

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, Са, рН, Сl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент (НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 52867 – Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), калібратор); Калібратор 2 (К, Na, Са, рН, Сl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент (НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ), 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 (НК 031:2024: W01010399 – ЕЛЕКТРОЛІТИ – ІНШЕ, 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 (НК 031:2024: W01010399 – ЕЛЕКТРОЛІТИ – ІНШЕ, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 59058 – Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем); Кондиціонер (для аналізатору електролітів) або еквівалент (НК 031:2024: W01010399 – ЕЛЕКТРОЛІТИ – ІНШЕ, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 59058 – Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем); Набір Активований частковий тромбопластиновий час 5x2 мл у складі : R1 5x2 мл; R2 5x2 мл або еквівалент (НК 031:2024: W0103020102 – АКТИВОВАНИЙ ЧАСТКОВИЙ ТРОМБОПЛАСТИНОВИЙ ЧАС, 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 5x2 мл у складі : R1 5x2 мл; R2 3x30 мл або еквівалент (НК 031:2024: W0103020201 – АНАЛІЗИ НА ФІБРИНОГЕН (ФАКТОР I), ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 55997 – Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку); Набір Протромбіновий час 10x2 мл у складі : R1 10x2 мл або еквівалент (НК 031:2024: W0103020101 – ПРОТРОМБІНОВИЙ ІНДЕКС (ШВИДКИЙ ТЕСТ), ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 30591 – Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD (діагностика in vitro)); Патологіческа контрольна плазма

