

ОБҐРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик , розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

(оприлюднюється на виконання постанови КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

1. Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб — підприємців та громадських формувань, його категорія: Комунальне некомерційне підприємство Кропивницької районної ради «Кропивницька центральна районна лікарня»

2. Місцезнаходження: 25014, Україна, Кіровоградська область, м. Кропивницький, вул. Олега Паршутіна,5

3. Код за ЄДРПОУ 01995120

4. Категорія замовника – юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади.

5. 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 й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності):

Лот1: Лабораторні реактиви; Лот2: Витратні матеріали до гематологічного аналізатора (за кодом ДК 021:2015 – 33690000-3 «Лікарські засоби різні»)

6. Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг: 2 лоти.

Лот №1 : Лабораторні реактиви за кодом ДК 021:2015 33690000-3 Лікарські засоби різні

№ з/п	Найменування	Код НК024-2019	Медико-технічні вимоги	Од. вим.	Кількість
1	Глюкоза Спл 200	53301-Глюкоза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.4 - 92 mmol/l (ммоль/л); фенол – 0.3 mmol/l (ммоль/л); глюкозооксидаза - 1500 U/l (Од/л); пероксидаза - 1000 U/l (Од/л); 4-амінофеназон – 2.6 mmol/l (ммоль/л). 2. Стандарт. Водний розчин глюкози – 10.0 mmol/l (ммоль/л). 3. Антикоагулянт. Концентрат 25x: натрій хлористий - 4.2 g(г), натрій фтористий – 0.11 g(г), ЄДТА – 0.2 g(г). 4. Інструкція з використання. 5. Паспорт. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 1 - 30 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножьте результат на 2.	паков	26,000

			<p>2. Чутливість не менш 0.5 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%</p>		
2	Холестерин Спл 200	53359- Загальний холестерин IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. PIPES рН 6.9 - 90 mmol/l (ммоль/л); фенол - 26 mmol/l (ммоль/л); ХЕ - 1000 U/l (Од/л); ХО - 300 U/l (Од/л), пероксидаза - 650 U/l (Од/л); 4-амінофеназон – 0.4 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Стандарт. Розчин холестерину - 5.2 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Інструкція з використання.</p> <p>4. Паспорт.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.25 - 20 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.1 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p>	паков	24,000
3	Білірубін - набір для визначення концентрації загального та прямого білірубину у сироватці крові (REF HP005.01)	63410- Загальний / кон'югований (прямий) білірубін ІВД, комплект, спектрофотометрія	Склад набору: 1. Розчин сульфанилової кислоти. 2. Кофеїновий реактив (концентрат) 2 фл. 3. Розчин нітрату натрія - 1 фл	набір	23,000

4	Загальний білок СпЛ 250	61900 - Загальний білок ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз	<p>Склад набору</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент 1. Натрій калію тартрат - 15 mmol/l (ммоль/л); натрій йодид - 100 mmol/l (ммоль/л); калію йодид - 5 mmol/l (ммоль/л); сульфат міді (II) - 19 mmol/l (ммоль/л). 2. Стандарт. Розчин альбуміну - 70 g/l (г/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт. <p>Аналітичні характеристики</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Лінійність вимірювального діапазону: 5 - 150 g/l (г/л). <p>Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножьте результат на два.</p> <ol style="list-style-type: none"> 2. Чутливість не менш 5 g/l (г/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3% 	паков	12,000
5	Сечовина СпЛ 100	53587 - Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Склад набору</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент 1. Буфер: фосфат - 50 mmol/l (ммоль/л); ЭДТА - 2 mmol/l (ммоль/л); натрію саліцилат - 400 mmol/l (ммоль/л); натрію нітропрурид - 10 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Буфер: Натрію гіпохлорит - 140 mmol/l (ммоль/л); натрію гідроксид - 150 mmol/l (ммоль/л). 3. Реагент 3. Ензими: уреаза - 3000 Од/ml (мл). 4. Стандарт. Водний розчин сечовини - 8.3 mmol/l (ммоль/л). 5. Інструкція з використання 6. Паспорт. <p>Аналітичні характеристики</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Лінійність вимірювального діапазону: 2-33.3 mmol/l (ммоль/л). <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножьте результат на два.</p> <ol style="list-style-type: none"> 2. Чутливість не менш 1 mmol/l (ммоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5% 	паков	24,000

