

ОБҐРУНТУВАННЯ

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

(оприлюднюється на виконання постанови Кабінету Міністрів України № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів» (із змінами))

Найменування замовника: КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «МІСЬКА ПОЛІКЛІНІКА №25» ХАРКІВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ

Місцезнаходження замовника: 61050, Україна, Харківська область, місто Харків, вулиця Руставелі, будинок 14

Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: 02003445

Категорія замовника: у відповідності до пункту 3 частини четвертої статті 2 Закону України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VIII (із змінами): підприємства, установи, організації, зазначені у пункті 3 частини першої статті 2 Закону (юридичні особи, які є підприємствами, установами, організаціями (крім тих, які визначені у пунктах 1 і 2 частини першої статті 2 Закону) та їх об'єднання, які забезпечують потреби держави або територіальної громади, якщо така діяльність не здійснюється на промисловій чи комерційній основі)

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 і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності): Лабораторні реактиви для аналізаторів з «закритою системою»: Промивний розчин Diatro Huroclean або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 63377 – Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)); Лізуючий реагент Diatro Lyse-Diff з апаратним ключем або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 61165 – Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)); Очищуючий розчин Diatro Cleaner або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 63377 – Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)); Контроль гематологічний Diason 3 норма або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55866 – Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Тест для визначення загального холестерину /CHOL HiCo Gen.2, sobas s, Int. або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53362 – Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення тригліцеридів /Triglycerides (TRIGL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53462 – Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення холестерину-ЛПВЩ, Gen.4 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53393 – Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для визначення ЛПНЩ-холестерин 3 покоління (200 тестів) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53412 – Холестерин ліпопротеїнів низької щільності (ЛПНЩ) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення сечовини/ азоту сечовини /(UREA) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53590 – Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення креатинину /Creatinine Jaffé Gen.2 (700 tests) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53252 – Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення ревматоїдного фактору /Rheumatoid Factors II (RF-II) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 55113 – Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення антитіл до стрептолізину O / ASLOT Tina-quant Antistreptolysin O або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 59055 – Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину O IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз); Тест для кількісного визначення сечової кислоти /UA2/Uric Acid ver.2 або еквівалент (ДК 021:2015:

33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53586 – Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення лужної фосфатази, 400 тестів /Alkaline Phosphatase acc. to IFCC Gen.2 ALP2L або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023:52929 – Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення аспартатамінотрансферази (ACT) /Aspartate Aminotransferase acc. to IFCC (ASTL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52955 – Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для визначення гамма-глутамілтрансферази /GGT gamma-Glutamyltransferase ver.2 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53030 – Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення аланінамінотрансферази (АЛТ) /Alanine Aminotransferase acc. to IFCC (ALTL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52925 – Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення альфа-амілази /AMYL2/ alpha-Amylase EPS ver.2 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52941 – Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент); Добавка для зниження поверхневого натягу в реакційній ванні аналізатора cobas c 311. або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58237 – Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Промивний розчин NaOH для проб реагенту та/або реакційних камер в системах Roche/Hitachi cobas c. або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Контрольний набір RF Control Set або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023:47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Набір калібраторів Preciset RF або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 42230 – Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro)); Калібратор для автоматичних систем Cfas або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47868 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор); Калібратор для автоматичних систем Cfas Lipids або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53356 – Множинні ліпідні аналіти IVD (діагностика in vitro), калібратор); Контроль Precicontrol Clinchem 1 (4x5мл) /Precicontrol Clinchem 1 (4x5ml) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Контроль Precicontrol Clinchem 2 (4x5мл) /Precicontrol Clinchem 2 (4x5ml) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Промивний розчин Cell wash Solution II /Acid wash solution або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Промивний розчин Cell wash Solution I/NaOH-D або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Промивний розчин для пробовідбірного зонду або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Тест для визначення точності і прецизійності набору зразка і реагенту / Instrument Check або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Тест для визначення похибки та точності дозування зразку та реагенту або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал (ДК 021:2015: 33690000-3 – Лікарські засоби різні)

Процедура закупівлі: Відкриті торги. Відповідно до вимог Закону України «Про публічні закупівлі» (далі – Закон) з урахуванням положень постанови Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178 «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його

