0,5 мл.	наб	8	
39	W01030103 Фарбування клітин для мікроскопії	42959 Барвник Май-Грюнвальда, IVD (діагностика in vitro)	«Еозин за Май-Грюнвальдом 1000», «Фіксатор-забарвлювач еозин метиленовий синій за Май-Грюнвальдом»: Еозин за Май-Грюнвальдом: 1x 1000 мл; Концентрований буферний розчин: 1x 100 мл	Склад набору: 1) Еозин за Май-Грюнвальдом: 1 x 1000 мл; 2) Концентрований буферний розчин: 1 x 100 мл; 3) Інструкція із застосування; 4) Паспорт до набору. Кількість проб: 1) в якості фіксатора набір розрахован на 1000 мл еозину за Май-Грюнвальдом - 2000 проб при використанні на 1 дослідження 0,5 мл; 2) в якості забарвлювача набір розрахован на розведеного (1:1-1:3) еозину за Май-Грюнвальдом буферним розчином 2000-4000 мл - 4000-8000 проб при використанні на 1 дослідження 0,5 мл.	наб	3	
40	W01010227 Тимол	43203 Набір для проведення тимолової проби	"Тимолова Проба-1000 мл", «Набір реактивів для проведення тимолової проби турбідиметричним методом Хуерго-Попнера (1000мл робочого тимолового розчину+ 2 калібратора)»: 1) Робочий тимоловий розчин 1x 1000	Склад набору: 1) Робочий тимоловий розчин: 1 x 1000 мл рН (7,55-7,6), малеїнова кислота - 0,02 %; спиртово-альдеїдна фракція - 0,82 %; тимол - 0,11 %; тріс-(гідроксиметил)-амінометан - 0,06 %; 2) Концентрований калібрувальний розчин № 1 сульфат йони (0,5±0,01) моль/л, стабілізатор: 1 x 20 мл; 3) Концентрований розчин хлориду барія (48±0,7) ммоль/л: 1 x 3 мл; 4) Інструкція із застосування; 5) Паспорт до набору. Аналітичні показники: 1) Лінійна область: (0-20) од S-H; 2) Коефіцієнт варіації: не більше 8 %. Кількість проб: макро - 165 проб; напівмакророзвизначенням - 330 проб.	наб	2	

			мл; 2) Концентрован ий калібрувальни й розчин :№1-1 x 20 мл;3) Концентрован ий розчин хлориду барія - 1x3 мл				
41	W0102160102 ГЛКОЗИЛЬО ВАНІЙ/ГЛК ОВАНІЙ ГЕМОГЛОБІН (ІХ), ШВИДКІ ТЕСТИ І ТЕСТИ НА МІСЦІ	53316 Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro ), реагент	IF1017 Експрес-тест HbA1c (Імунофлуорес ценція)	Витратні матеріали до Імунофлуоресцентних аналізаторів виробництва Getein Biotech, Inc. Експрес-тест для кількісного визначення HbA1C, тест-система повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1100.	наб	6	
42	W0103020503 D-ДИМЕР	47343 D-димер IVD (діагностика in vitro), набір, імунохро матографічний тест (ІХТ), експрес-тест	IF1006 Експрес-тест D-Dimer (Імунофлуорес ценція)	Витратні матеріали до Імунофлуоресцентних аналізаторів виробництва Getein Biotech, Inc. Експрес-тест для кількісного визначення D-Dimer, тест-система повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1100.	наб	5	
43	W0102069013 ПРОКАЛЬЦІ ТОНІН	54313 Прокальцитоні н IVD (діагностика in vitro ), набір, імунофл юресцентни й аналіз	IF1007 Експрес-тест PCT (Імунофлуорес ценція)	Витратні матеріали до Імунофлуоресцентних аналізаторів виробництва Getein Biotech, Inc. Експрес-тест для кількісного визначення PCT, тест- система повинна бути сумісна з аналізатором Getein- 1100.	наб	5	
44	W01021308 ВИСОКОЧУТ ЛИВИЙ С- РЕАКТИВНИ Й БЛОК	53707 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro ), реагент	IF1003 Експрес-тест hs-CRP+CRP (Імунофлуорес ценція)	Витратні матеріали до Імунофлуоресцентних аналізаторів виробництва Getein Biotech, Inc. Експрес-тест для кількісного визначення hs- CRP+CRP, тест-система повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1100.	набір	6	
45	W01021306 ТРОПОНІН І/Т	46989 Тропонін І IVD (діагностика in vitro ), набір, імунохромато графічний аналіз, експрес-аналіз	IF1001 Експрес-тест Cardiac Troponin I (імунофлуорес ценція)	Витратні матеріали до Імунофлуоресцентних аналізаторів виробництва Getein Biotech, Inc. Експрес-тест для кількісного визначення тропоніну I, тест-система повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1100.	набір	6	
46	W0101050301 - КАЛІБРАТОР И МУЛЬТИКОМ ПОНЕНТНІ (КЛІНІЧНА ХІМІЯ)	52867 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro ), калібратор	Калібратор 1 (K,Na,Cl) (для аналізатору електролітів) АЕК.013	Призначення: призначений для калібрування аналізаторів електролітів АЭК-01 та EL-5 по одній або по двох точках та його промивки між пробами. Склад: калій хлористий, натрій хлористий, бікарбонат натрію, бікарбонат літню, ПАР, вода дистильована. Фасування: 1000мл/флакон.	шт	7	
47	W0101050301 - КАЛІБРАТОР И МУЛЬТИКОМ ПОНЕНТНІ (КЛІНІЧНА ХІМІЯ)	52867 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro ), калібратор	Калібратор 2 (K,Na,Cl) (для аналізатору електролітів) АЕК.017	Призначення: призначений для калібрування аналізаторів електролітів АЭК-01 та EL-5 по другій точці. Склад: калій хлористий, натрій хлористий, бікарбонат натрію, бікарбонат кальцію, ПАР, вода дистильована. Фасування: 100мл/флакон.	шт	10	
48	W0101070302 - БУФЕРИ І РОЗЧИН ДЛЯ ЕЛЕКТРОДІВ З ЕЛЕКТРОЛІТ АМИ	52867 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro ), калібратор	Розчин сольового містка (для аналізатору електролітів) АЕК.023	Призначення: призначений для роботи електроду порівняння аналізаторів електролітів АЭК-01 та EL-5 при вимірюванні різниці потенціалів між іоноселективними електродами і електродом порівняння. Склад: калію хлорид, натрію хлорид, ПАР, вода дистильована. Фасування 1000мл/флакон.	шт	6	
49	W01010399 - ЕЛЕКТРОЛІТ И – ІНШЕ	59058 Мийний/очищ увальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизован	Очисний розчин (для аналізатору електролітів) АЕК.021	Призначення: призначений для промивки електродів і гідравлічної системи аналізаторів електролітів АЭК-01 та EL-5 від забруднення. Склад: калію хлорид, гіпохлорид натрію, вода дистильована. Фасування 100мл/флакон.	шт	10	

