

## ДК 021:2015: 33690000-3 – «Лікарські засоби різні»

№	НАЗВА	Одн.виміру	К-сть	Відповідність заданим вимогам
1	55983-Протромбіновий час (ПВ) IVD, набір, аналіз утворення згустку <b>Рена Упластин</b> . Тромбопластин (з головного мозку кролика) для визначення протромбінового часу. 8 мл № 3 в комплекті з контрольною плазмою. Склад набору: тромбопластин МІЧ (1,1-1,2) 8 мл (1 фл. 40-80 визн.) - 3 флакони, плазма контрольна, ліофільно висушена, 1 мл - 1 флакон. 120-240 визначень в комплекті з контрольною плазмою. ТМ «РенаУ»	шт.	30	
2	<b>Набір Глюкоза - Ф</b> 200 мл «Філісіт»	наб	5	
3	<b>Гемоглобін</b> (ціанідний з калібратором ) 2000 мл «Філісіт»	наб	30	
4	Діагностичний моноклональний реагент анти-А для визначення групи крові людини за системою АВО <b>Анти-А</b> (Діагностичний моноклональний реагент анти-А IgM, флакон 10 мл, термін придатності 2 роки ) Одне або кілька антитіл, здатних зв'язуватися зі специфічними антигенними детермінантами для аналізування клінічного зразка, щоб виявити еритроцитарні антигени групи А [ABO001] методом аглютинації. 52532 ПП <b>Групотест</b>	фл	25	
5	Діагностичний моноклональний реагент анти-В для визначення групи крові людини за системою АВО, <b>Анти -В</b> (Діагностичний моноклональний реагент анти-В для визначення групи крові людини за системою АВ0(10мл) термін придатності 2 роки ) Одне або кілька антитіл, здатних зв'язуватися зі специфічними антигенними детермінантами для аналізування клінічного зразка, щоб виявити еритроцитарні антигени групи В [ABO002] методом аглютинації. 52538 <b>ПП Групотест</b>	фл	25	
6	Діагностичний моноклональний реагент анти-Д для визначення групи крові людини за системою Rhesus, <b>Анти Д</b> (Діагностичний моноклональний реагент анти-Д IgM, флакон 10 мл, термін придатності 2 роки) Одне або кілька антитіл, здатних зв'язуватися зі специфічними антигенними детермінантами для аналізування клінічного зразка, щоб виявити Rh (D) [RH001], еритроцитарних антигенів з системи груп крові резус-фактор (Rhesus), методом аглютинації. 52647	фл	25	

	<b>ПП Групотест</b>			
7	<b>Азофенол С</b> (прихована кров, залишки миючих засобів, жирові забруднення)	шт	20	
8	<b>Смужки індикаторні Стерилан 180/60</b> №1000 Індикатор стерилізації для контролю параметрів Стерилізація гарячим повітрям В одній упаковці- 1000 індикаторів	шт	1000	
9	<b>Набір тес-смужок для рівня глюкози №50</b> до Глюкометра <b>SensoLite Nova Plus</b>	наб	80	
10	Тест-смужки до глюкометра <b>Neo</b> <b>Тест-смужки для визначення глюкози в крові Neo №50</b> 1) Загальні вимоги: Система повинна відповідати вимогам стандарту EN ISO 15 197:2015 та повинна мати ежектор для автоматичного видалення смужки. Тест смужки мають бути призначені для використання з приладом для кількісного вимірювання рівня глюкози в свіжій капілярній цільній крові. Розмір зразка крові повинен бути не більше ніж 0,8 мкл. Термін придатності після відкриття флакону має складати не менше ніж 5 місяців. Тест смужка повинна містити фермент-реагент Глюкозооксидаза, що взаємодіє лише з глюкозою крові, тобто є глюкозо-специфічним. Тест-смужка повинна містити: глюкозодегідрогеназа < 25МЕ, медіатор < 300 мкг. Флакон повинен містити вологопоглинач. Діапазон вимірювань має складати от 1,1 до 33,3 ммоль/л. Упаковка повинна містити не менше 2 флаконів по 25 тест смужок.	наб	50	
11	<b>Тест для виявлення сифілісу, W34-C4P, №1 «Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd.»</b> Загальний термін придатності: не менше 24 місяці. Процедура тестування проводиться при температурі 10 – 30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури. Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка, плазма. Отримання результатів: 15 – 30 хв. Чутливість: дорівнює 100,00% Специфічність: не нижче 98,00% Зберігання: як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (t від +2 до +30° С) Тест – системи мають формат тест – касети та кожен тест має бути індивідуально укомплектований необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером або небулою з реагентом у кожному тесті, скарифікатором та спиртовою серветкою, інструкцією українською мовою.	шт	500	
12	<b>Тест для виявлення Гепатиту С (HCV), W005-С, НК 024:2019 30829</b>	шт	1000	

