

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, визначання групи крові та діагностичні засоби: Калібратор 1 (К, Na, 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, 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); Набір Протромбіновий час 10x2 мл у складі : R1 10x2 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 тромбoplastиновий час 5x2 мл у складі : R1 5x2 мл; R2 5x2 мл або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 30592 – Активований частковий тромбoplastиновий 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 (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); 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-Д 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. CcDDee; 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 АВ0 IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації); Гемоглобін-контроль. Набір контрольних розчинів гемоглобіну. 3мл №3 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55874 – Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); «Білок в сечі» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53986 – Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний метод); «Кальцій-о-КФК-300-Р» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 45789 – Кальцій (Ca²⁺) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз); «Калібратор загального білку 60 г/л - 5 мл» 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); 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-post 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 з амікацином (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 з азитроміцином (сумамедом) (15 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 37435 – Диск IVD (діагностика in vitro) для випробування на сприйнятливність до азитроміцину); Диски з цефепімом (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 42520 – Диски для тестування на чутливість із цефепімом, IVD (діагностика in vitro)); Диски з оксациліном (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 з цефтріаксоном (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 з гентаміцином (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 45529 – Гентаміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з ертапенемом (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 з кларитроміцином (15 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 45347 – Кларитроміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з левофлоксацином (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 з лінезолідом (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 з меропенемом (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 з моксифлоксацином (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 з офлоксацином (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 з тобраміцином (10 мг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59209 – Тобраміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з цефотаксимом (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 з цефтазидимом (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 37441 – Диск IVD (діагностика in vitro) для випробування на сприйнятливність до цефтазидиму); Диски з ципрофлоксацином (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 45359 – Ципрофлоксацинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з ванкоміцином (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59213 – Ванкоміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з тайгецикліном (15 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59207 – Тигециклін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з рифампіцином (5 мкг)

або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59183 – Рифампіцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з бензилпеніциліном (пеніциліном G) 1 ОД або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59172 – Пеніцилін G, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з цефподоксимом (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 41664 – Диск IVD (діагностика in vitro) для випробування на сприйнятливність до цефподоксиму); Диски з азтреонамом (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 з ампіциліном (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 з амоксициліном/ клавулановою кислотою (амоксиклавом) (20/10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 46156 – Амоксицилін/клавуланова кислота, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з поліміксином-В 300 Од або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59179 – Поліміксин В, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з амоксициліном (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)) (ДК 021:2015: 33690000-3 – Лікарські засоби різні)

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

Унікальний номер оголошення про проведення конкурентної процедури закупівлі, присвоєний електронною системою закупівель: UA-2024-05-08-005858-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, визначання групи крові та діагностичні засоби: Калібратор 1 (К, Na, 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, 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); Набір Протромбіновий час 10x2 мл у складі : R1 10x2 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 тромбoplastиновий час 5x2 мл у складі : R1 5x2 мл; R2 5x2 мл або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 30592 – Активований частковий тромбoplastиновий 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 (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))

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 АВ0 IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації); Гемоглобін-контроль. Набір контрольних розчинів гемоглобіну. Змл № 3 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55874 – Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); «Білок в сечі» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53986 – Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний метод); «Кальцій-о-КФК-300-Р» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 45789 – Кальцій (Ca²⁺) IVD

(діагностика *in vitro*), набір, спектрофотометричний аналіз); «Калібратор загального білку 60 г/л - 5 мл» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 30505 – Білок плазми крові IVD (діагностика *in vitro*), калібратор); Фекальний паразитологічний концентрат Mini Parasep без розчинника (з вмістом 3.3 мл формаліну + тритон-X) 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); 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 з амікацином (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 з азитроміцином (сумамедом) (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 з цефепімом (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 42520 – Диски для тестування на чутливість із цефепімом, IVD (діагностика *in vitro*)); Диски з оксациліном (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 з цефтріаксоном (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 з гентаміцином (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 45529 – Гентаміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*)); Диски з ертапенемом (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 з кларитроміцином (15 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 45347 – Кларитроміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*)); Диски з левофлоксацином (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 з лінезолідом (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 з меропенемом (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 з моксифлоксацином (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 з офлоксацином (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 з тобраміцином (10 мг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59209 – Тобраміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*)); Диски з цефотаксимом (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 з цефтазидимом (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 37441 – Диск IVD (діагностика *in vitro*) для випробування

