

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: Калібратор 1 (К, Na, Cl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 52867 – Множинні електроліти IVD, калібратор); Калібратор 2 (К, Na, Cl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 52867 – Множинні електроліти IVD, калібратор); Розчин сольового містка (для аналізатору електролітів) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 43674 – Ізотонічний сольовий розчин, реагент, IVD); Очисний розчин (для аналізатору електролітів) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 59058 – Миючий / очищуючий розчин ІВД, для автоматизованих / полуавтоматизованих систем); Набір Протромбіновий час 10x2 мл у складі: R1 10x2 мл або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2019: 30591 – Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD); 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 024:2019: 30592 – Активований частковий тромбoplastиновий час IVD, набір, аналіз утворення згустку, експрес-аналіз); Набір реактивів «Білірубін» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2019: 63410 – Загальний / кон'югований (прямий) білірубін ІВД, комплект, спектрофотометрія); Набір реактивів «Білірубін-калібратор» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 41830 – Загальний білірубін ІВД, калібратор); Набір реактивів «Гемоглобін» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2019: 32430 – Набір для визначення концентрації гемоглобіну ціанметгемо-глобіновим методом); «Тимолова проба СпЛ» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2019: 43203 – Набір для проведення тимолової проби); «СРБ-латекс-тест» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2019: 63234 – С-реактивний білок (CRP) ІВД, набір, аглютинація, експрес-аналіз); «Магній СпЛ» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2019: 46795 – Магній (Mg²⁺) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз); «Залізо СпЛ» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2019: 30379 – Набір реагентів для вимірювання заліза);

«Спл RBC –контроль Н+П» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 55856 – Підрахунок еритроцитів IVD, набір, кількість клітин); «Спл PLT – контроль Н+П» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 55860 – Підрахунок тромбоцитів IVD, набір, кількість клітин); «Спл WBC – контроль Н+П» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 55858 – Підрахунок лейкоцитів IVD, набір, кількість клітин); «RPR-carbon-тест» або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 51819 – *Treponema pallidum* reagin antibody IVD, набір, реакція аглютинації); Набір реактивів для визначення вмісту загального кальцію за реакцією з орто-крезолфталейнкомплексом або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 30187 – Набір реагентів для вимірювання кальцію); Калібрувальний розчин загального білку 60г/л або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 30505 – Білок плазми крові IVD, калібратор); Моноклональний реагент анти-А для визначення груп крові людини за системою АВ0 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначення групи крові, НК 024:2019: 52532 – Анти-А групове типування еритроцитів IVD, антитіла); Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини за системою АВ0 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначення групи крові, НК 024:2019: 52538 – Анти-В групове типування еритроцитів IVD, антитіла); Моноклональний реагент анти-D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus або еквівалент (ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначення групи крові, НК 024:2019: 52647 – Анти-Rh (D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла); Моноклональний реагент анти-AB для визначення груп крові людини за системою АВ0 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696100-6 – Реактиви для визначення групи крові, НК 024:2019: 52695 – Набір для визначення групи крові системи АВ0 IVD, реакція аглютинації); Набір реактивів «Глюкоза Ф» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 53301 – Глюкоза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); Набір реактивів «Філісіт-КГБС» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 30219 – Множинні аналіти сечі IVD, контрольний матеріал); Набір реактивів «ФілоНорм» або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2019: 41823 – Багатокомпонентний коінічний хімічний контроль, аналізований, абнормальний); Фекальний паразитологічний концентратор Mini Parasep без розчинника (з вмістом 3,3 мл формаліну + тритон-X) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 57910 – Контейнер для збору калу IVD, з фіксуєчим розчином натрію ацетат / оцтова кислота / формальдегід); Нетрепонемний експрес-тест для діагностики сифілісу RPR або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 51819 – *Treponema pallidum* reagin antibody IVD, набір, реакція аглютинації); Диски з амікацином (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 45445 – Амікацинові диски для тестування на чутливість IVD); Диски з азитроміцином (15 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 37722 – Диск IVD випробування чутливості до астореонаму); Диски з цефепімом (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 42520 – Диски для тестування на чутливість з цефепімом, IVD); Диски з оксациліном (1 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59168 – Оксацилін диски для тестування на чутливість IVD); Диски з цефтріаксоном (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 44483 – Диски для тестування на чутливість з цефтріаксоном, IVD); Диски з гентаміцином (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 45529 – Гентаміцинові диски для тестування на чутливість IVD); Диски з ертапенемом (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 31857 – Ертапенем-диски для тестування на чутливість IVD); Диски з імipенемом (тіенамом) (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 46169 – Диски імipенему для тестування на чутливість IVD); Диски з кларитроміцином (15 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 45347 – Кларитроміцинові диски для тестування на чутливість IVD); Диски з левофлоксацином (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59139 – Левофлоксацин диски для тестування на чутливість IVD); Диски з лінезолідом (10 мкг) або

еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59143 – Лінезолід диски для тестування на чутливість ІВД); Диски з меропенемом (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59147 – Меропенем диски для тестування на чутливість ІВД); Диски з моксифлоксацином (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59153 – Моксифлоксацин диски для тестування на чутливість ІВД); Диски з офлоксацином (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59165 – Офлоксацин диски для тестування на чутливість ІВД); Диски з зоперцином (піперацилін/ тазобактам (100/10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59177 – Піперацилін / тазобактам диски для тестування на чутливість ІВД); Диски з тобраміцином (10 мг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59209 – Тобраміцин диски для тестування на чутливість ІВД); Диски з цефокситином (30 мг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 42723 – Диски для тестування на чутливість з цефокситином, IVD); Диски з цефотаксимом (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 46005 – Цефотаксимові диски для тестування на чутливість IVD); Диски з цефтазидимом (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 37441 – Диск IVD випробування на сприйнятливність до цефтазидиму); Диски з ципрофлоксацином (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 45359 – Ципрофлоксацинові диски для тестування на чутливість IVD); Диски з ванкоміцином (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59213 – Ванкоміцин диски для тестування на чутливість ІВД); Диски з тайгецикліном (15 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59207 – Тігециклін (tigecycline) диски для тестування на чутливість ІВД); Диски з рифампіцином (5 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59183 – Рифампіцин диски для тестування на чутливість ІВД); Диски з бензилпеніциліном (пеніциліном G) 1 Од або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59172 – Пеніцилін G диски для тестування на чутливість ІВД); Диски з цефподоксимом (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 41664 – Диск IVD випробування на сприйнятливність до цефподоксиму); Диски з азтреонамом (30 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 37722 Диск IVD випробування чутливості до астреонаму); Диски з ампіциліном (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 46191 – Ампіцилінові диски для тестування чутливості IVD); Диски з амоксиклавом (амоксициліном / клавулановою кислотою) (20/10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 46156 – Амоксицилін/ клавуланова кислота диски для тестування на чутливість IVD); Диски з поліміксином-В 300 Од або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 59179 – Поліміксин В диски для тестування на чутливість ІВД); Диски з амоксициліном (10 мкг) або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 45899 – Амоксицилінові диски для тестування на чутливість IVD); Кінська сироватка або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 33351 – Сироватка кінська нормальна); Набір реактивів Азофенол С або еквівалент (ДК 021:2015: 33694000-1 – Діагностичні засоби, НК 024:2019: 54551 – Скринінг біологічних рідин на приховану кров IVD, реагент); АСТ (SGOT) P1 субстрат, рідкий реактив або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2019: 52954 – Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); АСТ (SGOT) P2, рідкий реактив або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2019: 52954 – Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); АЛТ (SGPT) P1 субстрат, рідкий реактив або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2019: 52923 – Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз); АЛТ (SGPT) P2, рідкий реактив або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2019: 52923 – Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) (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-2023-06-01-011625-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 відповідно до Програми медичних гарантій в межах укладених з Національною службою здоров'я України договорів. Очікувана вартість предмета закупівлі обрхована виходячи з наступного. Спочатку було визначено потребу у товарі, що здійснювалося на підставі аналізу 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. При цьому розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі проводився згідно з діючими ринковими цінами, на підставі отриманих цінових пропозицій від постачальників лабораторних реактивів, які є предметом закупівлі як середньоарифметичне значення масиву отриманих даних.

