

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, реактиви для аналізів крові, реактиви для визначання групи крові та діагностичні засоби: Калібратор 1 (К, Na, Ca, pH, Cl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 52867 – Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), калібратор); Калібратор 2 (К, Na, Ca, pH, Cl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 52867 – Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), калібратор); Розчин сольового містка (для аналізатору електролітів) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 43674 – Ізотонічний сольовий розчин, реагент, IVD (діагностика in vitro)); Очисний розчин (для аналізатору електролітів) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 59058 – Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напіваавтоматизованих систем); Кондиціонер (для аналізатору електролітів) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 59058 – Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напіваавтоматизованих систем); Набір Протромбіновий час 10х2 мл у складі: R1 10х2 мл або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 30591 – Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD (діагностика in vitro)); Набір Активований частковий тромбопластиновий час 5х2 мл у складі: R1 5х2 мл; R2 5х2 мл або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 30592 – Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку, експрес-аналіз); Набір Фібриноген 5х2 мл у складі: R1 5х2 мл; R2 3х30 мл або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 55997 – Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку); Нормальна контрольна плазма (NCP) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55985 – Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Патологіческа контрольна плазма (ANCP) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55985 – Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); ЕРБА НОРМ контроль або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); ЕРБА ПАТ контроль або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні

аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Набір реактивів «Білірубін» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 63410 – Загальний/кон'югований (прямий) білірубін IVD (діагностика in vitro), комплект, спектрофотометрія); Набір реактивів «Білірубін-калібратор» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 41830 – Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), калібратор); Набір реактивів «Гемоглобін» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 32430 – Набір для визначення концентрації гемоглобіну ціанметгемоглобіновим методом); Набір реактивів «Глюкоза Ф» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53301 – Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); Набір реактивів «Філісіт-КГБС» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 30219 – Множинні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Набір реактивів «ФілоНорм» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Набір «Желатину розчин 10 %» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 60729 – Численне генотипування груп крові IVD (діагностика in vitro), реагент); «СпЛ HbCN - калібратор 60,90,120,150,200 g/L» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 56227 – Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), калібратор); «Тимолова проба СпЛ» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 43203 – Набір для проведення тимолової проби); «Магній СпЛ» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 46795 – Магній (Mg²⁺) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз); «Залізо СпЛ» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 54758 – Залізо IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз); «СпЛ RBC -контроль Н+П» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55868 – Підрахунок еритроцитів IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); «СпЛ WBC – контроль Н+П» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 56225 – Лейкоцити, підрахунок клітин IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); «СпЛ Контроль сечі – ССК з калібраторами» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 30219 – Множинні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); «СРБ- латекс-тест» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 63234 – С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз); «RPR-carbon-тест» або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 –Діагностичні засоби, НК 024:2023: 51819 – Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації); Діагностичний моноклональний реагент анти-А або еквівалент (ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначання групи крові, НК 024:2023: 52532 – Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла); Діагностичний моноклональний реагент анти-В або еквівалент (ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначання групи крові, НК 024:2023: 52538 – Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла); Діагностичний моноклональний реагент анти-D або еквівалент (ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначання групи крові, НК 024:2023: 52647 – Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла); Діагностичний моноклональний реагент анти-D/DVI IgM/IgG або еквівалент (ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначання групи крові, НК 024:2023: 52688 – Групові еритроцитарні варіабельні Rh(D) категорії VI IVD (діагностика in vitro), антитіла, реакція аглютинації); НАБІР №1-20: 20% суспензія стандартних еритроцитів групи 0 Rh+поз. CcDEe; 0 Rh-нег. ccdee; A₁ Rh+поз.; B Rh+поз. або еквівалент (ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначання групи крові, НК 024:2023: 52691 – Стандартні еритроцити для перехресного визначення груп крові за системою AB0 IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації); Гемоглобін-контроль або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55874 – Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); «Набір реактивів для визначення вмісту загального білку в сечі турбідиметричним методом за реакцією з сульфосаліциловою кислотою» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53986 – Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний метод); «Набір реактивів для визначення вмісту сероглікоїдів (сульфомукоїдів)

