

## 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 із «закритою системою»: Промивний розчин Diatro Huroclean або еквівалент (НК 031:2024: W0103010105 – СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/ РОЗВЕДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/ ПРОТОЧНІ РІДИНИ), 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 (НК 031:2024: W0103010105 – СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/ РОЗВЕДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/ ПРОТОЧНІ РІДИНИ), 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 (НК 031:2024: W0103010105 – СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/ РОЗВЕДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/ ПРОТОЧНІ РІДИНИ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 63377 – Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)); Ділюент Diatro Dil-DIFF або еквівалент (НК 031:2024: W0103010105 – СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/ РОЗВЕДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/ ПРОТОЧНІ РІДИНИ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58237 – Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Контроль гематологічний Diason 3 норма або еквівалент (НК 031:2024: W0103010501 – НОРМАЛЬНІ ЗНАЧЕННЯ ПОКАЗНИКІВ КРОВІ, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55866 – Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Тест для кількісного визначення холестерину, Ген.2 (CHOL2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010205 – ХОЛЕСТЕРИН, 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 (TRIGL), 250 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010231 – ТРИГЛІЦЕРИДИ, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53462 – Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення холестеролу ЛПВГ, Ген.4 (HDLC4), 350 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010215 – ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНІВ ВИСОКОЇ ЩІЛЬНОСТІ, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53393 – Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення холестеролу ЛПНГ, Ген.3 (LDLC3), 200 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010221 – ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇДІВ НИЗЬКОЇ ЩІЛЬНОСТІ,

ВКЛЮЧНО 3 SD-LDL, 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 концентрації сечовини/азоту сечовини крові (UREAL), 500 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010204 – СЕЧОВИНА/АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53590 – Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення креатиніну, Ген.2 (CREJ2), 700 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010207 – КРЕАТИНІН, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53252 – Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення ревматоїдних факторів II (RF-II) 100 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01021110 – РЕВМАТОЇДНІ ФАКТОРИ, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 55113 – Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного імунологічного визначення антистрептолізину-О (ASLOT), 150 тестів, для cobas с 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01021104 –АНТИСТРЕПТОЛІЗИН О (КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ), ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 59055 – Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз); Тест для кількісного визначення сечової кислоти, вер.2 (UA2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010232 – СЕЧОВА КИСЛОТА, 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, Ген.2 (ALP2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010105 – ЛУЖНА ФОСФАТАЗА – ЗАГАЛЬНА, 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 (ASTL), 500 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010110 – АСПАРТАТАМІНОТРАНСФЕРАЗА, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52955 – Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення γ-глутамілтрансферази, вер.2 (GGT-2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010116 – ГАММА ГЛУТАМІЛТРАНСФЕРАЗА, 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 без активації піридоксальфосфату, 500 тестів, для cobas с 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010103 – АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52925 – Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення α-амілази EPS, вер.2 (AMYL2), 300 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010107 – АМІЛАЗА – ЗАГАЛЬНА, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52941 – Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення загального білірубину, Ген.3 (BILT3), 250 тестів, для cobas с 311/501/502, COBAS INTEGRA 400 Plus або еквівалент (НК 031:2024: W01010203 – БІЛРУБІН, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53231 – Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення прямого білірубину, Ген.2 (BILD2), 350 тестів, для cobas с 311/501/502, COBAS INTEGRA 400 Plus або еквівалент (НК 031:2024: W01010203 – БІЛРУБІН, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53236 – Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення альбуміну турбідиметричного, Ген.2 (ALBT2), 100 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, для cobas с 311/501/502 або еквівалент (НК 031:2024: W01010201 – АЛЬБУМІН (КХ), ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53596 – Альбумін IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз); Екотергент ЕСО-Д (ЕКО-Д) для зниження поверхневого натягу, 60 мл (mL), для cobas с 311 або еквівалент (НК 031:2024: W01019001 – БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023:

58237 – Буферний розчинник зразків IVD (діагностика *in vitro*), автоматичні/ напіваавтоматичні системи); Детергент NaOHД 1 для промивання реакційних зондів і реакційних кювет, 66 мл (mL), для sobas с 311/501 або еквівалент (НК 031:2024: W01019001 – БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика *in vitro*), автоматичні/ напіваавтоматичні системи); Кислотний промивний розчин для реакційних кювет, 2 × 1.8 л (L), для sobas с 303/311/501/502/ 513/701/702 або еквівалент (НК 031:2024: W01019001 – БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика *in vitro*), автоматичні/ напіваавтоматичні системи); Лужний промивний розчин, 2 x 1.8 л (L), для sobas с або еквівалент (НК 031:2024: W01019001 – БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика *in vitro*), автоматичні/ напіваавтоматичні системи); Набір калібраторів Preciset RF (РФ), 5 x 1 мл (mL), для SOBAS INTEGRA 400 Plus, sobas с або еквівалент (НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 42230 – Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика *in vitro*)); Калібратор для автоматизованих систем для тестів для кількісного визначення білків в сечі/СМР (PUC), 5 x 1 мл (mL), для SOBAS INTEGRA, sobas с або еквівалент (НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47868 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика *in vitro*), калібратор); Калібратор для автоматизованих систем, 12 x 3 мл (mL), для SOBAS INTEGRA 400 Plus, sobas с або еквівалент (НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика *in vitro*), контрольний матеріал); Калібратор для автоматизованих систем для тестів для кількісного визначення ліпідів, 3 x 1 мл (mL), для SOBAS INTEGRA 400 Plus, sobas с або еквівалент (НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53356 – Множинні ліпідні аналіти IVD (діагностика *in vitro*), калібратор); Калібратор для автоматизованих систем Преальбумін-ASLO-церулоплазмін (PAC), 3 × 1 мл (mL), для SOBAS INTEGRA 400 Plus, sobas с або еквівалент (НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47868 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика *in vitro*), калібратор); Набір контролів RF (РФ), 2 × 2 × 1 мл (mL), для SOBAS INTEGRA 400 Plus, для sobas с або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика *in vitro*), контрольний матеріал); Контроль PreciControl КлінКем Мульти 1, 4 × 5 мл (mL), для SOBAS INTEGRA, sobas с або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика *in vitro*), контрольний матеріал); Контроль PreciControl КлінКем Мульти 2, 4 × 5 мл (mL), для SOBAS INTEGRA, sobas с або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика *in vitro*), контрольний матеріал); Контроль якості Precinorm, для тестів для визначення білків в сечі/СМР (PUC), 4 x 3 мл (mL), для SOBAS INTEGRA, sobas с або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика *in vitro*), контрольний матеріал); Контроль Precipath, для тестів для визначення білків в сечі/СМР (PUC), 4 x 3 мл (mL), SOBAS INTEGRA, sobas с або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ), 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 в порядку, визначеному Особливостями (далі – 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-2026-03-30-007517-а

**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, 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 в 2026 році. 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). З цієї метою було направлено письмові запити комерційних (цінових) пропозицій до надавачів послуг, що є предметом закупівлі, а саме до: ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ ШЕВЦОВА ЯНІНА ОЛЕКСАНДРІВНА, ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ КУПНА ЯНА ЮРІЇВНА, ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ АНДРЮЩЕНКО ОЛЕКСАНДР АНАТОЛІЙОВИЧ. Замовником було отримано відповіді на вищезазначені запити комерційних (цінових) пропозицій щодо вартості на товари, що є предметом закупівлі, від трьох постачальників, а саме від:

– ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ ШЕВЦОВА ЯНІНА ОЛЕКСАНДРІВНА, вартість пропозиції за предметом закупівлі – 1 675 454,00 грн без ПДВ;

– ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ КУПНА ЯНА ЮРІЇВНА, вартість пропозиції за предметом закупівлі – 1 791 551,00 грн без ПДВ;

– ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ АНДРЮЩЕНКО ОЛЕКСАНДР АНАТОЛІЙОВИЧ, вартість пропозиції за предметом закупівлі – 1 762 755,00 грн без ПДВ.