6	Креатинін СпЛ 400	53251 Креатинін IVD, набір, спектрофотом етричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Пікриновий реагент: пікринова кислота – 32 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Лужний реагент: натрію гідроксид - 1.15 mol/l (моль/л). 3. Реагент 3. Осаджувач: трихлороцетова кислота – 1.22 mol/l (моль/л). 4. Стандарт. Водний розчин креатиніну - 166 μmol/l (мкмоль/л). 5. Інструкція з використання. 6. Паспорт. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 30 - 885 μmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 2. 2. Чутливість не менш 20 μmol/l (мкмоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%	паков	18,000
7	Аланінаміно трансфераза СпЛ (АЛТ СпЛ) 250	52924 Аланінаміно трансфераза (ALT) IVD, набір, спектрофотом етричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Субстрат: DL-Аланін - 200 mmol/l (ммоль/л); α- кетоглютарат - 2 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Проявник: 2,4- динітрофенілгідразин - 1 mmol/l (ммоль/л). 3. Реагент 3. Натрію гідроксид 0.4 N концентрат 20x. 4. Калібратор. Розчин пірувату - 2.0 mmol/l (ммоль/л). 5. Інструкція з використання. 6. Паспорт. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.028 - 1.01 μkat/l (мккат/л). Відхилення від лінійності не перевищує 6%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності розведіть зразки NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на фактор розведення. 2. Чутливість не менш 0.028 μkat/l (мккат/л) . 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень - не більш 6%.	паков	12,000
8	Аспаратамі нотрансфера за СпЛ (АСТ СпЛ) 250	38499 Комплект для визначення активності аспартат амінотрансфе рази	Склад набору 1. Реагент 1. Субстрат: DL-Аспартат - 100 mmol/l (ммоль/л); α- кетоглютарат - 2 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Проявник: 2,4- динітрофенілгідразин (ДНФГ) - 1 mmol/l (ммоль/л).	паков	12,000

			<p>3. Реагент 3. Натрію гідроксид 0.4 N концентрат 20х.</p> <p>4. Калібратор. Розчин пірувату - 2.0 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>5. Інструкція з використання.</p> <p>6. Паспорт.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.028 - 1.01 μkat/l (мккат/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 6%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності розведіть зразки NaCl 9 g/l (г/л) та помножьте результат на фактор розведення.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.028 μkat/l (мккат/л) .</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень - не більш 6%.</p>		
9	Альфа-Амілаза по Каравею СпЛ 100 (100 мл)	38052 Амілазний комплект	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Фосфатний буфер, 0.2 mol/l (моль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Субстрат (крохмаль по Літнер).</p> <p>3. Реагент 3. Розчин йоду, 0.1N.</p> <p>4. Інструкція з використання.</p> <p>5. Паспорт.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 3 – 36 mg/(s*1)(мг/(сек*л)).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, зразки розводять розчином NaCl 9 g/l (г/л).</p> <p>2. Чутливість не менш 3 mg/(s*1)(мг/(сек*л)).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10%</p>	паков	2,000