турбідиметричним методом Хуерго» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53592 – Множинні білки клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз); «Набір калібрувальних розчинів глюкози для побудови калібрувального графіку» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 41818 – Глюкоза IVD (діагностика in vitro), калібратор); «Калібрувальний розчин загального білку 60 г/л» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 30505 – Білок плазми крові IVD (діагностика in vitro), калібратор); Фекальний паразитологічний концентратор Mini Parasep без розчинника (з вмістом 3.3 мл формаліну + тритон-Х) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 57910 – Контейнер для взяття калу IVD (діагностика in vitro) з фіксувальним розчином натрію ацетат/оцтова кислота/формальдегід); 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); Кардіоліпіновий антиген для РМП (VDRL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 51819 – Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації); АСТ Код: CL37-375 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52954 – Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); АЛТ Код: CL39-375 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52923 – Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); Лужна фосфатаза Код: CL32-200 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52928 – Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); Мультиконтроль Pre-norm Код: 7526 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Мультиконтроль Pre-path Код: 7528 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Диски Амікацин АК (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 45445 – Амікацинові диски для тестування на чутливість, IVD (діагностика in vitro)); Диски Амоксицилін АМЛ (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 45899 – Амоксицилінові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Ампіцилін АМР (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 46191 – Ампіцилінові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Азитроміцин АЗМ (15 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 37435 – Диск IVD (діагностика in vitro) для випробування на сприйнятливості до азитроміцину); Диски Азтреонам АТМ (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 37722 – Диск IVD (діагностика in vitro) для випробування на чутливість до азтреонаму); Диски Цефепім ФЕР (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 37573 – Цефепім мінімальна інгібувальна концентрація IVD (діагностика in vitro)); Диски Цефіксім СФМ (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 43143 – Диски для тестування на чутливість з цефіксимом, IVD (діагностика in vitro)); Диски Цефотаксим СТХ (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 46005 – Цефотаксимові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Цефотаксим+Клавуланова кислота СТЛ (40 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 38604 – Диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro) до цефотаксим/клавуланової кислоти); Диски Цефокситин Фох (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 38720 – Цефокситин-диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Цефподоксим РХ (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 41664 – Диск IVD (діагностика in vitro) для випробування на сприйнятливості до цефподоксиму); Диски Цефтріаксон СРО (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 44483 – Диски для тестування на чутливість з цефтріаксоном, IVD (діагностика in vitro)); Диски Цефуроксим СХМ (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 42487 – Диски для тестування на чутливість з цефуроксимом

натрію, IVD (діагностика in vitro)); Диски Колистин сульфат 30 IU CS або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 45736 - Колистин сульфат, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Доріпенем DOR (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 42426 - Доріпенем, мінімальна інгібувальна концентрація, IVD (діагностика in vitro)); Диски Доксциклін DXT (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 38575 - Доксциклін диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Ертапенем ETP (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 31857 - Ертапенем-диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Еритроміцин E (15 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 41910 - Диск IVD (діагностика in vitro) дискретизації сприйнятливості до еритроміцину); Диски Фосфоміцин FOS (200 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 41655 - Диск IVD (діагностика in vitro) для випробування на сприйнятливості фосфоміцину); Диски Гатіфлоксацин GAT (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 45499 - Гатифлоксацинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Іміпенем IMI (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 46169 - Диски іміпенему для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Левофлоксацин LEV (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59139 - Левофлоксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Лінезолід LNZ (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59143 - Лінезолід, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Меропенем MRP (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59147 - Меропенем, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Моксифлоксацин MXF (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59153 - Моксифлоксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Нітроксолін NI (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59161 - Нітроксолін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Офлоксацин OFX (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59165 - Офлоксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Оксацилін OX (1 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59168 - Оксацилін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Піперацилін PRL (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59176 - Піперацилін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Піперацилін-Тазобактам TZP 36 мкг або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59177 - Піперацилін/тазобактам, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Сульбактам SU (20 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 32928 - Смужка для вимірювання, що містить сульбактам, мінімально інгібувальної концентрації IVD (діагностика in vitro)); Диски Тейкопланін TES (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59201 - Тейкопланін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Темоцилін ТМО (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59203 - Темоцилін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Тігециклін TGC (15 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59207 - Тігециклін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски Тобраміцин TOB (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59209 - Тобраміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)) (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»

Унікальний номер оголошення про проведення конкурентної процедури закупівлі, присвоєний електронною системою закупівель: UA-2025-04-01-011835-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, реактиви для аналізів крові, реактиви для визначання групи крові та діагностичні засоби... (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 в 2025 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 ІВАНОВА ТЕТЯНА МИХАЙЛІВНА, ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ЛАДА-МЕД», ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ БАЙЛІС СВІТЛАНА ОЛЕКСІЇВНА. 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 ІВАНОВА ТЕТЯНА МИХАЙЛІВНА, вартість пропозиції за предметом закупівлі – 653 470,00 грн без ПДВ;

– ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ЛАДА-МЕД», вартість пропозиції за предметом закупівлі – 677 110,00 грн з ПДВ;

– ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ БАЙЛІС СВІТЛАНА ОЛЕКСІЇВНА, вартість пропозиції за предметом закупівлі – 708 270,00 грн без ПДВ.

Очікувану вартість предмета закупівлі, було визначено як середньоарифметичне значення масиву отриманих даних. Середньоарифметичне значення очікуваної вартості предмета закупівлі за розрахунком складає: 679 616,67 грн з ПДВ

Розмір бюджетного призначення або очікувана вартість предмета закупівлі: 679 616,67 грн з ПДВ. Закупівля здійснюється відповідно затвердженого Фінансового плану на 2025 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 2025 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 та виконання умов договорів про медичне обслуговування населення за Програмою медичних гарантій щодо надання медичних послуг укладеними з Національною службою здоров'я України.