Очікувану вартість предмета закупівлі, було визначено як середньоарифметичне значення масиву отриманих даних. Середньоарифметичне значення очікуваної вартості предмета закупівлі за розрахунком складає: 1 743 253,33 грн з ПДВ

**Розмір бюджетного призначення або очікувана вартість предмета закупівлі:** 1 743 253,33 грн з ПДВ. Закупівля здійснюється відповідно затвердженого Фінансового плану на 2026 рік. Джерело фінансування закупівлі: власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства) – кошти Національної служби здоров'я України; власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства) – власні надходження. Закупівля здійснюється не за бюджетні кошти

**Строк поставки товарів:** до 31 грудня 2026 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 аналізаторах

які працюють тільки на «рідних» лабораторних реактивах виробника приладу, без можливості використання лабораторних реактивів інших виробників.

Загальні вимоги:

1. Термін придатності на момент поставки товару повинен становити не менше 70% від терміну придатності, встановленого виробником.
2. Можливість поставки товару партіями або поштучно, відповідно до потреб замовника.
3. Товар повинен постачатися силами, транспортом, що забезпечує якість і зберігання товару при транспортуванні, з його розвантаженням за місцем поставки товару, та за рахунок учасника.
4. Товар повинен передаватися в упаковці, яка відповідає характеру товару, забезпечує цілісність товару, збереження його якості під час транспортування згідно з правилами перевезення відповідної категорії товару. Упаковка не повинна бути деформована або пошкоджена.
5. Товар, запропонований учасником, повинен бути належним чином задекларований (зареєстрований) в Україні.
6. Місце поставки товару: 61050, Україна, Харківська область, місто Харків, вулиця Руставелі, будинок 14.
7. Строк поставки товару: до 31 грудня 2026 року.

Для виконання поставлених завдань та функцій, з метою надання своєчасної та кваліфікованої амбулаторної допомоги, встановлена кількість предмета закупівлі та відповідні медико-технічні характеристики товару 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), код та назва медичного виробу (товару) відповідно до національного класифікатора НК 031:2024 «Національна номенклатура медичних виробів»	Код товару, визначений згідно з Єдиним закупівельним словником, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі, код та назва медичного виробу (товару) відповідно до національного класифікатора НК 024:2023 «Класифікатор медичних виробів»	Одиниця виміру	Кількість	Медико-технічні характеристики товару, встановлені замовником
1	Промивний розчин Diatro Huroclean або еквівалент  НК 031:2024: W0103010105 – СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/ РОЗВЕДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/ ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 63377 – Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)	штука	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 < 1.0%, гіпохлорит натрію < 1.0%,

					гідроксид натрію < 1.0%, стабілізатори у неіонізованій воді < 0.4%. Фасування: 1 л
2	Лізуючий реагент Diatro Lyse-Diff з апаратним ключем або еквівалент  НК 031:2024: W0103010105 – СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/ РОЗВЕДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/ ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 61165 – Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)	штука	5	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 гематологічному аналізаторі Diatron. Інгредієнти повинні відповідати: ПАР < 3.5%, буфери < 1.0%, консерванти < 0.5%, стабілізатори у неіонізованій воді < 0.5%. Фасування: 1 л
3	Очищуючий розчин Diatro Cleaner або еквівалент  НК 031:2024: W0103010105 – СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/ РОЗВЕДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/ ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 63377 – Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)	штука	8	Очищуючий реагент повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований розчин детергенту для регулярного очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на гематологічному аналізаторі Diatron. Інгредієнти повинні відповідати: детергенти < 1.0%, буфери < 1.0%, консерванти < 0.5%, стабілізатори у неіонізованій воді < 0.5%. Фасування: 5 л
4	Ділюент Diatro Dil-DIFF або еквівалент  НК 031:2024: W0103010105 – СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/ РОЗВЕДЕННЯ/ ЛІЗУВАННЯ/	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 58237 – Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи	штука	18	Ділюент повинен являти собою буферизований, стабілізований і мікрофільтрований електролітний розчин для автоматичного розведення зразків крові людини, якісного і кількісного визначення еритроцитів (RBC), лейкоцитів (WBC)