Розмір бюджетного призначення або очікувана вартість предмета закупівлі: 188 775,00 гривень з ПДВ. Закупівля здійснюється відповідно затвердженого Фінансового плану на 2023 рік. Джерело фінансування закупівлі: власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства) – кошти Національної служби здоров'я України в сумі 178 851,33 гривень; власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства) - власні надходження в сумі 9 923,67 гривень.

Строк поставки товарів: до 28 грудня 2023 року.

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

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі: Технічні та якісні характеристики визначені з урахуванням потреб замовника для проведення лабораторних досліджень та виконання умов договорів про медичне обслуговування населення за Програмою медичних гарантій щодо надання медичних послуг укладеними з Національною службою здоров'я України.

Товар, запропонований учасником процедури закупівлі, повинен бути належним чином задекларований (зарєстрований) в Україні у передбаченому законодавством порядку.

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

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

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, забезпечення якісного обстеження, лікування, реабілітації хворих в амбулаторних умовах, 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»:

№ з/п	Найменування товару (назва номенклатурної позиції предмета закупівлі)	Одиниця виміру	Кількість	Медико-технічні характеристики
1	Калібратор 1 (K, Na, Cl) (для аналізатору електролітів) або еквівалент	штуки	8	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	штуки	6	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	штуки	6	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	штуки	5	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 складі: R1 10x2 мл або еквівалент	набір	2	Набір 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)
6	Набір Активований частковий тромбопластиновий час 5x2 мл у складі: R1 5x2 мл;	набір	2	Набір призначений для визначення активованого часткового тромбопластинового часу. Склад повинен відповідати: АРТТ (R1) (АЧТЧ реагент): елагова кислота 0,3%, фосфоліпіди сої,

	R2 5x2 мл або еквівалент			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 реактивів «Білірубін» або еквівалент	набір	22	Набір 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
8	Набір реактивів «Білірубін-калібратор» або еквівалент	набір	1	Набір призначений для приготування калібрувальних розчинів і побудови калібрувальної кривої. Набір повинен бути розрахований на приготування 10 калібрувальних розчинів об'ємом по 2мл. Склад набору повинен бути: 1. Ліофілізований альбумін для приготування 8 мл калібрувального розчину (20 ± 1) г/л або розчин альбуміну (20 ± 1) г/л – 2 флакони; 2. Ліофілізований білірубін з альбуміном для приготування 4 мл калібрувального розчину <u>a</u> мкмоль/л або розчин білірубіну <u>a</u> мкмоль/л з альбуміном – 2 флакони
9	Набір реактивів «Гемоглобін» або еквівалент	набір	21	Набір призначений для визначення концентрації гемоглобіну у крові людини. Склад набору повинен бути: 1. Окислювальний реагент – 1 флакон з (50 ± 2) мл. 2. Калібрувальний розчин гемоглобінціаніду (відповідає пробі крові з концентрацією гемоглобіну (150 ± 3) г/л) – 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл. 3. Ацетонціангідрин – 1 ампула з (1,5 ± 0,1) мл Набір повинен бути розрахований (з урахуванням холостих проб) 400 макро визначень гемоглобіну
10	«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