Загальні вимоги:

Термін придатності на момент поставки товару повинен становити не менше 70% від 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 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):

Технічна специфікація:

№ з/п	Найменування товару (назва номенклатурної позиції предмета закупівлі)	Одиниця виміру	Кількість	Медико-технічні характеристики товару, встановлені замовником
1	Калібратор 1 (К, Na, Са, рН, Cl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент	штука	15	Призначений для калібрування електродів аналізатора електролітів по одній або двох точках та їх промивки від залишків попередніх проб. Склад повинен відповідати: калій хлористий, натрій хлористий, бікарбонат натрію, бікарбонат кальцію, ПАР, вода дистильована. Фасування повинне бути: флакон – 1000 мл±10 мл
2	Калібратор 2 (К, Na, Са, рН, Cl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент	штука	16	Призначений для калібрування електродів аналізаторів електролітів по другій точці. Склад повинен відповідати: калій хлористий, натрій хлористий, бікарбонат натрію, бікарбонат кальцію, ПАР, вода дистильована. Фасування повинне бути: флакон – 100 мл
3	Розчин сольового містка (для аналізатору електролітів) або еквівалент	штука	10	Призначений для роботи електроду порівняння в аналізаторах електролітів при вимірюванні різниці потенціалів між іоноселективними електродами і електродом порівняння та повинен забезпечувати налаштування і стабільність вимірювань. Склад повинен відповідати: калію хлорид, натрію хлорид, ПАР, вода дистильована. Фасування повинне бути: флакон – 1000 мл±10 мл
4	Очисний розчин (для аналізатору електролітів) або еквівалент	штука	15	Призначений для очищення електродів і гідравлічної системи аналізатора електролітів від забруднення та повинен видаляти залишки біологічної проби. Склад повинен відповідати: калію хлорид, гіпохлорид натрію, вода дистильована. Фасування повинне бути: флакон – 100 мл±3 мл
5	Кондиціонер (для аналізатору електролітів) або еквівалент	штука	2	Призначений для відновлення мембрани електродів після проведення процедури очистки за допомогою очисного розчину. Склад повинен відповідати: натрій хлористий, біфторид аммонію, вода дистильована. Фасування повинне бути: флакон – 100 мл±3 мл
6	Набір Протромбіновий час 10х2 мл у складі : R1 10х2 мл або еквівалент	набір	8	Набір призначений для визначення протромбінового часу. Склад повинен відповідати: РТ реагент (R1): Рекомбінантний тромбопластин, СаCl ₂ 0,025 М, NaCl, буфер 3%, азид натрію 0,2%, стабілізатори, ПАР, дистильована вода. Реагент повинен бути готовий до застосування і не потребувати розведення. Фасування повинне бути: на 200 тестів (R1: 10*2мл)
7	Набір Активований частковий тромбопластиновий час	набір	8	Набір призначений для визначення активованого часткового тромбопластинового часу. Склад повинен відповідати:

	5x2 мл у складі : R1 5x2 мл; R2 5x2 мл або еквівалент			APTT (R1) (АЧТЧ реагент): елагова кислота 0,3%, фосфоліпіди сої, 0,2% азид натрію, буфер 3%, ПАР, дистильована вода; CaCl₂ (R2): кальцій хлористий 0,025м, дистильована вода. Реагенти повинні бути готові до застосування. Фасування повинне бути: на 200 тестів (R1: 5*2мл; R2: 5*2мл)
8	Набір Фібриноген 5x2 мл у складі : R1 5x2 мл; R2 3x30 мл або еквівалент	набір	1	Набір призначений для кількісного визначення фібриногену по Клаусу. Склад повинен відповідати: R1: Рекombінантний Тромбин (близько 100 IU/мл), 0,2% азид натрію, ПАР, дистильована вода. R2: імідазолу буферний розчин (IBS) – сольовий розчин імідазолового буфера (pH 7,2 ± 0,2), 0,2% азид натрію в якості консерванту, ПАР, дистильована вода. Реагенти повинні бути готові до застосування. Фасування повинне бути: на 200 тестів (R1 5x2 мл; R2 3x30 мл)
9	Нормальна контрольна плазма (NCP) або еквівалент	набір	10	Набір призначений для проведення контролю якості в тестах системи гемостазу: Протромбіновий час ПВ, Тромбіновий час ТВ, Активованний частковий тромбопластиновий час АЧТЧ, визначення концентрації Фібриногену та для проведення калібрування у методиках Протромбіновий час та Фібриноген по Клаусу. Склад повинен відповідати: Ліофільно висушена суміш бідної тромбоцитами плазми крові тваринного походження, яка стабілізована цитратом натрію, обстежена на інфікованість вірусами гепатиту В та ВІЛ. Фасування повинне бути: 1 мл сухого порошку у флаконі
10	Патологіческа контрольна плазма (ANCP) або еквівалент	набір	4	Набір призначений для проведення контролю якості в тестах системи гемостазу при визначенні Протромбінового часу ПВ, Активованого часткового тромбопластинового часу АЧТЧ, тромбінового часу ТТ, концентрації Фібриногену. Склад повинен відповідати: Ліофільно висушена суміш бідної тромбоцитами плазми крові тваринного походження, стабілізована цитратом натрію, обстежена на інфікованість вірусами гепатиту В та ВІЛ. Фасування повинне бути: 1 мл сухого порошку у флаконі
11	ЕРБА НОРМ контроль або еквівалент	набір	15	Контрольна сироватка призначена для моніторингу точності і відтворюваності результатів досліджень в біохімічних лабораторіях у нормальному діапазоні концентрацій аналітів. Фасування повинне бути: R1: 4x5 мл, R2: 1x20 мл
12	ЕРБА ПАТ контроль або еквівалент	набір	6	Контрольна сироватка призначена для моніторингу точності і відтворюваності результатів досліджень в біохімічних лабораторіях у патологічному діапазоні концентрацій аналітів. Фасування повинне бути: R1: 4x5 мл, R2: 1x20 мл
13	Набір реактивів «Білірубін» або еквівалент	набір	20	Набір призначений для визначення концентрацій загального та прямого білірубину у сироватці крові людини. Склад набору повинен бути: 1. Розчин сульфанілової кислоти - сульфанілова