		их/ напівавтоматиз ованих систем				
50	W01010399 - ЕЛЕКТРОЛІТ И – ІНШЕ	59058 Мийний/очищ увальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизован их/ напівавтоматиз ованих систем	Кондиціонер (для аналізатору електролітів) АЕК.019	Призначення: призначений для промивки електродів аналізаторів електролітів АЭК-01 та EL-5. Відновлює мембрани електродів після проведення процедури очистки за допомогою очисного розчину. Склад: натрій хлористий, біфторид аммонію, вода дистильована. Фасування 100мл/флакон.	шт	5
51	W0101050204 - КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ ДЛЯ ЕЛЕКТРОЛІТІ В	52868 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Комплек т розчинів контролю якості (для аналізатору електролітів) АЕК.025	Призначення: призначений для контролю якості (відтворюваність) роботи аналізаторів електролітів АЭК-01 та EL-5 по 3-х рівнях досліджуваних показників K, Na, Ca, pH, Cl - низькому, нормальному та високому. Склад: калію хлористий, натрію хлористий, бікарбонат натрію, бікарбонат кальцію, ПАВ, вода дистильована. Фасування 3 фл по 10 мл	шт	3

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі своїх пропозицій в електронному (сканованому) вигляді наступні документи, завірені підписом уповноваженої особи та печаткою (у разі якщо учасник здійснює свою діяльність без печатки, документи завіряються лише підписом уповноваженої особи Учасника), які підтверджують відповідність пропозицій учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником, а саме:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та медичних виробів та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

**На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.**

2. Залишковий термін придатності товару на момент постачання повинен складати не менше ніж 80% загального терміну їх зберігання (надати гарантійний лист від імені Учасника).

**На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати гарантійний лист.**

3. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа від виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідно повноваження поширюються на територію України), чи іншого уповноваженого на це виробником (з документальним підтвердженням такого), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цього оголошення, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією учасника спрощеної закупівлі. Гарантійний лист повинен включати дату та номер оголошення, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі згідно оголошення та назву Замовника. Якщо гарантійний лист виданий представництвом чи філією виробника, то учасник повинен в складі пропозиції надати документальне підтвердження таких повноважень, наданих виробником товару

4. Якщо учасник пропонує інший товар (еквівалент) ніж передбачений цією Документацією, даний товар за своїми властивостями повинен повністю відповідати товару, що є предметом закупівлі за всіма показниками. Учасник має надати порівняльну таблицю із зазначенням найменування товару, його характеристик, та запропонованого Учасником еквіваленту. До кожного еквівалента додається копія паспорту якості, інструкції (методичних вказівок) або іншого документа, що містить технічні характеристики товару.

5. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування товару. Тара та упаковка повинна відповідати вимогам, встановленим до даного виду товару і захищати товар від пошкоджень, псування під час перевезення (Учасник надає гарантійний лист у довільній формі);

6. Товар повинен передаватися Замовнику в тарі підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою (Учасник надає гарантійний лист у довільній формі);

7. Поставка здійснюється за рахунок Учасника, та транспортом учасника, згідно заявки замовника (Учасник надає гарантійний лист у довільній формі).

**Примітка:** У випадку якщо технічна специфікація містить посилання на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «або еквівалент».

**Обґрунтування:** у разі наявності посилань, вони є необхідними, оскільки за основними характеристиками оптимально відповідають потребам замовника за своїми технічними та якісними характеристиками, наявними процесами та функціями.

Черленюк О.М.