10	Натрій СпЛ 50	30193 Набір реагентів для вимірювання натрію	<p>Склад набору</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент 1. Осаджувач: ацетат сечовини - 19 ммоль/л; ацетат магнію - 140 ммоль/л. 2. Реагент 2. Тіогліколат амонію - 550 ммоль/л; аміак – 550 ммоль/л. 3. Стандарт. Водний розчин натрію - 160 ммоль/л. 4. Інструкція з використання. 5. Паспорт. <p>Аналітичні характеристики</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Лінійність вимірювального діапазону: 40 - 400 ммоль/л. <p>Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть 1:1 (в два рази) NaCl 9 г/л та помножте результат на два.</p> <ol style="list-style-type: none"> 2. Чутливість не менш 20 ммоль/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. 	паков	1,000
11	Калій СпЛ 50	30192 Набір реагентів для вимірювання калію	<p>Склад набору</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент 1. Тетрафенілборат натрію - 0.2 mol/l (моль/л). 2. Реагент 2. Гідроксид натрію - 2.0 mol/l (моль/л). 3. Реагент 3. Осаджувач: трихлороцтова кислота - 0.3 mol/l (моль/л). 4. Стандарт. Розчин калію - 5.5 mmol/l (ммоль/л). 5. Інструкція з використання. 6. Паспорт. <p>Аналітичні характеристики</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Лінійність вимірювального діапазону: 2 - 20 mmol/l (ммоль/л). <p>Відхилення від лінійності не перевищує 4%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.</p> <ol style="list-style-type: none"> 2. Чутливість не менш 2 mmol/l (ммоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 4%. 	паков	1,000

12	СРБ - латекс-тест	63234 - С-реактивний білок (CRP) ІВД, набір, аглютинація, експрес-аналіз	<p>Склад набору</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 ml (мл) (1 шт.) 2. Реагент 2. Розчинник, 14 ml (мл) (1 шт.) 3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 mg/l (мг/л), 0.2 ml (мл) (1 шт.) 4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 mg/l (мг/л), 0.2 ml (мл) (1 шт.) 5. Палички для розмішування сироваток (100 шт.) 6. Тестовий слайд (2 шт.) 7. Інструкція з використання 8. Паспорт <p>Аналітичні характеристики Чутливість тесту становить 6 mg/l (мг/л) (аглютинація на 2+). Стандартизація виконана по референсному матеріалу ERM-DA 474/IFCC</p>	паков	1,000
13	РФ - латекс-тест	55112 - Ревматоїдний фактор ІVD, набір, реакція аглютинації	<p>Склад набору</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 ml (мл) (1 шт.) 2. Реагент 2. Розчинник, 14 ml (мл) (1 шт.) 3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 IU/ml (МОд/мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.) 4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить РФ менш 12 IU/ml (МОд/мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.) 5. Палички для розмішування сироваток (100 шт.) 6. Тестовий слайд (2 шт.) 7. Інструкція з використання 8. Паспорт <p>Аналітичні характеристики Чутливість тесту становить 12 IU/ml (МОд/мл) (аглютинація на 2+). Стандартизація виконана по міжнародному стандарту РФ NIBSC 64/002</p>	паков	1,000

14	АСЛ-О - латекс-тест	63271 - Бета-гемолітична числена група стрептокок стрептоліцин О антитіла ІВД, набір, аглютинація	Склад набору Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.) Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.) Реагент 3. Позитивний контроль, який містить АСЛО більш 200 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.) Реагент 4. Негативний контроль, який містить АСЛО менш 200 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.) Палички для розмішування сироваток (100 шт.) Тестовий слайд (1шт.) Аналітичні характеристики Чутливість тесту становить 200 IU/ml (МОд/мл) (аглютинація на 2+). Стандартизація виконана по міжнародному стандарту NIBSC ASO.	паков	1,000
15	Хлорид кальцію	30593-Кальцію хлорид. Реагент для аналізу утворення згустку ІVD	Склад набору 1. Хлорид кальцію (концентрований 20:1 розчин, 0.5 М), 10 ml (мл) - у флаконі. 2. Інструкція з використання. 3. Паспорт	флак	9,000
16	Залізо-3333 СпЛ 25	54758-Залізо ІVD, набір, спектрофотометричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: ацетат рН 4.9 - 100 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Відновник: аскорбінова кислота - 99.7%. 3. Реагент 3. Ферозин – 40 mmol/l (ммоль/л). 4. Стандарт. Водний розчин заліза – 18 μmol/l (мкмоль/л). 5. Реагент 4. Насичуючий розчин. Розчин заліза – 5 mg/l (мг/л). 6. Реагент 5. Осаджувач – карбонат магнію. 7. Інструкція з використання. 8. Паспорт. 9. Ложка. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.4 - 180 μmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два. 3. Чутливість не менш 0.4 μmol/l (мкмоль/л). 4. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5 %	паков	1,000