припинення або скасування» (далі – Особливості)

Унікальний номер оголошення про проведення конкурентної процедури закупівлі, присвоєний електронною системою закупівель: UA-2024-03-11-005736-a

Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі: Одними з основних завдань замовника є, зокрема, забезпечення доступності та задоволення потреб населення у своєчасній та кваліфікованій амбулаторній допомозі. Очікувана вартість предмета закупівлі обрахована виходячи з наступного. Спочатку було визначено потребу у товарі: Лабораторні реактиви для аналізаторів з «закритою системою»: Промивний розчин Diatro Huroclean або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 63377 – Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)); Лізуючий реагент Diatro Lyse-Diff з апаратним ключем або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 61165 – Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)); Очищуючий розчин Diatro Cleaner або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 63377 – Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)); Контроль гематологічний Diacon 3 норма або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55866 – Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Тест для визначення загального холестерину /CHOL HiCo Gen.2, cobas c, Int. або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53362 – Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення тригліцеридів /Triglycerides (TRIGL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53462 – Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення холестерину-ЛПВЩ, Gen.4 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53393 – Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для визначення ЛПНЩ-холестерин 3 покоління (200 тестів) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53412 – Холестерин ліпопротеїнів низької щільності (ЛПНЩ) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення сечовини/ азоту сечовини /(UREA) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53590 – Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення креатинину /Creatinine Jaffé Gen.2 (700 tests) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53252 – Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення ревматоїдного фактору /Rheumatoid Factors II (RF-II) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 55113 – Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення антитіл до стрептолізину O / ASLOT Tina-quant Antistreptolysin O або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 59055 – Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину O IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз); Тест для кількісного визначення сечової кислоти /UA2/Uric Acid ver.2 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53586 – Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення лужної фосфатази, 400 тестів /Alkaline Phosphatase acc. to IFCC Gen.2 ALP2L або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023:52929 – Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення аспартатамінотрансферази(АСТ) /Aspartate Aminotransferase acc. to IFCC (ASTL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52955 – Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для визначення гамма-глутамілтрансферази /GGT gamma-Glutamyltransferase ver.2 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53030 – Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення аланінамінотрансферази (АЛТ) /Alanine Aminotransferase acc. to IFCC (ALTL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52925 – Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення альфа-амілази /AMYL2/ alpha-Amylase EPS ver.2 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52941 – Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент); Добавка для

зниження поверхневого натягу в реакційній ванні аналізатора cobas c 311. або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58237 – Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Промивний розчин NaOH для проб реагенту та/або реакційних камер в системах Roche/Hitachi cobas c. або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Контрольний набір RF Control Set або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023:47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Набір калібраторів Preciset RF або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 42230 – Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro)); Калібратор для автоматичних систем Cfas або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47868 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор); Калібратор для автоматичних систем Cfas Lipids або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53356 – Множинні ліпідні аналіти IVD (діагностика in vitro), калібратор); Контроль Precicontrol Clinchem 1 (4x5мл) /Precicontrol Clinchem 1 (4x5ml) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Контроль Precicontrol Clinchem 2 (4x5мл) /Precicontrol Clinchem 2 (4x5ml) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Промивний розчин Cell wash Solution II /Acid wash solution або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Промивний розчин Cell wash Solution I/NaOH-D або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Промивний розчин для пробовідбірного зонду або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Тест для визначення точності і прецизійності набору зразка і реагенту / Instrument Check або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Тест для визначення похибки та точності дозування зразку та реагенту або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал (ДК 021:2015: 33690000-3 – Лікарські засоби різні), що здійснювалося на основі фактичного використання лабораторних реактивів на підприємстві у попередніх роках та з урахуванням потреби замовника задля виконання умов за договорами про медичне обслуговування населення за Програмою медичних гарантій щодо надання медичних послуг. Потім було сформовано та визначено опис предмета закупівлі із зазначенням технічних і якісних характеристик. Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі здійснено методом порівняння ринкових цін відповідно до Методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, яка затверджена наказом комунального некомерційного підприємства «Міська поліклініка № 25» Харківської міської ради від 29.04.2020 № 01/0.40-130/0/557-20 на основі Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275 (із змінами). При цьому розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі проводився згідно з діючими ринковими цінами, на підставі отриманих цінових (комерційних) пропозицій від постачальників товарів, які є предметом закупівлі як середньоарифметичне значення масиву отриманих даних