11	«СРБ-латекс-тест» або еквівалент	набір	20	<p>Набір призначений для виявлення С-реактивного білку в сироватці крові людини.</p> <p>Набір повинен бути розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб.</p> <p>Склад набору повинен бути:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 (2шт.). 7. Інструкція з використання. 8. Паспорт
12	«Магній СпЛ» або еквівалент	набір	12	<p>Набір реагентів призначений для визначення кількості магнію в сироватці, плазмі крові та сечі.</p> <p>Склад набору повинен бути :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент 1. - Барвник: ксиліділовий блакитний – 0,1 ммоль/л; тіогліколева кислота – 0,7 ммоль/л; ДМСО - 3000 ммоль/л. 2. Стандарт. Водний розчин магнію - 0,824ммоль/л. 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт. <p>Фасування повинне відповідати: Р1: 1 x 50 мл; Стандарт: 1 x 1 мл. Набір повинен бути розрахований на 50 визначень</p>
13	«Залізо СпЛ» або еквівалент	набір	6	<p>Набір призначений для визначення кількості заліза в сироватці або плазмі крові.</p> <p>Склад набору повинен бути:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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. <p>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>
14	«СпЛ RBC –контроль Н+П» або еквівалент	набір	1	<p>Призначений для контролю правильності і відтворюваності підрахунку еритроцитів в лічильній камері Горяєва.</p> <p>Склад набору повинен бути:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент 1. Нормальна концентрація клітин. 2. Реагент 2. Патологічна концентрація клітин. 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт <p>Значення концентрацій: Р1: 4.1-5.12-6,15 x 10¹² /1 (л) (норма) Р2: 1.85-2,32-2.72 x 10¹² /1 (л) (патологія) Коефіцієнт варіації результатів визначень –</p>

				не більш 10% Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 2,5 мл; P2: 1 x 2,5 мл
15	«СПЛ PLT – контроль Н+П» або еквівалент	набір	1	Призначений для контролю правильності і відтворюваності підрахунку тромбоцитів 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: 181-302 x 10 ⁹ /1 (л) (норма) P2: 82-136 x 10 ⁹ /1 (л) (патологія) Коефіцієнт варіації результатів визначення – не більш 10%. Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 2,5 мл; P2: 1 x 2,5 мл
16	«СПЛ WBC – контроль Н+П» або еквівалент	набір	1	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 10 ⁹ /1 (л) (норма) P2: 1,78-2,67 x 10 ⁹ /1(л) (патологія) Коефіцієнт варіації результатів визначення – не більш 10% Фасування повинне відповідати: P1: 1 x 2,5 мл; P2: 1 x 2,5 мл
17	«RPR-carbon-тест» або еквівалент	набір	12	RPR-carbon-тест – нетрепонемний аглютинаційний тест для якісного та напівкількісного виявлення плазмових реагнів в сироватці людини. Склад набору повинен бути: 1. Реагент 1. Вугільна суспензія: частинки вугілля, покриті сумішшю ліпідів, кардіоліпіну, лецитину і холестерину в фосфатному буфері 1 ml (мл) (1 фл.). 2. Реагент 2. Позитивний контроль, який дає реакцію на 3+ або 4+, 0.2 ml (мл) (1 фл.). 3. Реагент 3. Негативний контроль, 0.2 ml (мл) (1 фл.). 4. Палички для розмішування сироваток (50 шт.). 5. Тестовий слайд (2 шт.). 6. Інструкція з використання. 7. Паспорт. Набір повинен бути на 100 визначень