17	Моноклональний реагент анти-А для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1x10 мл)	52532-Анти-А групове типування еритроцитів IVD, антитіла	Набори реактивів для визначення групи крові та резус-належності: Анти-А, 1фл по 10мл. Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rh-, Kell та імунних антитіл. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків блакитного кольору. Містить моноклональні антитіла анти-А класу Ig М в титрі $\geq 1:32$, не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп В(III) і 0(I), виявляє А1 і А2 антигени еритроцитів. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-А - не пізніше 10 s (с). Відтворюваність результатів складає 100%. Загальний термін зберігання не менше 2 років	флак	12,000
18	Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини за системою АВ0 (1x10 мл)	52538-Анти-В групове типування еритроцитів IVD, антитіла	Набори реактивів для визначення групи крові та резус-належності: Анти-В, 1фл по 10мл. Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rh-, Kell та імунних антитіл. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків жовтого кольору Містить моноклональні антитіла анти-В класу Ig М в титрі $\geq 1:32$, не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп А(II) і 0(I). Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-В - не пізніше 10 s (с). Відтворюваність результатів складає 100%. Загальний термін зберігання не менше 2 років	флак	12,000

19	Моноклональний реагент анти-D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus (1x10 мл)	52647-Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла	Набори реактивів для визначення групи крові та резус-належності: Анти-D IgM, 1 фл по 10мл. Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rh-, Kell та імунних антитіл. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією безбарвна або жовтувата рідина містить моноклональні антитіла анти-D класу Ig M в титрі $\geq 1:32$. Гемаглютинуюча активність на площині - не пізніше 60 s (с), має високу гемаглютинуючу активність і надійно виявляє відповідний антиген на еритроцитах як гомо-, так і гетерозиготних фенотипів (в прямій реакції на площині). Моноклональний реагент анти-D Супер специфічен і не дає перехресних реакцій з невідповідними антигенами.. Відтворюваність результатів складає 100%. Загальний термін зберігання не менше 2 років.	флак	12,000
20	Тромбопластин	55983 Протромбіновий час (ПВ) IVD, набір, аналіз утворення згустку	Речовина, що прискорює згортання крові	флак	13,000
21	Набір реагентів для РМП RPR-01	51819 - Treponema pallidum reagin antibody IVD, набір, реакція аглютинації	Антиген кардіоліпіновий призначен для діагностики сифілісу за допомогою реакції мікропреципітації. Склад: Кардіоліпіновий антиген, Холін-хлорид 70%. Позитивний контроль ⁴⁺	шт	5,000
22	Желатину розв'язок 10% (10 ампул)	30598-Набір реагентів для визначення резус-фенотипу	Склад : 10 мл розчину містять желатину медичного 1 г; допоміжні речовини: розчин натрію гідроксиду, натрію хлорид, вода дистильована. ЖЕЛАТИНУ РОЗЧИН 10% Розчин 10% по 10 мл в ампулах № 10	паков	1,000

23	Сечова кислота СпЛ 100	53583 -Сечова кислота IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Склад набору</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент 1. Буфер: фосфат рН 7.4 - 50 mmol/l (ммоль/л); ДХФС - 4 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Ензими: уріказа - 60 U/l (Од/л); пероксидаза - 660 U/l (Од/л); аскорбат оксидаза - 200 U/l (Од/л); 4-амінофеназон - 1 mmol/l (ммоль/л). 3. Стандарт. Водний розчин сечової кислоти - 357 μmol/l (мкмоль/л). 4. Інструкція з використання. 5. Паспорт. <p>Аналітичні характеристики</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Лінійність вимірювального діапазону: 12 - 1200 μmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1(в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два. 2. Чутливість не менш 6 μmol/l (мкмоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5% 	паков	1,000
24	Фарбник по Романовському (1000 мл/флак)	44946- Фарбування за Романовським IVD, набір	Фарбник по Романовському являє собою розчин сухого фарбника азур-еозину і поставляється у флаконах по 1 л та може комплектуватись на замовлення фосфатним буфером для розведення фарби	флак	3,000
25	Фарбник-фіксатор по Май-Грюнвальду (1000 мл/флак)	42959 - Барвник Май-Грюнвальда, IVD	Призначений для фіксації (закріплення клітин на склі) та первинного забарвлення формених елементів крові. Фасування 1 л	флак	3,000
26	Смужки індикаторні Глюкотест №100	54518 - Глюкоза сечі IVD, набір, колориметрич на тест-смужка, експрес-аналіз	Тес-смужки для визначення вмісту глюкози у сечі. Упаковка 100шт	пак	19,000
27	Смужки індикаторні Ацетонтест №50	54519-Кетони сечі IVD, набір, колориметрич на тест-смужка, експрес-аналіз	Тест-смужки для визначення вмісту кетонових тіл у сечі, Упаковка 50 шт	пак	14,000