Розмір бюджетного призначення або очікувана вартість предмета закупівлі: 1 070 221,67 грн з ПДВ. Закупівля здійснюється відповідно затвердженого Фінансового плану на 2024 рік. Джерело фінансування закупівлі: власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства) – кошти Національної служби здоров'я України. Закупівля здійснюється не за бюджетні кошти

Строк поставки товарів: до 27 грудня 2024 року

Місце поставки товарів: 61050, Україна, Харківська область, місто Харків, вулиця Руставелі, будинок 14

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі: Технічні та якісні характеристики визначені з урахуванням потреб замовника для проведення лабораторних досліджень на аналізаторах з «закритою системою» та виконання умов договорів про медичне обслуговування населення за Програмою медичних гарантій щодо надання медичних послуг укладеними з Національною службою здоров'я України. Тобто на аналізаторі який працює тільки на «фідних» лабораторних реактивах виробника приладу, без можливості використання лабораторних реактивів інших виробників.

Термін придатності на момент поставки товару повинен становити не менше 70% від загального терміну придатності, встановленого виробником.

Можливість поставки товару партіями або поштучно, відповідно до потреб замовника.

Товар повинен постачатися силами, транспортом, що забезпечує якість і зберігання товару при транспортуванні, з його розвантаженням за місцем поставки товару, та за рахунок учасника.

Для виконання поставлених завдань та функцій, з метою надання своєчасної та кваліфікованої амбулаторної допомоги, встановлена кількість предмета закупівлі та відповідні медико-технічні вимоги до предмета закупівлі в умовах відкритих торгів згідно із Законом України «Про публічні закупівлі» з урахуванням постанови Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178 «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» (із змінами):

| № з/п | Найменування товару (назва номенклатурної позиції предмета закупівлі) | Одиниця виміру | Кількість | Медико-технічні характеристики |
|-------|---|----------------|-----------|---|
| 1 | Промивний розчин Diatro Нуросlean або еквівалент | набір | 2 | Гіпохлоритний промивний реагент повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований гіпохлоритний розчин для інтенсивного окисного очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на гематологічному аналізатору Diatron. Інгредієнти повинні відповідати: детергенти < 1%, гіпохлорит натрію < 1%, гідроксид натрію < 1%, стабілізатори у неіонізованій воді < 0,4%. Фасування: 1 л. Термін придатності повинен становити не менше 24 місяців з дати виготовлення |
| 2 | Лізуючий реагент Diatro Lyse-Diff з апаратним ключем або еквівалент | набір | 17 | Лізуючий реагент повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований лізуючий реагент для стромолізу еритроцитів (RBC), кількісного визначення лейкоцитів (WBC), 3-складової диференціації лейкоцитів (LYM, MID, GRAN) і визначення концентрації гемоглобіну (HGB) в зразках крові людини на гематологічних аналізаторах Diatron. Інгредієнти повинні відповідати: ПАР < 3,5%, буфери < 1,0%, |

| | | | | |
|---|---|-------|----|--|
| | | | | консерванти < 0,5%, стабілізатори у неіонізованій воді < 0,5%. Фасування: 1 л. Термін придатності повинен становити не менше 48 місяців з дати виготовлення |
| 3 | Очищуючий розчин Diatro Cleaner або еквівалент | набір | 8 | Очищуючий реагент повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований розчин детергенту для регулярного автоматизованого очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на гематологічних аналізаторах Diatron. Інгредієнти повинні відповідати: детергенти < 1,0%, буфери < 1,0%, консерванти < 0,5%, стабілізатори у неіонізованій воді < 0,5%. Фасування: 5 л. Термін придатності повинен становити не менше 48 місяців з дати виготовлення |
| 4 | Контроль гематологічний Diacon 3 норма або еквівалент | набір | 2 | Повинен являти собою контроль, призначений для моніторингу значень на автоматичних та напівавтоматичних аналізаторах імпедансного типу. Може бути використаний для ручного методу. Гематологічний контроль повинен бути in vitro діагностичним реагентом, що складається з еритроцитів людини, змодельованих лейкоцитів і тромбоцитів ссавців, затриманих у плазмо-подібній рідині з консервантами. Фасування: 6 x 3 мл. Гематологічний контроль повинен бути стабільним після відкриття контейнера не менше 14 днів |
| 5 | Тест для визначення загального холестерину /CHOL HiCo Gen.2, cobas c, Int. або еквівалент | штуки | 24 | Призначений для кількісного визначення холестерину у сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 400 тестів |
| 6 | Тест для кількісного визначення тригліцеридів /Triglycerides (TRIGL) або еквівалент | штуки | 39 | Призначений для кількісного визначення тригліцеридів у сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 250 тестів |
| 7 | Тест для кількісного визначення холестерину-ЛПВЩ, Gen.4 або еквівалент | штуки | 28 | Призначений для кількісного визначення концентрації холестерину-ЛПВЩ (ліпопротеїнів високої щільності) у сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 350 тестів |