	ПРОТОЧНІ РІДИНИ)				і субпопуляцій лейкоцитів, тромбоцитів (PLT) і вимірювання концентрації гемоглобіну (HGB) на гематологічному аналізаторі Diatron. Інгредієнти повинні відповідати: хлорид натрію < 1.5%, буфери < 1.0%, консерванти < 0.5%, стабілізатори у неіонізованій воді < 0.5%. Фасування: 20 л
5	Контроль гематологічний Diason 3 норма або еквівалент  НК 031:2024: W0103010501 – НОРМАЛЬНІ ЗНАЧЕННЯ ПОКАЗНИКІВ КРОВІ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 55866 – Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	набір	3	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
6	Тест для кількісного визначення холестерину, Ген.2 (CHOL2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01010205 – ХОЛЕСТЕРИН	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53362 – Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	22	Призначений для кількісного визначення холестерину в сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 400 тестів
7	Тест для кількісного визначення тригліцеридів (TRIGL), 250 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01010231 – ТРИГЛІЦЕРИДИ	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53462 – Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	34	Призначений для кількісного визначення тригліцеридів у сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 250 тестів
8	Тест для кількісного визначення холестеролу ЛПВГ, Ген.4 (HDL C4),	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові	штука	25	Призначений для кількісного визначення холестеролу ЛПВГ у

	350 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01010215 – ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНІВ ВИСОКОЇ ЩІЛЬНОСТІ	НК 024:2023: 53393 – Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент			сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 350 тестів
9	Тест для кількісного визначення холестеролу ЛПНГ, Ген.3 (LDLC3), 200 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01010221 – ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇДІВ НИЗЬКОЇ ЩІЛЬНОСТІ, ВКЛЮЧНО З SD-LDL	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53412 – Холестерин ліпопротеїнів низької щільності (ЛПНЩ) IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	44	Призначений для кількісного визначення холестеролу ЛПНГ у сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 200 тестів
10	Тест для кількісного визначення концентрації сечовини/азоту сечовини крові (UREAL), 500 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01010204 – СЕЧОВИНА/АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53590 – Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	10	Призначений для кількісного визначення сечовини/азоту сечовини в сироватці, плазмі та сечі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 500 тестів
11	Тест для кількісного визначення креатиніну, Ген.2 (CREJ2), 700 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01010207 – КРЕАТИНІН	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53252 – Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	14	Призначений для кількісного визначення креатиніну в сироватці, плазмі крові та сечі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 700 тестів
12	Тест для кількісного визначення ревматоїдних факторів II (RF-II) 100 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01021110 –	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 55113 – Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	12	Призначений для кількісного визначення ревматоїдних факторів (RF-II) у сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 100 тестів