на сприйнятливість до цефтазидиму); Диски з ципрофлоксацином (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 45359 – Ципрофлоксацинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з ванкоміцином (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59213 – Ванкоміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з тайгецикліном (15 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59207 – Тигециклін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з рифампіцином (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59183 – Рифампіцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з бензилпеніциліном (пеніциліном G) 1 Од або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59172 – Пеніцилін G, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з цефподоксимом (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 41664 – Диск IVD (діагностика in vitro) для випробування на сприйнятливість до цефподоксиму); Диски з азтреонамом (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 з ампіциліном (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 з амоксициліном/ клавулановою кислотою (амоксиклавом) (20/10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 46156 – Амоксицилін/клавуланова кислота, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з поліміксином-В 300 Од або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2023: 59179 – Поліміксин В, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)); Диски з амоксициліном (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)) (ДК 021:2015: 33690000-3 – Лікарські засоби різні), що здійснювалося на основі фактичного використання лабораторних реактивів на підприємстві у попередніх роках та з урахуванням потреби замовника задля виконання умов за договорами про медичне обслуговування населення за Програмою медичних гарантій щодо надання медичних послуг. Потім було сформовано та визначено опис предмета закупівлі із зазначенням технічних і якісних характеристик. Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі здійснено методом порівняння ринкових цін відповідно до Методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, яка затверджена наказом комунального некомерційного підприємства «Міська поліклініка № 25» Харківської міської ради від 29.04.2020 № 01/0.40-130/0/557-20 на основі Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275 (із змінами). При цьому розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі проводився згідно з діючими ринковими цінами, на підставі отриманих цінових (комерційних) пропозицій від постачальників товарів, які є предметом закупівлі як середньоарифметичне значення масиву отриманих даних

Розмір бюджетного призначення або очікувана вартість предмета закупівлі: 536 340,00 грн з ПДВ. Закупівля здійснюється відповідно затвердженого Фінансового плану на 2024 рік. Джерело фінансування закупівлі: власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства) – кошти Національної служби здоров'я України. Закупівля здійснюється не за бюджетні кошти

Строк поставки товарів: до 27 грудня 2024 року

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

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі: Технічні та якісні характеристики лабораторних реактивів, реактивів для аналізів крові, 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.

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

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

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

Ціна на товар повинна враховувати усі податки і збори, що сплачуються або мають бути сплачені стосовно запропонованого товару, витрати на транспортування, навантаження, розвантаження, усі інші витрати, з урахуванням норм чинного законодавства України з питань формування ціни на вироби медичного призначення.

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

№ з/п	Найменування товару (назва номенклатурної позиції предмета закупівлі)	Одиниця виміру	Кількість	Медико-технічні характеристики
1	2	3	4	5
1	Калібратор 1 (K, Na, Cl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент	штука	11	Призначений для калібрування електродів аналізаторів електролітів по одній або двох точках та їх промивки від залишків попередніх проб. Склад повинен відповідати: калій хлористий, натрій хлористий, бікарбонат натрію, бікарбонат літію, ПАР, вода дистильована. Фасування повинне бути: флакон – 1000 мл \pm 10 мл
2	Калібратор 2 (K, Na, Cl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент	штука	17	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 \pm 3 мл
3	Розчин сольового містка (для аналізатору електролітів) або еквівалент	штука	11	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 \pm 10 мл
4	Очисний розчин (для аналізатору електролітів) або еквівалент	штука	10	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 \pm 3 мл
5	Набір Протромбіновий час 10x2 мл у	набір	10	Набір призначений для визначення протромбінового часу. Склад повинен відповідати: РТ реагент (R1):