| | | | | |
|----|--|-------|----|---|
| 8 | Тест для визначення ЛПНЩ-холестерин 3 покоління (200 тестів) або еквівалент | штуки | 48 | Призначений для кількісного визначення холестерину ЛПНЩ (ліпопротеїнів низької щільності) у сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора sobas c 311. Фасування: 200 тестів |
| 9 | Тест для кількісного визначення сечовини/ азоту сечовини /(UREA) або еквівалент | штуки | 18 | Призначений для кількісного визначення сечовини/азоту сечовини в сироватці, плазмі та сечі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора sobas c 311. Фасування: 500 тестів |
| 10 | Тест для кількісного визначення креатинину /Creatinine Jaffé Gen.2 (700 tests) або еквівалент | штуки | 13 | Призначений для кількісного визначення креатиніну у сечі, сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора sobas c 311. Фасування: 700 тестів |
| 11 | Тест для кількісного визначення ревматоїдного фактору /Rheumatoid Factors II (RF-II) або еквівалент | штуки | 20 | Призначений для кількісного визначення ревматоїдних факторів (РФ-II) у сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора sobas c 311. Фасування: 100 тестів |
| 12 | Тест для кількісного визначення антитіл до стрептолізину О / ASLOT Tina-quant Antistreptolysin O або еквівалент | штуки | 5 | Призначений для кількісного імунологічного визначення антистрептолізину-О в сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора sobas c 311. Фасування: 150 тестів |
| 13 | Тест для кількісного визначення сечової кислоти /UA2/Uric Acid ver.2 або еквівалент | штуки | 9 | Призначений для кількісного визначення сечової кислоти у сироватці крові, плазмі та сечі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора sobas c 311. Фасування: 400 тестів |
| 14 | Тест для кількісного визначення лужної фосфатази, 400 тестів /Alkaline Phosphatase acc. to IFCC Gen.2 ALP2L або еквівалент | штуки | 10 | Призначений для кількісного визначення лужної фосфатази в сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора sobas c 311. Фасування: 400 тестів |
| 15 | Тест для кількісного визначення аспаратамінотрансферази (АСТ) /Aspartate Aminotransferase acc. to IFCC (ASTL) або еквівалент | штуки | 5 | Призначений для кількісного визначення аспаратамінотрансферази (АСТ) в сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора sobas c 311. Фасування: 500 тестів |
| 16 | Тест для визначення гамма-глутамілтрансферази /GGT gamma- | штуки | 5 | Призначений для кількісного визначення гамма-глутамілтрансферази (ГГТ) у сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для |