(ANCP) або еквівалент (НК 031:2024: W0103020702 – КОНТРОЛЬНА ПЛАЗМА ДЛЯ ГЕМОСТАЗУ, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55985 – Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Нормальна контрольна плазма (NCP) або еквівалент (НК 031:2024: W0103020702 – КОНТРОЛЬНА ПЛАЗМА ДЛЯ ГЕМОСТАЗУ, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55985 – Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); ЕРБА ПАТ контроль або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНИ 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); Набір реактивів «Білірубін» або еквівалент (НК 031:2024: W01010203 – БІЛІРУБІН, 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 (НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ), ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 41830 – Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), калібратор); Набір реактивів «Гемоглобін» або еквівалент (НК 031:2024: W0103010201 – АНАЛІЗИ НА ВИЗНАЧЕННЯ ГЕМОГЛОБІНУ (ЗАГАЛЬНИЙ НВ), ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 55872 – Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз); Набір реактивів «Глюкоза Ф» або еквівалент (НК 031:2024: W01010213 – ГЛЮКОЗА, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53301 – Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); Набір реактивів «ФілоНорм» або еквівалент (НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНИ 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); Набір реактивів «Філісіт-КГБС» або еквівалент (НК 031:2024: W0101050207 – КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ СЕЧІ, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 30219 – Множинні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Набір «ПК АЗОПРАМ СКРИН» або еквівалент (НК 031:2024: W0101060399 – АНАЛІЗИ КАЛУ – ШВИДКІ ТЕСИ І ТЕСИ НА МІСЦІ – ІНШЕ, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 54547 – Скринінг біологічних рідин на приховану кров IVD (діагностика in vitro), набір, хромогенний аналіз, експрес-аналіз); Набір «Желатину розчин 10 %» або еквівалент (НК 031:2024: W0103030501 – ІНШІ РЕАКТИВИ ДЛЯ ТИПУВАННЯ АНТИГЕНІВ, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 60729 – Численне генотипування груп крові IVD (діагностика in vitro), реагент); «СРБ- латекс-тест» або еквівалент (НК 031:2024: W01021109 – С-РЕАКТИВНИЙ БЛОК, 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 (НК 031:2024: W0105010302 – АНАЛІЗИ НА ВИЯВЛЕННЯ АНТИТІЛ ДО СИФІЛІСУ, ЗАГАЛЬНІ, ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 51819 – Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації); «Залізо СпЛ» або еквівалент (НК 031:2024: W01010216 – ЗАЛІЗО (КХ), ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 54758 – Залізо IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз); «Магній СпЛ» або еквівалент (НК 031:2024: W01010306 – МАГНІЙ, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 46795 – Магній (Mg²⁺) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз); «Тимолова проба СпЛ» або еквівалент (НК 031:2024: W01010227 – ТИМОЛ, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 43203 – Набір для проведення тимолової проби); «Фосфор СпЛ» або еквівалент (НК 031:2024: W01010307 – НЕОРГАНІЧНИЙ ФОСФАТ / ФОСФОР, ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 59123 – Неорганічний фосфат (PO₄³⁻) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз); «СпЛ RBC -контроль Н+П» або еквівалент (НК 031:2024: W0103010503 – БАГАТОРІВНЕВІ РЕФЕРЕНТНІ ЗНАЧЕННЯ ПОКАЗНИКІВ КРОВІ, 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 (НК 031:2024: W0103010503 – БАГАТОРІВНЕВІ РЕФЕРЕНТНІ ЗНАЧЕННЯ ПОКАЗНИКІВ КРОВІ, 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 (НК 031:2024: W0101050207 – КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ СЕЧІ, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 30219 – Множинні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); «СпЛ HbCN - калібратор 60,90,120,150,200 g/L» або еквівалент (НК 031:2024: W0103010504 – ЗАСОБИ КОНТРОЛЮ ГЕМОГЛОБІНУ, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 56227 – Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), калібратор); «СпЛ Контроль Норма» 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); «СпЛ Контроль Патологія» 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); Діагностичний моноклональний реагент анти-А або еквівалент (НК 031:2024: W0103030199 – АНАЛІЗИ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ГРУПИ КРОВІ – ІНШЕ, 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 (НК 031:2024: W0103030199 – АНАЛІЗИ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ГРУПИ КРОВІ – ІНШЕ, 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-АВ або еквівалент (НК 031:2024: W0103030199 – АНАЛІЗИ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ГРУПИ КРОВІ – ІНШЕ, ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначання групи крові, НК 024:2023: 46442 – Анти-АВ групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла); Діагностичний моноклональний реагент анти-D або еквівалент (НК 031:2024: W0103030201 – РЕЗУС D, 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 (НК 031:2024: W0103030201 – РЕЗУС D, 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 (НК 031:2024: W0103030101 – КЛІТИНИ ДЛЯ АНАЛІЗУ ГРУПИ КРОВІ, ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначання групи крові, НК 024:2023: 52543 – Панель еритроцитів для ідентифікування антитіл IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації); Гемоглобін-контроль або еквівалент (НК 031:2024: W0103010504 – ЗАСОБИ КОНТРОЛЮ ГЕМОГЛОБІНУ, 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 (НК 031:2024: W01010230 – ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53986 – Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний метод); «Калібрувальний розчин загального білку 60 г/л» або еквівалент (НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ), 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-X) або еквівалент (НК 031:2024: W0105050299 – ПАРАЗИТОЛОГІЯ – ІНШЕ, 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); Антиген кардіоліпіновий стабілізований для діагностики сифілісу (VDRL-тест) або еквівалент (НК 031:2024: W0105010302 – АНАЛІЗИ НА ВИЯВЛЕННЯ

АНТИТІЛ ДО СИФІЛІСУ, ЗАГАЛЬНІ, ДК 021:2015: 33694000-1 –Діагностичні засоби, НК 024:2023: 51819 – Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації); Контролі для РМП або еквівалент (НК 031:2024: W0105010399 – РЕАКТИВИ ДЛЯ СИФІЛІСУ – ІНШЕ, ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 32449 – Treponema pallidum реагінові антитіла 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-2026-05-04-006398-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, що здійснювалося на основі фактичного використання лабораторних реактивів, реактивів для аналізів крові, реактивів для визначання групи крові та діагностичних засоби 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 постачальників товару, що є предметом закупівлі, а саме до: ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ ШЕВЦОВА ЯНІНА ОЛЕКСАНДРІВНА, ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ ІВАНОВА ТЕТЯНА МИХАЙЛІВНА, ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ КУПНА ЯНА ЮРІЇВНА. 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 – 609 395,00 грн без ПДВ;

– ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ КУПНА ЯНА ЮРІЇВНА, вартість пропозиції за предметом закупівлі – 588 720,00 грн без ПДВ;

– ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ ІВАНОВА ТЕТЯНА МИХАЙЛІВНА, вартість пропозиції за предметом закупівлі – 620 117,00 грн без ПДВ.