				кислота – $(25,0 \pm 1,2)$ ммоль/л – 1 флакон з (50 ± 2) мл; 2. Кофеїновий реактив (концентрат): бензоат натрію - $(0,500 \pm 0,025)$ моль/л; ацетат натрію - $(1,500 \pm 0,075)$ моль/л; кофеїн - $(50,0 \pm 1,5)$ г/л – 2 флакони по (50 ± 2) мл; 3. Розчин нітриту натрію 350 ммоль/л – 1 ампула з $(5,0 \pm 0,3)$ мл
14	Набір реактивів «Білірубін-калібратор» або еквівалент	набір	1	Набір призначений для приготування калібрувальних розчинів і побудови калібрувальної кривої. Набір повинен бути розрахований на приготування 10 калібрувальних розчинів об'ємом по 2мл. Склад набору повинен бути: 1. Ліофілізований альбумін для приготування 8 мл калібрувального розчину (20 ± 1) г/л або розчин альбуміну (20 ± 1) г/л – 2 флакони; 2. Ліофілізований білірубін з альбуміном для приготування 4 мл калібрувального розчину <u>a</u> ммоль/л або розчин білірубіну <u>a</u> ммоль/л з альбуміном – 2 флакони
15	Набір реактивів «Гемоглобін» або еквівалент	набір	30	Набір призначений для визначення концентрації гемоглобіну у крові людини. Склад набору повинен бути: 1. Окислювальний реагент – 1 флакон з (50 ± 2) мл. 2. Калібрувальний розчин гемоглобінціаніду (відповідає пробі крові з концентрацією гемоглобіну (150 ± 3) г/л) – 1 ампула з $(5,0 \pm 0,5)$ мл. 3. Ацетонціангідрин – 1 ампула з $(1,5 \pm 0,1)$ мл. Набір повинен бути розрахований (з урахуванням холостих проб) на 400 макро визначень гемоглобіну
16	Набір реактивів «Глюкоза Ф» або еквівалент	набір	25	Набір призначений для визначення концентрації глюкози у цільній крові (плазмі), сироватці крові, сечі людини. Склад набору повинен бути: 1. Ензими (розчин) – 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл; – пероксидаза (2200 ± 220) U/л; – β , D-глюкозооксидаза (18000 ± 1800) U/л; – 4-амінофеназон (110 ± 11) мг/л; – стабілізатори, активатори. 2. Буферний розчин – 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл; – фосфатний буфер (рН 7,2 - 7,4) $(0,10 \pm 0,01)$ моль/л; – фенол (190 ± 19) мг/л; – стабілізатори. 3. Антикоагулянт – 1 флакон або пакет. 4. Калібрувальний розчин глюкози $((10,0 \pm 0,5)$ ммоль/л або (1802 ± 90) мг/л) – 1 ампула з $(5,0 \pm 0,5)$ мл. Набір повинен бути на 200 мікровизначень
17	Набір реактивів «Філісит-КГБС» або еквівалент	набір	8	Призначений для побудови калібрувального графіка, контролю правильності та відтворюваності вимірювань при визначенні концентрації білка, глюкози та рН в сечі та спинномозковій рідині. Склад набору повинен бути: Контрольні розчини А, Б, В, Г – 4 флакони з $(10,0 \pm 0,5)$ мл
18	Набір реактивів «ФілоНорм» або еквівалент	набір	35	Контрольний матеріал призначений для контролю відтворюваності виконання біохімічних аналізів. Склад набору повинен бути: ліофілізат або розчин – 1 флакон з $(3,0 \pm 0,1)$ мл