| | | | | |
|----|---|-------|----|--|
| | Glutamyltransferase ver.2 або еквівалент | | | аналізатора cobas c 311. Фасування: 400 тестів |
| 17 | Тест для кількісного визначення аланінамінотрансферази (АЛТ) /Alanine Aminotransferase acc. to IFCC (ALTL) або еквівалент | штуки | 5 | Призначений для кількісного визначення аланінамінотрансферази (АЛТ) в сировотці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 500 тестів |
| 18 | Тест для кількісного визначення альфа-амілази /AMYL2/ alpha-Amylase EPS ver.2 або еквівалент | штуки | 4 | Призначений для кількісного визначення α -амілази у сечі, сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 300 тестів |
| 19 | Добавка для зниження поверхневого натягу в реакційній ванні аналізатора cobas c 311. або еквівалент | штуки | 28 | Добавка до реакційної ванни, призначена для зменшення поверхневого натягу в системах cobas c 311. Фасування: 60 мл |
| 20 | Промивний розчин NaOH для проб реагенту та/або реакційних камер в системах Roche/Hitachi cobas c. або еквівалент | штуки | 12 | Розчин призначений для промивання зондів для реактивів і реакційних комірок систем Roche/Hitachi cobas c. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 66 мл |
| 21 | Контрольний набір RF Control Set або еквівалент | набір | 1 | Призначений для контролю якості шляхом перевірки точності та прецизійності кількісних методів. Повинно бути 2 готових до використання рідких контролі, що створені на основі розведеної сироватки крові людини. Скориговані концентрації компонентів контролю повинні знаходитися у діапазоні низьких концентрацій для рівня I та у діапазоні високих концентрацій для рівня II. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 2 x 1 мл контролю рівня I 2 x 1 мл контролю рівня II |
| 22 | Набір калібраторів Preciset RF або еквівалент | набір | 1 | Призначений для калібрування методів кількісного виявлення Roche в аналізаторах для клінічної хімії виробництва Roche. Повинен складатися із 5 готових до використання рідких калібраторів, створених на основі матриці бичачого сироваткового альбуміну. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 5 x 1 мл |
| 23 | Калібратор для автоматичних систем Cfas | набір | 1 | Призначений для калібрування методів кількісного визначення Roche на |

| | | | | |
|----|--|-------|---|--|
| | або еквівалент | | | біохімічних аналізаторах Roche. Повинен являти собою ліофілізований калібратор на основі сироватки крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 12 x 3 мл |
| 24 | Калібратор для автоматичних систем Cfas Lipids або еквівалент | набір | 1 | Калібратор C.f.a.s. (calibrator for automated systems, калібратор для автоматизованих систем) Lipids призначений для калібрування методів кількісного визначення компанії Roche на аналізаторах клінічної хімії виробництва Roche. Повинен являти собою ліофілізований калібратор на основі сироватки крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 3 x 1 мл |
| 25 | Контроль Precicontrol Clinchem 1 (4x5мл) /Precicontrol Clinchem 1 (4x5ml) або еквівалент | набір | 3 | Призначений для проведення контролю якості шляхом перевірки точності та прецизійності кількісних методів. Повинен являти собою ліофілізований контроль на основі сироватки крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 4 x 5 мл |
| 26 | Контроль Precicontrol Clinchem 2 (4x5мл) /Precicontrol Clinchem 2 (4x5ml) або еквівалент | набір | 3 | Призначений для проведення контролю якості шляхом перевірки точності та прецизійності кількісних методів. Повинен являти собою ліофілізований контроль на основі сироватки крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 4 x 5 мл |
| 27 | Промивний розчин Cell wash Solution II /Acid wash solution або еквівалент | набір | 1 | Призначений для використання в якості кислотного промивного розчину для реакційних комірок. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 2 x 1,8 л |
| 28 | Промивний розчин Cell wash Solution I/NaOH-D або еквівалент | набір | 1 | Призначений для використання в якості лужного промивного розчину для реакційних комірок. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 2 x 1,8 л |
| 29 | Промивний розчин для пробовідбірного зонду або еквівалент | набір | 1 | Призначений для промивання пробовідбірників. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 12 x 59 мл |

| | | | | |
|----|---|-------|---|--|
| 30 | Тест для визначення точності і прецизійності набору зразка і реагенту / Instrument Check або еквівалент | набір | 1 | Призначений для визначення точності та прецизійності піпетування зразків і реактивів за допомогою фарбуючого розчину та сольового розчину. Повинен бути адаптований для аналізатора sobas c 311. Фасування: 65 тестів |
| 31 | Тест для визначення похибки та точності дозування зразку та реагенту або еквівалент | штуки | 1 | Призначений для випробування на точність та точність зразка та реагенту піпетування розчину барвника та сольового розчину. Повинен бути адаптований для аналізатора sobas c 311. Фасування: 1 x 25 мл (ml) |