28	Сечові смужки LabAnalyt 11G	54514 Численні аналіти сечі IVD, набір, колориметрич на тест-смужка, експрес-аналіз	Сечові реагентні смужки URIT 11G забезпечують тести для напівкількісного вимірювання лейкоцитів, кетонів, нітритів, уробіліногенів, білірубину, білку, глюкози, питомої ваги, рН, крові та аскорбінової кислоти в сечі. Використовуються з аналізаторами сечі Uritest-50, 500, 500B, URIT-30/50/180/330/500B/500C.	паков	19,000
29	Пентафан	54514- Численні аналіти сечі IVD, набір, колориметрич на тест-смужка, експрес-аналіз	Тест смужки для визначення крові, кетонів, глюкози, білка, рН в сечі. Упаковка 50шт.	паков	20,000
30	Фільтр червона стрічка d = 150 мм знезол. (100 шт/уп)	35433-Фільтр для механічного очищення води	Діаметр, мм 150 Зольність, мг 1,32-1,62 Ступінь фільтрації ФБ Тип Червона стрічка	паков	2,000
31	Імерсійна рідина для мікроскопії	43550- Фіксує рідина для мікроскопії, IVD	Склад 1. Олія для мікроскопії 1 фл - 100 ml (мл). 2. Інструкція з використання. 3. Паспорт	флак	9,000
32	Реагент «M-30D Diluent» 20л	58237 Буферний розчинник зразків ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи	Прозора рідина. Ізотонічний буферний розчин з фіксованими параметрами рН, електропровідності і осмолярності, призначений для попереднього розведення зразків крові в автоматичних гематологічних аналізатора	паков	1,000
33	Реагент «M-30R Rinse» 20л	63377 -Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД	Пінна рідина блакитного кольору. ферментативний розчин м'якої дії, призначений для автоматичного очищення (без участі медичного персоналу) гідравлічної системи	паков	1,000
34	Реагент «M-30CFL Lyse» 500мл	61165 Реагент для лізису клітин крові ІВД	Прозора рідина. Літичний реагент призначений для лізування еритроцитів крові та перетворення гемоглобіну в комплекс для вимірювання в автоматичних гематологічних аналізатора	паков	2,00
35	Тригліцериди СпЛ 100	53460 – Тригліциди ІВД, набір, ферментний спектрометричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. GOOD рН 6.3 -50 mmol/l (ммоль/л); р-хлорофенол -2 mmol/l (ммоль/л); ЛПЛ -150000 U/l (Од/л); гліцеролкіназа -	паков	2,000