19	Набір «Желатину розчин 10 %» або еквівалент	набір	5	Набір призначений для використання в якості допоміжного реагенту для роботи з реагентами на основі неповних антитіл при визначенні групи крові, при визначенні резус-фактору, скринінгу антитіл і пробі на індивідуальну сумісність методом конглютинації. Склад набору повинен бути: 1. Розчин желатину 10% - желатин медичний (100±1)г/л; - натрій гідроксид; - натрій хлорид 2. Додатковий реагент: дистильована вода. Фасування повинне відповідати: 1 ампула або флакон 10 ± 0,2 мл
20	«Сплі HbCN - калібратор 60,90,120,150,200 g/L» або еквівалент	набір	2	Набір призначений для побудови калібрувального графіка при визначенні гемоглобіну в крові гемоглобінціанідним методом. Склад набору повинен бути: 1. Реагент 1. HbCN-калібратор 60 g/l (г/л) ±2%. 2. Реагент 2. HbCN-калібратор 90 g/l (г/л) ±2%. 3. Реагент 3. HbCN-калібратор 120 g/l (г/л) ±2%. 4. Реагент 4. HbCN-калібратор 150 g/l (г/л) ±2%. 5. Реагент 5. HbCN-калібратор 200 g/l (г/л) ±2%. 6. Інструкція з використання. 7. Сертифікат якості. Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 5 мл; P2: 1 x 5 мл; P3: 1 x 5 мл; P4: 1 x 5 мл; P5: 1 x 5 мл
21	«Тимолова проба Спл» або еквівалент	набір	8	Набір призначений для визначення тимолової проби в сироватці і плазмі крові. Склад набору повинен бути: 1. Реагент 1. Концентрований розчин тимолу. 2. Реагент 2. Сірчана кислота – 2,5 моль/л. 2. Реагент 3. Барію хлорид – 48 ммоль/л. 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт. Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 17 мл; P2: 1 x 11 мл; P3: 1 x 5 мл. Набір повинен бути розрахований на 330 визначень
22	«Магній Спл» або еквівалент	набір	16	Набір реагентів призначений для визначення кількості магнію в сироватці, плазмі крові та сечі. Склад набору повинен бути: 1. Реагент 1. - Барвник: ксиліділовий блакитний – 0,1 ммоль/л; тіогліколева кислота – 0,7 ммоль/л; ДМСО – 3000 ммоль/л. 2. Стандарт. Водний розчин магнію - 0,824 ммоль/л. 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт. Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 50 мл; Стандарт: 1 x 1 мл. Набір повинен бути розрахований на 50 визначень
23	«Залізо Спл» або еквівалент	набір	15	Набір призначений для визначення кількості заліза в сироватці або плазмі крові. Склад набору повинен бути: 1. Реагент 1. Буфер: ацетат рН 4,9 – 100 ммоль/л. 2. Реагент 2. Відновник: аскорбінова кислота – 99.7%. 3. Реагент 3. Ферозин – 40 ммоль/л. 4. Стандарт. Водний розчин заліза - 18 мкмоль/л. 5. Інструкція з використання. 6. Паспорт. Фасування повинне відповідати: P1: 2 x 100 мл; P2: 2 x 400 мг; P3: 1 x 10 мл; Стандарт: 1 x 10 мл.

				Набір повинен бути розрахований на 100 визначень
24	«СпЛ RBC -контроль Н+П» або еквівалент	набір	7	Призначений для контролю правильності і відтворюваності підрахунку еритроцитів в лічильній камері Горяєва. Склад набору повинен бути: 1. Реагент 1. Нормальна концентрація клітин. 2. Реагент 2. Патологічна концентрація клітин. 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт Значення концентрацій: P1: $4.1-5.12-6,15 \times 10^{12} / 1$ (л) (норма) P2: $1.85-2,32-2.72 \times 10^{12} / 1$ (л) (патологія) Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10% Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 2,5 мл; P2: 1 x 2,5 мл
25	«СпЛ WBC – контроль Н+П» або еквівалент	набір	7	Призначений для контролю правильності і відтворюваності підрахунку лейкоцитів в лічильній камері Горяєва. Склад набору повинен відповідати: 1. Реагент 1. Нормальна концентрація клітин. 2. Реагент 2. Патологічна концентрація клітин. 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт Значення концентрацій: P1: $5,77-8,65 \times 10^9 / 1$ (л) (норма) P2: $1,78-2,67 \times 10^9 / 1$ (л) (патологія). Коефіцієнт варіації результатів визначення – не більш 10% Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 2,5 мл; P2: 1 x 2,5 мл
26	«СпЛ Контроль сечі – ССК з калібраторами» або еквівалент	набір	3	Призначений для контролю правильності та відтворюваності результатів дослідження в сечі: білків (з сульфосаліциловою кислотою, тест-смужками), глюкози (глюкозоксидазним методом, якісним методом за реакцією Бенедікта, з тест-смужками), рН (з тест-смужками). Склад набору повинен відповідати: 1. Реагент 1. Контроль 1 рівня. 2. Реагент 2. Контроль 2 рівня. 3. Реагент 1. Калібратор 1 з концентрацією білку 0.1 g/l (г/л). 4. Реагент 2. Калібратор 2 з концентрацією білку 0.2 g/l (г/л). 5. Реагент 3. Калібратор 3 з концентрацією білку 0.4 g/l (г/л). 6. Реагент 4. Калібратор 4 з концентрацією білку 0.8 g/l (г/л). 7. Інструкція з використання. 8. Сертифікат якості. Фасування повинне відповідати: P1: 2 x 10 мл; P2: 2 x 10 мл; P3: 1 x 10 мл; P4: 1 x 10 мл; P5: 1 x 10 мл, P6: 1 x 10 мл
27	«СРБ- латекс-тест» або еквівалент	набір	16	Набір призначений для виявлення С-реактивного білку в сироватці крові людини. Склад набору повинен бути: 1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.). 2. Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.). 3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 мг/л, 0.2 мл (1 шт.).