	складі : R1 10x2 мл або еквівалент			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)
6	Набір Активованій частковий тромбопластиновий час 5x2 мл у складі : R1 5x2 мл; R2 5x2 мл або еквівалент	набір	10	Набір призначений для визначення активованого часткового тромбопластинового часу. Склад повинен відповідати: АРТТ (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	набір	1	Набір 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 (рН 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	Нормальна контрольна плазма (NCP) або еквівалент	набір	15	Набір призначений для проведення контролю якості в тестах системи гемостазу: Протромбіновий час ПВ, Тромбіновий час ТВ, Активованій 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
9	Патологіческа контрольна плазма (ANCP) або еквівалент	набір	8	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

10	Набір реактивів «Білірубін» або еквівалент	набір	8	<p>Набір призначений для визначення концентрацій загального та прямого білірубину у сироватці крові людини.</p> <p>Склад набору повинен бути:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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
11	Набір реактивів «Білірубін-калібратор» або еквівалент	набір	1	<p>Набір призначений для приготування калібрувальних розчинів і побудови калібрувальної кривої.</p> <p>Набір повинен бути розрахований на приготування 10 калібрувальних розчинів об'ємом по 2мл.</p> <p>Склад набору повинен бути:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 білірубину <u>a</u> ммоль/л з альбуміном – 2 флакони
12	Набір реактивів «Гемоглобін» або еквівалент	набір	42	<p>Набір призначений для визначення концентрації гемоглобіну у крові людини.</p> <p>Склад набору повинен бути:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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. <p>Набір повинен бути розрахований (з урахуванням холостих проб) на 400 макро визначень гемоглобіну</p>
13	Набір реактивів «Глюкоза Ф» або еквівалент	набір	25	<p>Набір призначений для визначення концентрації глюкози у цільній крові (плазмі), сироватці крові, сечі людини.</p> <p>Склад набору повинен бути:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Ензими (розчин) – 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл; <ul style="list-style-type: none"> – пероксидаза (2200 ± 220) U/л; – П, 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; <ul style="list-style-type: none"> – 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 ± 0,5) ммоль/л або (1802 ± 90) мг/л) – 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл. Набір повинен бути на 200 мікрОВизначень
14	Набір реактивів «Філісіт-КГБС» або еквівалент	набір	7	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
15	Набір реактивів «ФілоНорм» або еквівалент	набір	27	Контрольний матеріал призначений для контролю відтворюваності виконання біохімічних аналізів. Склад набору повинен бути: ліофілізат або розчин – 1 флакон з (3,0 ± 0,1) мл
16	Набір «Желатину розчин 10 %» або еквівалент	набір	2	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
17	«СПЛ НbCN - калібратор 60,90,120,150,20 0 g/L» або еквівалент	набір	3	Набір призначений для побудови калібрувального графіка при визначенні гемоглобіну в крові гемоглобінціанідним методом. Склад набору повинен бути: 1. Реагент 1. НbCN-калібратор 60 g/l (г/л) ±2%. 2. Реагент 2. НbCN-калібратор 90 g/l (г/л) ±2%. 3. Реагент 3. НbCN-калібратор 120 g/l (г/л) ±2%. 4. Реагент 4. НbCN-калібратор 150 g/l (г/л) ±2%. 5. Реагент 5. НbCN-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
18	«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
19	«Магній СПЛ» або еквівалент	набір	17	Набір реагентів призначений для визначення кількості магнію в сироватці, плазмі крові та сечі. Склад набору повинен бути: 1. Реагент 1. - Барвник: ксиліділовий блакитний –