			<p>500 U/l (Од/л); гліцерол-3-оксидаза - 3500 U/l (Од/л); 4-АФ - 0.1 mmol/l (ммоль/л); АТФ - 0.1 mmol/l (ммоль/л). 2. Стандарт. Розчин тригліцеридів – 2.25 mmol/l (ммоль/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт.</p> <p>Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.11 - 11 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножьте результат на два. 2. Чутливість не менш 0.06 mmol/l (ммоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p>		
36	Холестерин ЛПВЩ СпЛ 100	53391 - Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: N, N-біс (2-гідроксиетил)-2-аміноетансульфо кислота - 100 mmol/l (ммоль/л); HDAOS - 0.7 mmol/l (ммоль/л); холестеринестераза ≥ 800 U/l (Од/л); холестериноксидаза ≥ 500 U/l (Од/л); каталаза ≥ 8300 KU/l (КОд/л); оксидаза аскорбінової кислоти ≥ 3000 U/l (Од/л). 2. Реагент 2. Буфер: N, N-біс (2-гідроксиетил) -2-аміноетансульфо кислота 100 mmol/l (ммоль/л); 4-аміноантипирин (4-АА) - 4 mmol/l (ммоль/л); пероксидаза ≥ 30500 U/l (Од/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт.</p> <p>Додаткові реагенти Калібратор Холестерину ЛПВЩ/ЛПНЩ постачається окремо</p> <p>Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.1 - 3.87 mmol/l (ммоль/л).</p>	паков	2,000
37	Холестерин ЛПНЩ СпЛ 100	53395 - Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: PIPES - 50 mmol/l (ммоль/л); холестеринестераза ≥ 600 U/l (Од/л); холестериноксидаза ≥ 500 U/l (Од/л); каталаза ≥ 600 U/l (Од/л); N-етил-N-(2-гідрокси-3-сульфопропіл)-3-метилаланін (TOOS) - 2 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Буфер: PIPES - 50 mmol/l (ммоль/л); 4-аміноантипурин (4-АА) - 4 mmol/l (ммоль/л); пероксидаза ≥ 4000 U/l (Од/л).</p>	паков	2,000

			<p>3. Інструкція з використання.</p> <p>4. Паспорт.</p> <p>Додаткові реагенти Калібратор Холестерину ЛПВЩ/ЛПНЩ постачається окремо</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.25 - 25.8 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 2.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.25 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p>		
38	ЛПНЩ КАЛІБРАТО Р	53356- Множинні ліпідні аналіти IVD, калібратор	<p>Характеристика СпЛ ЛВЩ/ЛНЩ Калібратор - ліофілізована людська сироватка. Призначений для побудови калібрувального графіка при визначенні концентрації ХС ЛПВЩ та/або ЛПНЩ ручними методами або на автоматичних аналізаторах.</p> <p>Склад Людська сироватка. Біологічні добавки</p>	паков	1,000

З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, надати оригінали гарантійних листів виробників або їх офіційних представників (якщо їх повноваження поширюються на територію України), якими підтверджується те, що Учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб Замовника у відповідній до вимог цієї документації, кількості, якості та у встановлені терміни. Гарантійний лист виробника повинен містити посилання на повну назву учасника, номер оголошення та номер офіційного видання з питань державних закупівель, де оприлюднене це оголошення, а також назву предмету закупівлі згідно з оголошення

Лот №2 : Витратні матеріали до гематологічного аналізатора за кодом ДК 021:2015
33690000-3 Лікарські засоби різні

№	Назва предмету закупівлі	НК 024:2019	Од. вим.	Технічні вимоги реагентів до аналізатору	кіль-ть
1	Розчин ізотонічний, фасування: 20літрів до гематологічного аналізатору Rayto RT7600	42651-буферний ізотонічний сольовий розчин.	Шт.	<p>Призначення: Для розведення при підрахунку числа та розміру клітин у гематологічних аналізаторах</p> <p>Характеристика: Буферний водний розчин з фіксованими параметрами рН, електропровідності (мікроСіменс на см) та осмолярності (міліОсмоль на кг). Безбарвна рідина.</p> <p>Об'єм фасування, л : 20 л.</p> <p>Упаковка: М'який пластиковий контейнер, поміщений у картонну коробку</p> <p>Розмір зовнішньої картонної упаковки (Ш х Д х В), мм: 310 x 310 x 295</p> <p>Внутрішній діаметр горловини контейнеру, мм: 32</p> <p>Загальний термін придатності, місяців: 24</p> <p>Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів 90</p> <p>Температура зберігання,С: 4-35</p> <p>Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: : назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування</p>	10
2	Лізуючий розчин, фасування: 1л До гематологічного аналізатору Rayto RT7600	61165 – реагент для лізису клітин крові ІВД.	шт	<p>Призначення : Для руйнування еритроцитів крові при підрахунку лейкоцитів</p> <p>ХАРАКТЕРИСТИКА:Водний розчин з фіксованими параметрами рН. Безбарвна рідина</p> <p>Об'єм фасування, л: 1000мл</p> <p>Пакування: Пластиковий флакон</p> <p>Розмір флакону (Ш х Д х В), см : 76x 75 x 225</p> <p>Внутрішній діаметр горловини флакону,мм : 25</p> <p>Кришка: З контролем першого вскриття</p> <p>Температура зберігання,С: 4-35</p> <p>Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування</p> <p>Загальний термін придатності, місяців: 24</p> <p>Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів: 90</p>	20
3	Розчин для	58236 –	шт	Призначення : Для очищення рідинно-	20