	РЕВМАТОЇДНІ ФАКТОРИ				
13	Тест для кількісного імунологічного визначення антистрептолізину-О (ASLOT), 150 тестів, для cobas с 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01021104 – АНТИСТРЕПТОЛІЗИН О (КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ)	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 59055 – Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз	штука	4	Призначений для кількісного імунологічного визначення антистрептолізину-О в сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas с 311. Фасування: 150 тестів
14	Тест для кількісного визначення сечової кислоти, вер.2 (UA2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01010232 – СЕЧОВА КИСЛОТА	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53586 – Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	8	Призначений для кількісного визначення сечової кислоти в сироватці, плазмі крові та сечі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas с 311. Фасування: 400 тестів
15	Тест для кількісного визначення лужної фосфатази, Ген.2 (ALP2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01010105 – ЛУЖНА ФОСФАТАЗА - ЗАГАЛЬНА	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 52929 – Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	12	Призначений для кількісного визначення лужної фосфатази в сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas с 311. Фасування: 400 тестів
16	Тест для кількісного визначення аспартатамінотрансферази (ASTL), 500 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01010110 – АСПАРТАТАМІНОТРАНСФЕРАЗА	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 52955 – Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	10	Призначений для кількісного визначення аспартатамінотрансферази (АСТ) в сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas с 311. Фасування: 500 тестів
17	Тест для кількісного визначення γ-глутамілтрансферази, вер.2 (GGT-2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53030 – Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	15	Призначений для кількісного визначення γ-глутамілтрансферази (ГГТ) в сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas с 311.

	НК 031:2024: W01010116 – ГАММА ГЛУТАМІЛТРАНСФЕ РАЗА				Фасування: 400 тестів
18	Тест для кількісного визначення аланінамінотрансфераз и без активації піридоксальфосфату, 500 тестів, для cobas c 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01010103 – АЛАНІНАМІНОТРАН СФЕРАЗА	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 52925 – Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	10	Призначений для кількісного визначення аланінамінотрансферази (АЛТ) в сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 500 тестів
19	Тест для кількісного визначення α-амілази EPS, вер.2 (AMYL2), 300 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент  НК 031:2024: W01010107 – АМІЛАЗА - ЗАГАЛЬНА	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 52941 – Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	12	Призначений для кількісного визначення α-амілази в сироватці, плазмі крові та сечі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 300 тестів
20	Тест для кількісного визначення загального білірубину, Ген.3 (BILT3), 250 тестів, для cobas c 311/501/502, COBAS INTEGRA 400 Plus або еквівалент  НК 031:2024: W01010203 – БІЛРУБІН	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53231 – Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	8	Призначений для кількісного визначення загального білірубину в сироватці та плазмі крові дорослих. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 250 тестів
21	Тест для кількісного визначення прямого білірубину, Ген.2 (BILD2), 350 тестів, для cobas c 311/501/502, COBAS INTEGRA 400 Plus або еквівалент  НК 031:2024: W01010203 – БІЛРУБІН	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53236 – Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент	штука	6	Призначений для кількісного визначення прямого білірубину в сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 350 тестів
22	Тест для кількісного визначення альбуміну турбідиметричного, Ген.2 (ALBT2), 100 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, для cobas c 311/501/502 або еквівалент	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 53596 – Альбумін IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз	штука	40	Призначений для кількісного визначення альбуміну в сироватці, плазмі крові, сечі та СМР людини (співвідношення альбуміну в СМР/сироватці). Повинен бути адаптований для

	НК 031:2024: W01010201 – АЛЬБУМІН (КХ)				аналізатора cobas c 311. Фасування: 100 тестів
23	Екотергент ЕСО-D (ЕКО-D) для зниження поверхневого натягу, 60 мл (mL), для cobas c 311 або еквівалент  НК 031:2024: W01019001 – БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 58237 – Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи	штука	26	Добавка до реакційної ванни, призначена для зменшення поверхневого натягу в системах cobas c 311. Фасування: 60 мл
24	Детергент NaOHД 1 для промивання реакційних зондів і реакційних кювет, 66 мл (mL), для cobas c 311/501 або еквівалент  НК 031:2024: W01019001 – БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи	штука	10	Розчин призначений для промивання зондів для реактивів і реакційних комірок у системах cobas c. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 66 мл
25	Кислотний промивний розчин для реакційних кювет, 2 × 1.8 л (L), для cobas c 303/311/501/502/ 513/701/702 або еквівалент  НК 031:2024: W01019001 – БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи	набір	3	Призначений для використання в якості кислотного промивного розчину для реакційних комірок (кювет). Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 2 x 1,8 л
26	Лужний промивний розчин, 2 x 1.8 л (L), для cobas c або еквівалент  НК 031:2024: W01019001 – БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи	набір	3	Призначений для використання в якості лужного промивного розчину для реакційних комірок (кювет). Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 2 x 1,8 л
27	Набір калібраторів Preciset RF (РФ), 5 x 1 мл (mL), для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c або еквівалент  НК 031:2024: W0101050302 –	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 42230 – Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro)	набір	1	Повинен складатися із 5 готових до використання рідких калібраторів, створених на основі матриці бичачого сироваткового альбуміну. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311.

	КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ)				Фасування: 5 x 1 мл
28	Калібратор для автоматизованих систем для тестів для кількісного визначення білків в сечі/СМР (PUC), 5 x 1 мл (mL), для SOBAS INTEGRA, cobas c або еквівалент  НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47868 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор	набір	4	Призначений для калібрування кількісних методів на аналізаторах клінічної хімії. Рідкий готовий до використання калібратор на основі буферного водного розчину. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 5 x 1 мл
29	Калібратор для автоматизованих систем, 12 x 3 мл (mL), для SOBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c або еквівалент  НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	набір	1	Повинен являти собою ліофілізований калібратор на основі сироватки крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 12 x 3 мл
30	Калібратор для автоматизованих систем для тестів для кількісного визначення ліпідів, 3 x 1 мл (mL), для SOBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c або еквівалент  НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 53356 – Множинні ліпідні аналіти IVD (діагностика in vitro), калібратор	набір	1	Повинен являти собою ліофілізований калібратор на основі сироватки крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 3 x 1 мл
31	Калібратор для автоматизованих систем Преальбумін-ASLO-церулоплазмін (PAC), 3 x 1 мл (mL), для SOBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c або еквівалент  НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47868 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор	набір	1	Повинен являти собою ліофілізований калібратор на основі сироватки крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 3 x 1 мл
32	Набір контролів RF (РФ), 2 x 2 x 1 мл (mL), для SOBAS INTEGRA 400 Plus, для cobas c або	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023:	набір	1	Призначений для контролю якості шляхом перевірки точності та

	еквівалент  НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕН ТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал			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: Контроль рівня I 2 x 1 мл Контроль рівня II 2 x 1 мл
33	Контроль PreciControl КлінКем Мульти 1, 4 × 5 мл (mL), для COBAS INTEGRA, cobas c або еквівалент  НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕН ТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	набір	1	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
34	Контроль PreciControl КлінКем Мульти 2, 4 × 5 мл (mL), для COBAS INTEGRA, cobas c або еквівалент  НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕН ТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	набір	1	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
35	Контроль якості Preciporm, для тестів для визначення білків в сечі/СМР (PUC), 4 x 3 мл (mL), для COBAS INTEGRA, cobas c або еквівалент  НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕН ТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	набір	5	Призначений для контролю якості шляхом перевірки точності та прецизійності кількісних методів при підрахунку білків сечі. Повинен являти собою рідкий готовий до використання контроль на основі буферного водного розчину. Скориговані концентрації контрольних компонентів повинні знаходитися в нормальному діапазоні або бути пороговими між

					нормальним і патологічним значенням. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 4 x 3 мл
36	<p>Контроль Precipath, для тестів для визначення білків в сечі/СМР (PUC), 4 x 3 мл (mL), COBAS INTEGRA, cobas c або еквівалент</p> <p>НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви</p> <p>НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал</p>	набір	5	<p>Призначений для контролю якості шляхом перевірки точності та прецизійності кількісних методів при підрахунку білків сечі.</p> <p>Повинен являти собою рідкий готовий до використання контроль на основі буферного водного розчину. Скориговані концентрації контрольних компонентів повинні знаходитися у патологічному діапазоні. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 4 x 3 мл</p>