				4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 мг/л, 0.2 мл (1 шт.). 5. Палички для розмішування сироваток (100 шт.). 6. Тестовий слайд (2 шт.). 7. Інструкція з використання. 8. Паспорт. Набір повинен бути розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб
28	«RPR-carbon-тест» або еквівалент	набір	10	Призначений для якісного та напівкількісного виявлення плазмових реагінів в сироватці людини. Склад набору повинен бути: 1. Реагент 1. Вугільна суспензія: частинки вугілля, покриті сумішшю ліпідів, кардіоліпіну, лецитину і холестерину в фосфатному буфері 1 ml (мл) (1 фл.). 2. Реагент 2. Позитивний контроль, який дає реакцію на 3+ або 4+, 0.2 ml (мл) (1 фл.). 3. Реагент 3. Негативний контроль, 0.2 ml (мл) (1 фл.). 4. Палички для розмішування сироваток (50 шт.). 5. Тестовий слайд (2 шт.). 6. Інструкція з використання. 7. Паспорт. Набір повинен бути на 100 визначень
29	Діагностичний моноклональний реагент анти-А або еквівалент	флакон	50	Діагностичний моноклональний реагент анти-А призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою реакції прямої аглютинації. Фасування повинне відповідати: флакон – 10 мл
30	Діагностичний моноклональний реагент анти-В або еквівалент	флакон	50	Діагностичний моноклональний реагент анти-В призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою реакції прямої аглютинації. Фасування повинне відповідати: флакон – 10 мл
31	Діагностичний моноклональний реагент анти-D або еквівалент	флакон	60	Діагностичний моноклональний реагент анти-D призначений для встановлення групи крові за системою Rhesus шляхом визначення D антигену еритроцитів людини (будь-якої групи крові за системою АВ0) за допомогою реакції прямої аглютинації. Фасування повинне відповідати: флакон – 10 мл
32	Діагностичний моноклональний реагент анти-D/DVI IgM/IgG або еквівалент	флакон	4	Діагностичний моноклональний реагент анти-D/DVI IgM/IgG призначений для визначення групи крові людини за системою Rhesus, для виявлення D антигену еритроцитів людини за допомогою реакції прямої аглютинації в будь-якій її модифікації (на площині, в пробірках, мікроплатах та гелевих картах), непрямим антиглобуліновим тестом (непрямим тестом Кумбса) та реакцією конглютинації із застосуванням желатину розчину. Повинна бути можливість кожний з цих методів використовувати як самостійний так і в комплексі залежно від мети дослідження. Фасування повинне відповідати: флакон - 10 мл
33	НАБІР №1-20: 20% суспензія стандартних еритроцитів групи 0 Rh+поз. CcDEe; 0 Rh-нег. ccdee; A ₁ Rh+поз.;	набір	24	Призначений для визначення груп крові за системою АВ0 шляхом виявлення антитіл анти-А і анти-В в сироватці крові людини, для контролю якості (специфічності та активності) діагностичних моноклональних реагентів шляхом виявлення моноклональних антитіл за допомогою реакції прямої