18	Набір реактивів для визначення вмісту загального кальцію за реакцією з орто-крезолфталеїнкомплексоном або еквівалент	набір	8	Набір реагентів призначений для визначення вмісту загального кальцію у сироватці (плазмі) крові, сечі та лікворі людини. Склад набору повинен бути: 1. Калібрувальний розчин – 1 x 10 мл; 2. Буферний розчин – 1 x 100 мл; 3. Хромоген – 1 x 50 мл
19	Калібрувальний розчин загального білку 60г/л або еквівалент	штуки	3	Призначений для розрахунку вмісту загального білку в сироватці крові за біуретовою реакцією. Склад набору повинен бути: 1. Калібрувальний розчин - 1 x 5 мл
20	Моноклональний реагент анти-А для визначення груп крові людини за системою АВ0 або еквівалент	флакон	62	Моноклональний реагент анти-А для визначення груп крові людини за системою АВ0 призначений для визначення груп крові людини шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою реакції прямої гемаглютинації
21	Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини за системою АВ0 або еквівалент	флакон	62	Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини за системою АВ0 призначений для визначення груп крові людини шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою реакції прямої гемаглютинації
22	Моноклональний реагент анти-D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus або еквівалент	флакон	62	Моноклональний реагент анти-D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus призначений для встановлення резус-належності шляхом визначення D антигену еритроцитів людини за допомогою реакції прямої аглютинації та її модифікацій
23	Моноклональний реагент анти-АВ для визначення груп крові людини за системою АВ0 або еквівалент	флакон	2	Моноклональний реагент анти-АВ для визначення груп крові людини за системою АВ0 призначений для визначення груп крові людини шляхом виявлення антигенів А і В еритроцитів людини за допомогою реакції прямої гемаглютинації
24	Набір реактивів «Глюкоза Ф» або еквівалент	набір	3	Набір призначений для визначення концентрації глюкози у цільній крові (плазмі), сироватці крові, сечі людини. Склад набору повинен бути: 1. Ензими (розчин) – 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл; – пероксидаза (2200 ± 220) U/л; – β, D-глюкозооксидаза (18000 ± 1800) U/л; – 4-амінофеназон (110 ± 11) мг/л; – стабілізатори, активатори. 2. Буферний розчин – 1 флакон з (100 ± 2) мл або 2 флакони по (50 ± 2) мл; – фосфатний буфер (рН 7,2 - 7,4) (0,10 ± 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

25	Набір реактивів «Філісіт-КГБС» або еквівалент	набір	2	Призначений для побудови калібрувального графіка, контролю правильності та відтворюваності вимірювань при визначенні концентрації білка, глюкози та рН в сечі та спинномозговій рідині. Склад набору повинен бути: Контрольні розчини А, Б, В, Г – 4 флакони з (10,0±0,5) мл
26	Набір реактивів «ФілоНорм» або еквівалент	набір	5	Контрольний матеріал призначений для контролю відтворюваності виконання біохімічних аналізів. Склад набору повинен бути: ліофілізат або розчин -1 флакон з (3,0 ± 0,1) мл
27	Фекальний паразитологічний концентрат Mini Parasep без розчинника (з вмістом 3,3 мл формаліну + тритон-Х) або еквівалент	набір	1	Набір призначений для паразитологічних досліджень калу
28	Нетрепонемний експрес-тест для діагностики сифілісу RPR або еквівалент	набір	12	Призначений для визначення асоційованих з сифілісом реактивних антитіл в зразках сироватки (плазми) крові. Склад повинен бути: Антиген кардіоліпіновий суспензія, що містить кардіоліпін, лецитин, холестерин, з додаванням холіну хлориду, ЕДТА (стабілізатор), тіомерсал або ProClin 300 (консервант), судан чорний (барвник). Набір повинен бути розрахований на проведення 500 випробувань досліджуваних зразків (з урахуванням позитивного та негативного контролю). Фасування повинне бути: 2 флакони по 5 мл з експрес-тестом RPR; тест-картки (35 штук); інструкція із застосування
29	Диски з амікацином (30 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до амікацину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
30	Диски з азитроміцином (15 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до азитроміцину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
31	Диски з цефепімом (30 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефепіму диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
32	Диски з оксациліном (1 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до оксациліну диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
33	Диски з цефтріаксоном (30 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефтріаксону диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
34	Диски з гентаміцином (10 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до гентаміцину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук

35	Диски з ертапенемом (10 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до ертапенему диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
36	Диски з іміпенемом (тіенамом) (10 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до іміпенему (тіенаму) диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
37	Диски з кларитроміцином (15 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до кларитроміцину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
38	Диски з левофлоксацином (5 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до левофлоксацину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
39	Диски з лінезолідом (10 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до лінезоліду диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
40	Диски з меропенемом (10 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до меропенему диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
41	Диски з моксифлоксацином (5 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до моксифлоксацину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
42	Диски з офлоксацином (5 мкг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до офлоксацину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
43	Диски з зоперцином (піперацилін/ тазобактам (100/10 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до зоперцину (піперацилін/ тазобактам) диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
44	Диски з тобраміцином (10 мг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до тобраміцину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
45	Диски з цефокситином (30 мг) або еквівалент	флакон	3	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефокситину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
46	Диски з цефотаксимом (5 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефотаксиму диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
47	Диски з цефтазидимом (30 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефтазидиму диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
48	Диски з ципрофлоксацином(5 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до ципрофлоксацину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
49	Диски з ванкоміцином (5 мкг) або еквівалент	флакон	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до ванкоміцину диско-дифузійним методом.

				Фасування 100 штук
50	Диски з тайгецикліном (15 мкг) або еквівалент	флакони	3	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до тайгецикліну диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
51	Диски з рифампіцином (5 мкг) або еквівалент	флакони	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до рифампіцину диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
52	Диски з бензилпеніциліном (пеніциліном G) 1 ОД або еквівалент	флакони	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до бензилпеніциліну (пеніциліну G) диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
53	Диски з цефподоксимом (10 мкг) або еквівалент	флакони	3	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до цефподоксиму диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
54	Диски з азтреонамом (30 мкг) або еквівалент	флакони	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до азтреонаму диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
55	Диски з ампіциліном (10 мкг) або еквівалент	флакони	4	Диски для визначення чутливості до ампіциліну диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
56	Диски з амоксиклавом (амоксициліном / клавулановою кислотою) (20/10 мкг) або еквівалент	флакони	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до амоксиклаву (амоксицилін / клавуланова кислота) диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
57	Диски з поліміксином-В 300 Од або еквівалент	флакони	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до поліміксину-В диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
58	Диски з амоксициліном (10 мкг) або еквівалент	флакони	4	Диски для визначення чутливості мікроорганізмів до амоксициліну диско-дифузійним методом. Фасування 100 штук
59	Кінська сироватка або еквівалент	штуки	2	Призначена для використання в якості ростостимулюючого компонента для бактеріологічних поживних середовищ, що застосовуються для культивування мікроорганізмів. Повинна бути стерильна. Фасування повинне бути: 100 мл у флаконі.
60	Набір реактивів Азофенол С або еквівалент	набір	4	Набір повинен бути призначений для контролю передстерилізаційної обробки виробів медичного призначення. Склад набору повинен бути: 1. Амідопірин – 5 г 2. Аніліну гідрохлорид - 0,075 г. 3. Фенолфталеїн – 1 г. 4. Судан III та метиленовий синій- по 0,2 г.
61	АСТ (SGOT) P1 субстрат, рідкий реактив або еквівалент	набір	1	Реактив призначений для кількісного визначення аспартатаминових трансферази (АСТ) в сироватці людини. Склад повинен відповідати: P1 500 мл

62	АСТ (SGOT) P2, рідкий реактив або еквівалент	набір	1	Реактив призначений для кількісного визначення аспаратамінотрансферази (АСТ) в сироватці людини. Склад повинен відповідати: P2 125 мл
63	АЛТ (SGPT) P1 субстрат, рідкий реактив або еквівалент	набір	1	Реактив призначений для кількісного визначення АЛТ (аланін амінотрансферази) в сироватці. Склад повинен відповідати: P1 500 мл
64	АЛТ (SGPT) P2, рідкий реактив або еквівалент	набір	1	Реактив призначений для кількісного визначення АЛТ (аланін амінотрансферази) в сироватці. Склад повинен відповідати: P2 125 мл