				<p>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: Р1: 1 x 50 мл; Стандарт: 1 x 1 мл. Набір повинен бути розрахований на 50 визначень</p>
20	«Залізо СпЛ» або еквівалент	набір	10	<p>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: 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</p>
21	«СпЛ RBC - контроль Н+П» або еквівалент	набір	9	<p>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: Р1: $4,1-5,12-6,15 \times 10^{12} / 1$ (л) (норма) Р2: $1,85-2,32-2,72 \times 10^{12} / 1$ (л) (патологія) Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10% Фасування повинне відповідати: Р1: 1 x 2,5 мл; Р2: 1 x 2,5 мл</p>
22	«СпЛ WBC – контроль Н+П» або еквівалент	набір	9	<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: Р1: $5,77-8,65 \times 10^9 / 1$ (л) (норма) Р2: $1,78-2,67 \times 10^9 / 1$ (л) (патологія). Коефіцієнт варіації результатів визначення – не більш 10% Фасування повинне відповідати: Р1: 1 x 2,5 мл; Р2: 1 x 2,5 мл</p>
23	«СпЛ Контроль сечі – ССК з калібраторами» або еквівалент	набір	3	<p>Призначений для контролю правильності та відтворюваності результатів дослідження в сечі: білків (з сульфосаліциловою кислотою, тест-смужками), глюкози (глюкозооксидазним методом,</p>

				<p>якісним методом за реакцією Бенедікта, з тест-смужками), рН (з тест-смужками).</p> <p>Склад набору повинен відповідати:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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. <p>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>
24	«СРБ- латекс-тест» або еквівалент	набір	16	<p>Набір призначений для виявлення С-реактивного білку в сироватці крові людини.</p> <p>Склад набору повинен бути:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент1. 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. <p>Набір повинен бути розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб</p>
25	«RPR-carbon-тест» або еквівалент	набір	15	<p>Призначений для якісного та напівкількісного виявлення плазмових реагінів в сироватці людини.</p> <p>Склад набору повинен бути:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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. <p>Набір повинен бути на 100 визначень</p>
26	Діагностичний моноклональний реагент анти-А або еквівалент	флакони	37	<p>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.</p> <p>Фасування повинне відповідати: флакон – 10 мл.</p> <p>Термін придатності повинен бути не менше</p>

				2,5 років
27	Діагностичний моноклональний реагент анти-В або еквівалент	флакони	41	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. Термін придатності повинен бути не менше 2,5 років
28	Діагностичний моноклональний реагент анти-Д або еквівалент	флакони	46	Діагностичний моноклональний реагент анти-Д 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. Термін придатності повинен бути не менше 2,5 років
29	Діагностичний моноклональний реагент анти-D/DVI IgM/IgG або еквівалент	флакони	6	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 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. Термін придатності повинен бути не менше 2 років
30	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	набір	12	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 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. Термін придатності повинен бути не менше 30 діб. Фасування повинне відповідати: 4 пробірки x 5 мл
31	Гемоглобін-контроль. Набір контрольних розчинів гемоглобіну. 3мл № 3 або	набір	4	Набір призначений для контролю правильності і відтворюваності визначення загального гемоглобіну геміглобінціанідним методом. Склад набору повинен бути: Флакони А - водний розчин гемоглобіну з концентрацією 80 г/л;

	еквівалент			<p>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</p>
32	«Білок в сечі» або еквівалент	набір	6	<p>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</p>
33	«Кальцій-о-КФК-300-Р» або еквівалент	набір	20	<p>Набір призначений для визначення вмісту кальцію в сироватці (плазмі) крові, СМР, сечі людини за допомогою фотометричних систем. Склад набору повинен бути: 1. Реагент 1 Боратний буферний розчин рН = 10,55 ± 0,05 (200 ± 10) ммоль/л 2. Реагент 2 о-КФК (160 ± 8) мкмоль/л, 8-Оксихінолін (8,0 ± 0,4) ммоль/л, Стабілізатор < 0.2 % 3. Калібратор кальцію (2,50 ± 0,05) ммоль/л Фасування повинне відповідати: Реагент 1: 1 x 150 мл; Реагент 2: 1 x 150 мл; Калібратор: 1 x 3 мл</p>
34	«Калібратор загального білку 60 г/л - 5 мл» або еквівалент	штука	4	<p>Призначений для розрахунку вмісту загального білку в сироватці крові за біуретовою реакцією. Склад набору повинен бути: 1. Калібрувальний розчин - 1 x 5 мл</p>
35	Фекальний паразитологічний концентрат Mini Parasер без розчинника (з вмістом 3.3 мл формаліну + тритон-Х) або еквівалент	набір	12	<p>Набір призначений для паразитологічних досліджень калу</p>
36	Кардіоліпіновий антиген для РМП (VDRL) або еквівалент	набір	48	<p>Призначений для якісного та кількісного виявлення реактинів антитіл до <i>Treponema 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</p>