	В Rh+поз. або еквівалент			аглотинації та для визначення імунних антиеритроцитарних антитіл за системою антигенів АВ0 та Rhesus з використанням розчину желатину 10%. Склад набору повинен бути: 20 % суспензія еритроцитів 0 Rh + поз. CcDEe; 20 % суспензія еритроцитів 0 Rh - нег. ccdee; 20 % суспензія еритроцитів A ₁ Rh + поз.; 20 % суспензія еритроцитів B Rh + поз. Фасування повинне відповідати: 4 пробірки x 5 мл
34	Гемоглобін-контроль або еквівалент	набір	3	Набір призначений для контролю правильності і відтворюваності визначення загального гемоглобіну гемігلوبінціанідним методом. Склад набору повинен бути: Флакони А - водний розчин гемоглобіну з концентрацією 80 г/л; Флакони Б - водний розчин гемоглобіну з концентрацією 120 г/л; Флакони В - водний розчин гемоглобіну з концентрацією 160 г/л. Фасування повинне відповідати: Флакони А – 1 x 3мл; Флакони Б – 1 x 3мл; Флакони В – 1 x 3мл. Набір повинен бути розрахований на 450 визначень
35	«Набір реактивів для визначення вмісту загального білку в сечі турбідиметричним методом за реакцією з сульфосаліциловою кислотою» або еквівалент	набір	5	Набір реактивів призначений для визначення вмісту загального білку в сечі турбідиметричним методом за реакцією з сульфосаліциловою кислотою. Склад набору повинен бути: 1. Калібрувальний розчин – 1 x 10 мл 2. Розчин сульфосаліцилової кислоти – 2 x 50 мл
36	«Набір реактивів для визначення вмісту сероглікоїдів (сульфомукоїдів) турбідиметричним методом Хуерго» або еквівалент	набір	15	Набір використовується для визначення вмісту сероглікоїдів у сироватці крові людини. Склад набору повинен бути: 1) Розчин хлорної кислоти - 1 x 50 мл; 2) Розчин фосфорновольфрамівної кислоти - 1 x 40 мл; 3) Концентрований калібрувальний розчин № 1 – 1 x 20 мл; 4) Концентрований розчин хлориду барію – 1 x 3 мл
37	«Набір калібрувальних розчинів глюкози для побудови калібрувального графіку» або еквівалент	набір	2	Використовується для побудови калібрувального графіку для розрахунку вмісту глюкози в біологічних рідинах глюкозооксидазним методом. Склад набору повинен бути: 1) Калібрувальний розчин № 1 - 1 x 5 мл; 2) Калібрувальний розчин № 2 - 1 x 5 мл; 3) Калібрувальний розчин № 3 - 1 x 5 мл; 4) Калібрувальний розчин № 4 - 1 x 5 мл; 5) Калібрувальний розчин № 5 - 1 x 5 мл
38	«Калібрувальний розчин загального білку 60 г/л» або еквівалент	штука	13	Призначений для розрахунку вмісту загального білку в сироватці крові за біуретовою реакцією. Склад набору повинен бути: 1) Калібрувальний розчин - 1 x 5 мл
39	Фекальний паразитологічний концентратор Mini Parasер без розчинника (з вмістом 3.3 мл	набір	3	Набір призначений для паразитологічних досліджень калу

	формаліну + тритон-X) або еквівалент			
40	Контроль гематологічний Diason 3 норма або еквівалент	набір	4	Повинен являти собою контроль, призначений для моніторингу значень на автоматичних та напівавтоматичних аналізаторах імідансного 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 повинне відповідати: 6 x 3 мл
41	Кардіоліпіновий антиген для РМП (VDRL) або еквівалент	набір	10	Призначений для якісного та кількісного виявлення реакінових антитіл до <i>Treronea pallidum</i> в сироватці та плазмі крові людини. Склад набору повинен бути: Кардіоліпіновий антиген (5 x 2 мл). Розчин, що містить кардіоліпін (0,03%), лецитин (0,27%) холестерин (0,9%) в абсолютному етиловому спирті. Холін-хлорид 70% (1 x 5 мл). Холін-хлорид в 0,9% розчині натрію хлориду. Позитивний контроль 4+(готовий до використання) (1 x 1мл). Інактивована сироватка, яка містить антитіла до кардіоліпінового антигену. Титр реакінових антитіл до T.pallidum повинен бути достатнім для отримання позитивного результату 4+. Набір повинен бути розрахований на 500 досліджень (включаючи контролю)
42	АСТ Код: CL37-375 або еквівалент	набір	5	Набір призначений для кількісного визначення аспартатамінотрансaminaзи AST/GOT у сироватці та плазмі людини. Склад повинен відповідати: Реагент 1: Трис-буфер (pH 8,1) 88 ммоль/л, L-аспарат 265 ммоль/л, MDH $\geq$ 462 Од/л, LDH $\geq$ 660 Од/л, α -цетоглутарат 13,2 ммоль/л, азид натрію 30 ммоль/л. Реагент 2: Трис-буфер (pH 10,2) 10 ммоль/л, NADH 2,6 ммоль/л, азид натрію 30 ммоль/л. Фасування повинне відповідати: P1 3x100 мл; P2 1x75 мл
43	АЛТ Код: CL39-375 або еквівалент	набір	5	Набір призначений для кількісного визначення GPT/АЛТ в сироватці та плазмі людини. Склад повинен відповідати: Реагент 1: Трис-буфер (pH 7,8) 110 ммоль/л, L-аланін 550 ммоль/л, LDH $\geq$ 1320 Од/л, α -кетоглутарат 16,5 ммоль/л, азид натрію 30 ммоль/л. Реагент 2: Трис-буфер (pH 10,2) 10 ммоль/л, NADH 2,6 ммоль/л, азид натрію 30 ммоль/л. Фасування повинне відповідати: P1: 3x100 мл; P2: 1x75 мл
44	Лужна фосфатаза Код: CL32-200 або еквівалент	набір	5	Набір призначений для кількісного визначення лужної фосфатази в сироватці та плазмі людини. Склад повинен відповідати: Реагент 1: Буфер DEA/HCl (pH 10,0) 1 моль/л, хлорид магнію 0,5 ммоль/л. Реагент 2: Буфер Гліцин (pH 9,5) 30 ммоль/л, п-нітрофенілфосфат 50 ммоль/л, азид натрію 15 ммоль/л. Фасування повинне відповідати: P1: 2 x 80 мл; P2: 2 x 20 мл