	промивання, фасування: 1літр до гематологічного аналізатору Rayto RT7600	буферний промивання та розчин ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи.		<p>провідних магістралей у гематологічних аналізаторах</p> <p>ХАРАКТЕРИСТИКА: Буферний водний розчин з фіксованими параметрами рН, електропровідності (мікроСіменс на см) та осмолярності (міліОсмоль на кг) . Рідина синього кольору</p> <p>Об'єм фасування, л: 1</p> <p>Пакування: Пластиковий флакон</p> <p>Розмір флакону (Ш x Д x В), см: 75 x 75 x 225</p> <p>Внутрішній діаметр горловини флакону,мм : 25</p> <p>Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: : назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування.</p> <p>Температура зберігання,С: 4-35</p> <p>Загальний термін придатності, місяців: 36</p> <p>Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів: 90</p>	
4	Розчин для очистки, фасування: 50мл для Rayto RT7600 та Mindray BC2800	58236 – буферний промивання та розчин ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи.	шт	<p>Призначення: стабілізований і мікро-відфільтрований концентрований розчин гіпохлориту для інтенсивного очищення, полоскання і промивки капілярів, трубок і камер гематологічних аналізаторів. Знімає залишок крові і опади ліпопротеїдів на гематологічних аналізаторах.</p> <p>Характеристика: Прозора безбарвна рідина</p> <p>Об'єм фасування, л : 0,05.</p> <p>Пакування: Пластиковий флакон</p> <p>Загальний термін придатності, місяців: 24</p> <p>Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів 90</p> <p>Температура зберігання,С: 4-35</p> <p>Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування.</p>	1
5	Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2,5 мл (1 норма)	30531 – гематологічний контроль/калібратор.	шт	<p>Призначення :Для оцінки точності та достовірності результатів, отриманих на гематологічних аналізаторах.</p> <p>Об'єм фасування, мл-2,5</p> <p>Температура зберігання,С- 2-8</p> <p>Наявність у паспорті атестованих значень: для Rayto RT7600 та Mindray BC2800</p> <p>Загальний термін придатності, місяців : 6</p> <p>Гарантований термін придатності після</p>	2

				вскриття, днів – 30 Кількість атестованих показників -12	
6	Розчин ізотонічний, фасування: 20літрів до гематологічного аналізатору Mindray BC2800	42651 — Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD	шт	Призначення: Для розведення при підрахунку числа та розміру клітин у гематологічних аналізаторах Характеристика: Буферний водний розчин з фіксованими параметрами рН, електропровідності (мікроСіменс на см) та осмолярності (міліОсмоль на кг). Безбарвна рідина. Об'єм фасування, л : 20 л. Упаковка: М'який пластиковий контейнер, поміщений у картонну коробку Розмір зовнішньої картонної упаковки (Ш x Д x В), мм: 310 x 310 x 295 Внутрішній діаметр горловини контейнеру, мм: 32 Загальний термін придатності, місяців: 24 Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів 90 Температура зберігання,С: 4-35 Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: : назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування	2
7	Лізуючий розчин, фасування: 500мл До гематологічного аналізатору Mindray BC2800	61165 — Реагент для лізису клітин крові ІВД	шт	Призначення : Для руйнування еритроцитів крові при підрахунку лейкоцитів ХАРАКТЕРИСТИКА:Водний розчин з фіксованими параметрами рН. Безбарвна рідина Об'єм фасування, л: 500 мл Пакування: Пластиковий флакон Розмір флакону (Ш x Д x В), см : 17 x 17 x 19 Внутрішній діаметр горловини флакону,мм : 30 Кришка: З контролем першого вскриття Температура зберігання,С: 4-35 Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування Загальний термін придатності, місяців: 24 Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, днів: 90	2
8	Детергент-ополіскувач,	58236 — Буферний	шт	Призначення : Для автоматичного промивання після закінчення підрахунку	2