Очікувану вартість предмета закупівлі, було визначено як середньоарифметичне значення масиву отриманих даних. Середньоарифметичне значення очікуваної вартості предмета закупівлі за розрахунком складає: 606 077,33 грн з ПДВ

Розмір бюджетного призначення або очікувана вартість предмета закупівлі: 606 077,33 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 лабораторних реактивів, реактивів для аналізів крові, реактивів для визначання групи крові та діагностичних засобів 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:

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 (зарєстрований) 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	Калібратор 1 (К, Na, Ca, pH, Cl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 52867 – Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), калібратор	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, Ca, pH, Cl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент НК 031:2024: W0101050301 – КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 52867 – Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro), калібратор	штука	21	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 НК 031:2024: W01010399 – ЕЛЕКТРОЛІТИ - ІНШЕ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 43674 – Ізотонічний сольовий розчин, реагент, IVD (діагностика in vitro)	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 НК 031:2024: W01010399 – ЕЛЕКТРОЛІТИ - ІНШЕ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 59058 – Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/	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

		напівавтоматизованих систем			
5	Кондиціонер (для аналізатору електролітів) або еквівалент НК 031:2024: W01010399 – ЕЛЕКТРОЛІТИ - ІНШЕ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 59058 – Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем	штука	3	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 Активований частковий тромбопластиновий час 5x2 мл у складі : R1 5x2 мл; R2 5x2 мл або еквівалент НК 031:2024: W0103020102 – АКТИВОВАНИЙ ЧАСТКОВИЙ ТРОМБОПЛАСТИНОВИЙ ЧАС	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	8	Призначений для визначення активованого часткового тромбопластинового часу. Склад повинен відповідати: APTT (R1) (АЧТЧ реагент): елагова кислота 0,3%, фосфоліпіди сої, 0,2% азид натрію, буфер 3%, ПАР, дистильована вода; CaCl ₂ (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)
7	Набір Фібриноген 5x2 мл у складі : R1 5x2 мл; R2 3x30 мл або еквівалент НК 031:2024: W0103020201 – АНАЛІЗИ НА ФІБРИНОГЕН (ФАКТОР I)	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 55997 – Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	набір	1	Призначений для кількісного визначення фібриногену по Клаусу. Склад повинен відповідати: R1: Рекомбінантний Тромбин (близько 100 IU/мл), 0,2% азид натрію, ПАР, дистильована вода. R2: імідазолу буферний розчин (IBS) - сольовий розчин імідазолу 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)
8	Набір Протромбіновий час 10x2 мл у складі : R1 10x2 мл або еквівалент НК 031:2024: W0103020101 – ПРОТРОМБІНОВИЙ ІНДЕКС (ШВИДКИЙ ТЕСТ)	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	8	Призначений для визначення протромбінового часу. Склад повинен відповідати: РТ реагент (R1): Рекомбінантний тромбопластин, CaCl 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)
9	Патологіческа контрольна плазма (АНСР) або еквівалент НК 031:2024: W0103020702 – КОНТРОЛЬНА	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 55985 – Протромбіновий час (ПЧ)	набір	4	Призначений для проведення контролю якості в тестах системи гемостазу при визначенні Протромбінового часу ПВ, Активованого часткового тромбопластинового часу АЧТЧ, тромбінового часу ТТ, концентрації Фібриногену.