45	Мультиконтроль Pre-norm Код: 7526 або еквівалент	набір	2	Ліофілізована контрольна сироватка на основі людської сироватки з концентрації активності в нормальному діапазоні або в нормі/патологічний поріг. Набір призначений для точності та контролю прецизійності отриманих значень ручним методом та на автоматичних аналізаторах. Фасування повинне відповідати: 5 x 5 мл
46	Мультиконтроль Pre-path Код: 7528 або еквівалент	набір	2	Ліофілізована контрольна сироватка на основі людської сироватки з концентрацією активності в нормальному діапазоні або в нормі/патологічний поріг. Набір призначений для точності та контролю прецизійності отриманих значень ручним методом та на автоматичних аналізаторах. Фасування повинне відповідати: 5 x 5 мл
47	Диски Амікацин АК (30 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до амікацину диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
48	Диски Амоксицилін AML (10 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до амоксициліну диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
49	Диски Ампіцилін AMP (10 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до ампіциліну диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
50	Диски Азитроміцин AZM (15 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до азитроміцину диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
51	Диски Азтреонам АТМ (30 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до азтреонаму диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
52	Диски Цефепім FER (30 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до цефепіму диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
53	Диски Цефіксім CFM (5 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до цефіксиму диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
54	Диски Цефотаксим СТХ (5 мкг) або	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу

	еквівалент			хворих, до цефотаксиму диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
55	Диски Цефотаксим+Клавуланова кислота CTL (40 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до цефотаксиму і клавулановій кислоті диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
56	Диски Цефокситин Фох (30 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до цефокситину диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
57	Диски Цефподоксим РХ (10 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до цефподоксиму диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
58	Диски Цефтріаксон CRO (30 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до цефтріаксону диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
59	Диски Цефуроксим СХМ (30 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до цефуроксиму диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
60	Диски Колистин сульфат 30 IU CS або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до колистин сульфату диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
61	Диски Доріпенем DOR (10 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до доріпенему диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
62	Диски Доксициклін DXT (30 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до доксицикліну диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
63	Диски Ертапенем ЕТР (10 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до ертапенему диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків

64	Диски Еритроміцин Е (15 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до еритроміцину диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
65	Диски Фосфоміцин FOS (200 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до фосфоміцину диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
66	Диски Гатіфлоксацин GAT (5 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до гатіфлоксацину диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
67	Диски Іміпенем ІМІ (10 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до іміпенему диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
68	Диски Левофлоксацин LEV (5 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до левофлоксацину диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
69	Диски Лінезолід LNZ (10 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до лінезоліду диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
70	Диски Меропенем MRP (10 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до меропенему диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
71	Диски Моксифлоксацин MXF (5 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до моксифлоксацину диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
72	Диски Нітроксолін NІ (30 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до нітроксоліну диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
73	Диски Офлоксацин OFX (5 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до офлоксацину диско-дифузійним методом.

				Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
74	Диски Оксацилін ОХ (1 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до оксациліну диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
75	Диски Піперацилін PRL (30 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до піперациліну диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
76	Диски Піперацилін-Тазобактам TZP 36 мкг або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до піперациліну і тазобактаму диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
77	Диски Сульбактам SU (20 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до сульбактаму диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
78	Диски Тейкопланін TEC (30 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до тейкопланіну диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
79	Диски Темоцилін ТМО (30 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до темоциліну диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
80	Диски Тігециклін TGC (15 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до тігецикліну диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків
81	Диски Тобраміцин ТОВ (10 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості збудників захворювань, виділених із патологічного матеріалу хворих, до тобраміцину диско-дифузійним методом. Фасування повинне відповідати: диски у флаконах; пластиковий флакон з осушувачем всередині, повинен містити 250 дисків