	фасування: 20лдо гематологічно го аналізатору Mindray BC2800	промиванн я та розчин ІВД, автоматичн і / напівавтом атичні системи		числа та розміру клітин у гематологічних аналізаторах ХАРАКТЕРИСТИКА: Буферний водний розчин з фіксованими параметрами рН. Безбарвна рідина. Об'єм фасування, л : 20 л. Упаковка: М'який пластиковий контейнер, поміщений у картонну коробку Розмір зовнішньої картонної упаковки (Ш х Д х В), мм: 310 x 310 x 295 Внутрішній діаметр горловини флакону,мм : 32 Склад продукту: ПАР < 1.0%, Сульфат натрію <2.0%, Хлорид натрію <0.025% , Запобіжні речовини <0.15%, Протимікробні речовини <0.2%, Стабілізатори <0.04% . Продукт повинен мати відповідне маркування із обов'язковим зазначенням наступної інформації: : назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування	
--	---	--	--	---	--

Перелік документів, які повинен надати учасник для підтвердження технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

1. Запропонований учасником товар повинен бути зареєстрованим та дозволеним до застосування в Україні у встановленому законодавством порядку. Учасник повинен надати документи, що підтверджують проведення оцінки відповідності запропонованого товару вимогам технічного регламенту (копія сертифікату, або свідоцтва, або декларації відповідності) на товар, що закуповується та/або іншого документу, який підтверджує, що якість товару відповідає встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства України (державним стандартам (технічним умовам) ДСТУ при поставці товару. Надається гарантійний лист.

2. Постачання товару, що є предметом закупівлі здійснюється за рахунок Постачальника за адресою Замовника на підставі заявок (за телефоном, або письмово).

3. Термін поставки товару повинен становити не більше 10 днів з моменту отримання заявки від Замовника (усно, письмово, листом або за допомогою факсимільних заходів). Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про термін поставки.

4. Термін придатності товару повинен складати на момент поставки не менше як 75% від встановленого виробником загального терміну зберігання. З меншим терміном придатності допускається тільки за згодою Замовника;

5. До медичної установи разом з кожною партією товару повинна надаватися супровідна первинна документація (накладна та інші супроводжувальні документи згідно із законодавством).

6. Якщо у технічному завданні міститься посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника читати "або еквівалент".

Обсяги визначено відповідно до очікуваної потреби, обрахованої Замовником на основі фактичного використання у попередньому році.

7. Вид та ідентифікатор процедури закупівлі: Відкриті торги (з особливостями), UA-2023-03-27-010336-a

8. Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі: 229 000,00 грн. (Двісті двадцять дев'ять тисяч гривень 00 коп.) з ПДВ, Кошти НСЗУ. Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі обумовлено відповідно до наказу Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України 18.02.2020 № 275 «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі» на підставі аналізу загальнодоступної інформації про ціну, отриману з відкритих джерел.

9. Місце поставки товару або обсяг виконання робіт чи надання послуг: КНП КРР «Кропивницька ЦРЛ», м. Кропивницький, вул. Олега Паршутіна, 5.

10. Строк поставки товарів, виконання робіт чи послуг: до 31.12.2023 року.

11. Лабораторні реактиви та витратні матеріали до гематологічного аналізатора необхідна для проведення лабораторних обстежень в лікарні. Для забезпечення роботи автоматичного гематологічного аналізатора потрібно придбати реактиви та витратні матеріали. Якісні та технічні характеристики товару розроблені відповідно до технічних норм, правил, стандартів, діючих на території України.

Уповноважена особа

Шелюженко К.О.