	ПЛАЗМА ДЛЯ ГЕМОСТАЗУ	IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал			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
10	Нормальна контрольна плазма (NCP) або еквівалент НК 031:2024: W0103020702 – КОНТРОЛЬНА ПЛАЗМА ДЛЯ ГЕМОСТАЗУ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 55985 – Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	набір	10	Призначений для проведення контролю якості в тестах системи гемостазу: Протромбіновий час ПВ, Тромбіновий час ТВ, Активований 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
11	ЕРБА ПАТ контроль 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	набір	8	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
12	Набір реактивів «Білірубін» або еквівалент НК 031:2024: W01010203 – БІЛІРУБІН	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	10	Призначений для визначення концентрацій загального та прямого білірубіну у сироватці крові людини. Склад набору повинен бути: 1. Розчин сульфанілової кислоти - сульфанілова кислота – (25,0 ± 1,2) ммоль/л – 1 флакон з (50 ± 2) мл; 2. Кофеїновий реактив (концентрат): бензоат натрію - (0,500 ± 0,025) моль/л; ацетат натрію - (1,500 ± 0,075) моль/л; кофеїн - (50,0 ± 1,5) г/л – 2 флакони по (50 ± 2) мл; 3. Розчин нітриту натрію 350 ммоль/л – 1 ампула з (5,0 ± 0,3) мл
13	Набір реактивів «Білірубін-калібратор» або еквівалент НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 41830 – Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), калібратор	набір	1	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> мкмоль/л або розчин білірубіну <u>a</u> мкмоль/л з альбуміном – 2 флакони
14	Набір реактивів «Гемоглобін» або еквівалент НК 031:2024: W0103010201 – АНАЛІЗИ НА ВИЗНАЧЕННЯ ГЕМОГЛОБІНУ (ЗАГАЛЬНИЙ НВ)	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 55872 – Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	набір	14	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
15	Набір реактивів «Глюкоза Ф» або еквівалент НК 031:2024: W01010213 – ГЛЮКОЗА	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 53301 – Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	набір	14	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 розрахований на 200 мікро визначень з урахуванням холостих та калібрувальних проб.
16	Набір реактивів «ФілоНорм» або еквівалент НК 031:2024: W0101050101 – АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in	набір	25	Призначений для контролю відтворюваності виконання біохімічних аналізів. Склад набору повинен бути: ліофілізат або розчин – 1 флакон з ($3,0 \pm 0,1$) мл

	КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	vitro), контрольний матеріал			
17	Набір реактивів «Філісіт-КГБС» або еквівалент НК 031:2024: W0101050207 – КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ СЕЧІ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 30219 – Множинні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	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±0,5) мл
18	Набір «ПК АЗОПРАМ СКРИН» або еквівалент НК 031:2024: W0101060399 – АНАЛІЗИ КАЛУ – ШВИДКІ ТЕСТИ І ТЕСТИ НА МІСЦІ – ІНШЕ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 54547 – Скринінг біологічних рідин на приховану кров IVD (діагностика in vitro), набір, хромогенний аналіз, експрес-аналіз	набір	12	Призначений для виявлення прихованої крові в біологічних матеріалах і контролю якості передстерилізаційного очищення. Склад набору повинен бути: 1. Амідопірин 1 флакон з (90 ± 2) мл або 1 пакет з (10,0 ± 0,1) г 2. Анілін солянокислий 1 флакон з (10 ± 1) мл або з (150 ± 10) мг 3. Гідроперит 1 пакет або флакон з (10,0 ± 0,1) г Набір повинен бути розрахований на 2000 аналізів (при витраті робочого розчину реагенту 100 мкл на визначення)
19	Набір «Желатину розчин 10 %» або еквівалент НК 031:2024: W0103030501 – ІНШІ РЕАКТИВИ ДЛЯ ТИПУВАННЯ АНТИГЕНІВ	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 60729 – Численне генотипування груп крові IVD (діагностика in vitro), реагент	набір	5	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	«СРБ- латекс-тест» або еквівалент НК 031:2024: W01021109 – С-РЕАКТИВНИЙ БЛОК	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	набір	12	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
21	«RPR-carbon-тест» або еквівалент НК 031:2024: W0105010302 – АНАЛІЗИ НА ВИЯВЛЕННЯ АНТИТІЛ ДО СИФІЛІСУ, ЗАГАЛЬНІ	ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби НК 024:2023: 51819 – Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглотинації	набір	20	Призначений для якісного та напівкількісного виявлення плазмових реактивів 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 мл (1 фл.). 2. Реагент 2. Позитивний контроль, який дає реакцію на 3+ або 4+, 0.2 мл (1 фл.). 3. Реагент 3. Негативний контроль, 0.2 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
22	«Залізо СпЛ» або еквівалент НК 031:2024: W01010216 – ЗАЛІЗО (КХ)	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 54758 – Залізо IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	набір	10	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: Р1: 2 x 100 мл; Р2: 2 x 400 мг; Р3: 1 x 10 мл; Стандарт: 1 x 10 мл. Набір повинен бути розрахований на 100 визначень
23	«Магній СпЛ» або еквівалент НК 031:2024: W01010306 – МАГНІЙ	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 46795 – Магній	набір	12	Призначений для визначення кількості магнію в сироватці, плазмі крові та сечі. Склад набору повинен бути:

		(Mg ²⁺) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз			<p>1. Реагент 1. - Барвник: ксиліділовий блакитний – 0,1 ммоль/л; тіогліколева кислота – 0,7 ммоль/л; ДМСО – 3000 ммоль/л.</p> <p>2. Стандарт. Водний розчин магнію - 0,824 ммоль/л.</p> <p>3. Інструкція з використання.</p> <p>4. Паспорт.</p> <p>Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 50 мл; Стандарт: 1 x 1 мл.</p> <p>Набір повинен бути розрахований на 50 визначень</p>
24	«Тимолова проба СпЛ» або еквівалент НК 031:2024: W01010227 – ТИМОЛ	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 43203 – Набір для проведення тимолової проби	набір	8	<p>Призначений для визначення тимолової проби в сироватці і плазмі крові.</p> <p>Склад набору повинен бути:</p> <p>1. Реагент 1. Концентрований розчин тимолу.</p> <p>2. Реагент 2. Сірчана кислота – 2.5 моль/л.</p> <p>2. Реагент 3. Барію хлорид – 48 ммоль/л.</p> <p>3. Інструкція з використання.</p> <p>4. Паспорт.</p> <p>Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 17 мл; P2: 1 x 11 мл; P3: 1 x 5 мл.</p> <p>Набір повинен бути розрахований на 330 визначень</p>
25	«Фосфор СпЛ» або еквівалент НК 031:2024: W01010307 – НЕОРГАНІЧНИЙ ФОСФАТ / ФОСФОР	ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові НК 024:2023: 59123 – Неорганічний фосфат (PO ₄ ³⁻) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	набір	2	<p>Призначений для визначення неорганічного фосфору в сироватці або плазмі крові та сечі.</p> <p>Склад набору повинен бути:</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: Молибдат амонію – 0.40 ммоль/л, сірчана кислота – 210 ммоль/л.</p> <p>2. Стандарт. Водний розчин фосфору. Точна концентрація повинна бути вказана в сертифікаті якості.</p> <p>3. Інструкція з використання.</p> <p>4. Сертифікат якості.</p> <p>Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 100 мл; Стандарт: 1 x 1 мл</p> <p>Набір повинен бути розрахований на 100 визначень</p>
26	«СпЛ RBC -контроль Н+П» або еквівалент НК 031:2024: W0103010503 – БАГАТОРІВНЕВІ РЕФЕРЕНТНІ ЗНАЧЕННЯ ПОКАЗНИКІВ КРОВІ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 55868 – Підрахунок еритроцитів IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	набір	7	<p>Призначений для контролю правильності і відтворюваності підрахунку еритроцитів в лічильній камері Горяєва.</p> <p>Склад набору повинен бути:</p> <p>1. Реагент 1. Нормальна концентрація клітин.</p> <p>2. Реагент 2. Патологічна концентрація клітин.</p> <p>3. Інструкція з використання.</p> <p>4. Паспорт</p> <p>Значення концентрацій: P1: 4.1-5.12-6,15 x 10¹² /1 (л) (норма)</p>