				<p>антитіла до кардіоліпінового антигену. Титр реакінових антитіл до T.pallidum повинен бути достатнім для отримання позитивного результату 4+.</p> <p>Набір повинен бути розрахований на 500 досліджень (включаючи контролю)</p>
37	АСТ Код: CL37-375 або еквівалент	набір	5	<p>Набір призначений для кількісного визначення аспаратамінотрансамінази AST/GOT у сироватці та плазмі людини.</p> <p>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</p>
38	АЛТ Код: CL39-375 або еквівалент	набір	5	<p>Набір призначений для кількісного визначення GPT/АЛТ в сироватці та плазмі людини.</p> <p>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</p>
39	Лужна фосфатаза Код: CL32-200 або еквівалент	набір	5	<p>Набір призначений для кількісного визначення лужної фосфатази в сироватці та плазмі людини.</p> <p>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</p>
40	Мультиконтроль Pre-norm Код: 7526 або еквівалент	набір	4	<p>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.</p> <p>Фасування повинне відповідати: 5 x 5 мл</p>
41	Мультиконтроль Pre-path Код: 7528 або еквівалент	набір	4	<p>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.</p> <p>Фасування повинне відповідати: 5 x 5 мл</p>
42	Диски з амікацином (30 мкг) або	флакон	5	<p>Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до амікацину диско-дифузійним методом.</p> <p>Фасування 100 штук</p>

	еквівалент			
43	Диски з азитроміцином (сумамедом) (15 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до азитроміцину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
44	Диски з цефепімом (30 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефепіму диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
45	Диски з оксациліном (1 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до оксациліну диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
46	Диски з цефтріаксоном (30 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефтріаксону диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
47	Диски з гентаміцином (10 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до гентаміцину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
48	Диски з ертапенемом (10 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до ертапенему диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
49	Диски з кларитроміцином (15 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до кларитроміцину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
50	Диски з левофлоксацином (5 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до левофлоксацину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
51	Диски з лінезолідом (10 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лінезоліду диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
52	Диски з меропенемом (10 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до меропенему диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
53	Диски з моксифлоксацином (5 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до моксифлоксацину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
54	Диски з офлоксацином (5 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до офлоксацину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
55	Диски з тобраміцином (10 мг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до тобраміцину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук

56	Диски з цефотаксимом (5 мкг) або еквівалент	флакони	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефотаксиму диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
57	Диски з цефтазидимом (30 мкг) або еквівалент	флакони	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефтазидиму диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
58	Диски з ципрофлоксацином (5 мкг) або еквівалент	флакони	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до ципрофлоксацину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
59	Диски з ванкомицином (5 мкг) або еквівалент	флакони	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до ванкомицину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
60	Диски з тайгецикліном (15 мкг) або еквівалент	флакони	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до тайгецикліну диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
61	Диски з рифампіцином (5 мкг) або еквівалент	флакони	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до рифампіцину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
62	Диски з бензилпеніциліном (пеніциліном G) 1 ОД або еквівалент	флакони	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до бензилпеніциліну (пеніциліну G) диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
63	Диски з цефподоксимом (10 мкг) або еквівалент	флакони	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефподоксиму диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
64	Диски з азтреонамом (30 мкг) або еквівалент	флакони	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до азтреонаму диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
65	Диски з ампіциліном (10 мкг) або еквівалент	флакони	5	Диски для визначення чутливості до ампіциліну диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
66	Диски з амоксициліном/клавулановою кислотою (амоксиклавом) (20/10 мкг) або еквівалент	флакони	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до амоксициліну/клавуланової кислоти (амоксиклаву) диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
67	Диски з поліміксином-В 300 ОД або еквівалент	флакони	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до поліміксину-В диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук

68	Диски з амоксициліном (10 мкг) або еквівалент	флакон	5	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до амоксициліну диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
----	---	--------	---	--