					<p>P2: 1.85-2,32-2.72 x 10¹² /l (патологія) Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10% Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 2,5 мл; P2: 1 x 2,5 мл</p>
27	<p>«СпЛ WBC - контроль Н+П» або еквівалент НК 031:2024: W0103010503 – БАГАТОРІВНЕВІ РЕФЕРЕНТНІ ЗНАЧЕННЯ ПОКАЗНИКІВ КРОВІ</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 56225 – Лейкоцити, підрахунок клітин IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал</p>	набір	7	<p>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 x 10⁹ /l (норма) P2: 1,78-2,67 x 10⁹ /l (патологія). Коефіцієнт варіації результатів визначення – не більш 10% Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 2,5 мл; P2: 1 x 2,5 мл</p>
28	<p>«СпЛ Контроль сечі – ССК з калібраторами» або еквівалент НК 031:2024: W0101050207 – КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ СЕЧІ</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 30219 – Множинні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал</p>	набір	3	<p>Призначений для контролю правильності та відтворюваності результатів дослідження в сечі: білків (з сульфосаліциловою кислотою, тест-смужками), глюкози (глюкозоксидазним методом, якісним методом за реакцією Бенедикта, 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 г/л. 4. Реагент 2. Калібратор 2 з концентрацією білку 0.2 г/л. 5. Реагент 3. Калібратор 3 з концентрацією білку 0.4 г/л. 6. Реагент 4. Калібратор 4 з концентрацією білку 0.8 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 10мл, P6: 1 x 10 мл</p>
29	<p>«СпЛ HbCN - калібратор 60,90,120,150,200 g/L» або еквівалент НК 031:2024: W0103010504 – ЗАСОБИ</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 56227 – Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro),</p>	набір	2	<p>Призначений для побудови калібрувального графіка при визначенні гемоглобіну в крові гемоглобінціанідним методом. Склад набору повинен бути: 1. Реагент 1. HbCN-калібратор 60 г/л (г/л) ±2%. 2. Реагент 2. HbCN-калібратор 90 г/л (г/л) ±2%.</p>

	КОНТРОЛЮ ГЕМОГЛОБІНУ	калібратор			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
30	«СпЛ Контроль Норма» 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	набір	1	Призначений для контролю правильності кількісних біохімічних методів визначення електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів і білків. Склад набору повинен бути: Ліофілізована, консервована людська сироватка з нормальним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів і білків. Фасування повинне відповідати: 1 фл. x 5 мл
31	«СпЛ Контроль Патологія» 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	набір	1	Призначений для контролю правильності кількісних біохімічних методів визначення електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів і білків. Склад набору повинен бути: Ліофілізована, консервована людська сироватка з патологічним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів і білків. Фасування повинне відповідати: 1 фл. x 5 мл
32	Діагностичний моноклональний реагент анти-А або еквівалент НК 031:2024: W0103030199 – АНАЛІЗИ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ГРУПИ КРОВІ – ІНШЕ	ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначення групи крові НК 024:2023: 52532 – Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	флакон	20	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
33	Діагностичний моноклональний реагент анти-В або еквівалент НК 031:2024: W0103030199 – АНАЛІЗИ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ГРУПИ КРОВІ – ІНШЕ	ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначення групи крові НК 024:2023: 52538 – Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	флакон	20	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
34	Діагностичний моноклональний реагент анти-АВ або еквівалент НК 031:2024:	ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначення групи крові	флакон	5	Призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигенів А і В еритроцитів людини за допомогою реакції прямої аглютинації.

	W0103030199 – АНАЛІЗИ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ГРУПИ КРОВІ – ІНШЕ	НК 024:2023: 46442 – Анти-АВ групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла			Фасування повинне відповідати: флакон – 10 мл
35	Діагностичний моноклональний реагент анти-D або еквівалент НК 031:2024: W0103030201 – РЕЗУС D	ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначення групи крові НК 024:2023: 52647 – Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	флакон	30	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
36	Діагностичний моноклональний реагент анти-D/DVI IgM/IgG або еквівалент НК 031:2024: W0103030201 – РЕЗУС D	ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначення групи крові НК 024:2023: 52688 – Групові еритроцитарні варіабельні Rh(D) категорії VI IVD (діагностика in vitro), антитіла, реакція аглютинації	флакон	6	Призначений для визначення групи крові людини за системою Rhesus, для виявлення D антигену еритроцитів людини за допомогою реакції прямої аглютинації в будь-якій її модифікацій (на площині, в пробірках, мікроплатах та гелевих картах), непрямим антиглобуліновим тестом (непрямим тестом Кумбса) та реакцією конглоїтинації 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
37	НАБІР №1-20: 20% суспензія стандартних еритроцитів групи 0 Rh+поз. CcDEe; 0 Rh-нег. ccdee; A ₁ Rh+поз.; B Rh+поз. або еквівалент НК 031:2024: W0103030101 – КЛІТИНИ ДЛЯ АНАЛІЗУ ГРУПИ КРОВІ	ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначення групи крові НК 024:2023: 52543 – Панель еритроцитів для ідентифікування антитіл IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	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 аглютинації та для визначення імунних антиероцитарних 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
38	Гемоглобін-контроль або еквівалент НК 031:2024:	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 55874 –	набір	3	Призначений для контролю правильності і відтворюваності визначення загального гемоглобіну геміглобінціанідним методом. Склад набору повинен бути:

	W0103010504 – ЗАСОБИ КОНТРОЛЮ ГЕМОГЛОБІНУ	Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал			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
39	«Набір реактивів для визначення вмісту загального білку в сечі турбідиметричним методом за реакцією з сульфосаліциловою кислотою» або еквівалент НК 031:2024: W01010230 – ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 53986 – Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний метод	набір	4	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
40	«Калібрувальний розчин загального білку 60 г/л» або еквівалент НК 031:2024: W0101050302 – КАЛІБРАТОРИ ОДНОКОМПОНЕНТНІ (КХ)	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 30505 – Білок плазми крові IVD (діагностика in vitro), калібратор	штука	5	Призначений для розрахунку вмісту загального білку в сироватці крові за біуретовою реакцією. Склад набору повинен бути: 1) Калібрувальний розчин - 1 x 5 мл
41	Фекальний паразитологічний концентрат Mini Parasep без розчинника (з вмістом 3.3 мл формаліну + тритон-Х) або еквівалент НК 031:2024: W0105050299 – ПАРАЗИТОЛОГІЯ – ІНШЕ	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	набір	2	Призначений для паразитологічних досліджень калу
42	Антиген кардіоліпіновий стабілізований для діагностики сифілісу (VDRL-тест) або еквівалент НК 031:2024: W0105010302 – АНАЛІЗИ НА	ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби НК 024:2023: 51819 – Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція	набір	26	Призначений для визначення асоційованих з сифілісом реактивних антитіл в зразках сироватки (плазми) крові або ліквору людини. Склад набору повинен бути: Антиген кардіоліпіновий суспензія, що містить кардіоліпін, лецитин, холестерин, з додаванням холіну хлориду, ЕДТА (стабілізатор), тіомерсал або ProClin 300 (консервант), фосфатний буферний розчин рН

	ВИЯВЛЕННЯ АНТИТІЛ ДО СИФІЛІСУ, ЗАГАЛЬНІ	аглотинації			6.0. Фасування повинне відповідати: 4 флакони по 5 мл VDRL-тесту. Повинен бути розрахований на проведення 500 випробувань досліджуваних зразків (з урахуванням позитивного та негативного контролю)
43	Контролі для РМП або еквівалент НК 031:2024: W0105010399 – РЕАКТИВИ ДЛЯ СИФІЛІСУ – ІНШЕ	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви НК 024:2023: 32449 – <i>Treponema pallidum</i> реагінові антитіла IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	набір	7	Призначений для контролю якості лабораторних досліджень на сифіліс в нетрепонемних тестах (RPR, VDRL, РМП). Склад набору повинен бути: 1. Позитивний контроль 4+ - рідкий, готовий до використання. 2. Позитивний контроль 2+ - рідкий, готовий до використання. 3. Негативний контроль - рідкий, готовий до використання. 4. Інструкція з використання. Фасування повинне відповідати: 1. Позитивний контроль 4+: 1 x 1 мл. 2. Позитивний контроль 2+: 1 x 1 мл. 3. Негативний контроль: 1 x 1 мл 4. Інструкція з використання: 1 шт.