	<p><b>Тест для виявлення Гепатиту С (HCV), W005-С, №1</b>  <b>«Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd.»</b></p> <p>Загальний термін придатності: не менше 24 міс</p> <p>Процедура тестування проводиться при температурі 10 – 30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури.</p> <p>Зразок для аналізу: цільна венозна кров, капілярна кров, сироватка, плазма.</p> <p>Отримання результатів: 15 – 30 хв.</p> <p>Чутливість: не нижче 99,00%</p> <p>Специфічність: не нижче 99,00%</p> <p>Зберігання: як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (t від +2 до +30° С)  Тест – системи мають формат тест – касети та кожен тест має бути індивідуально укомплектований необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером або небулою з реагентом у кожному тесті, скарифікатором та спиртовою серветкою інструкцією українською мовою.</p>			
13	<p><b>Тест для виявлення Гепатиту В (HBsAg), W003-С, НК 024:2019 30830</b>  <b>Тест для виявлення Гепатиту В (HBsAg), W003-С, №1</b>  <b>«Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd.»</b></p> <p>Загальний термін придатності: не менше 24 міс</p> <p>Процедура тестування проводиться при температурі 10 – 30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури.</p> <p>Зразок для аналізу: цільна венозна кров, капілярна кров, сироватка, плазма.</p> <p>Отримання результатів: 15 – 30 хв.</p> <p>Чутливість: не нижче 99,00%</p> <p>Специфічність: не нижче 99,00%</p> <p>Зберігання: як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (t від +2 до +30° С)  Тест – системи мають формат тест – касети</p>	шт	1000	

	та кожен тест має бути індивідуально укомплектований необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, буфером або небулою з реагентом у кожному тесті, скарифікатором та спиртовою серветкою, інструкцією українською мовою.			
14	<p><b>Комбінований тест для виявлення ВІЛ1/2, гепатиту С, гепатиту В (HBsAg), гепатиту В (HBsAb), сифілісу, W027-C</b> Код НК 024:2019 62052</p> <p><b>Комбінований тест для виявлення ВІЛ1/2, гепатиту С, гепатиту В (HBsAg), гепатиту В (HBsAb), сифілісу, W027-C., №1</b> «Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd.»</p> <p>Загальний термін придатності: не менше 24 міс Процедура тестування проводиться при температурі 15–30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури. Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка, плазма Отримання результатів: 15 – 30 хв.</p> <p>Чутливість тесту на ВІЛ1/2 дорівнює 100% Специфічність тесту на ВІЛ дорівнює 100% Чутливість тесту на HCV дорівнює 100%, Специфічність тесту на HCV не нижче 99,90 % Чутливість тесту на гепатит В (HBsAg) дорівнює 100% Специфічність тесту на гепатит В(HBsAg) не нижче 99,90% Чутливість тесту на гепатит В (HBsAb) не нижче 97,30% Специфічність тесту на гепатит В(HBsAb) не нижче 99,20% Чутливість тесту для виявлення сифілісу дорівнює 100,00% Специфічність тесту для виявлення сифілісу не нижче 98,00%</p> <p>Зберігання: як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (t від +2 до +30° С) Тест – системи мають формат тест – касети та індивідуально укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, розчинником у буфері або у небулі у кожному саше разом з тестом; двома автоматичними ланцетами та двома спиртовими серветками, інструкцією українською мовою.</p>	шт	5	
15	<b>Комбінований тест для виявлення ВІЛ (HIV), гепатиту С (HCV), гепатиту В (HBsAg), гепатиту В (HBsAb) та сифілісу</b>	шт	5	

	<p><b>(Syphilis), MI-W45,</b> Код НК 024:2019 62052 Комбінований тест для виявлення ВІЛ (HIV), гепатиту С (HCV), гепатиту В (HBsAg), гепатиту В (HBcAb) та сифілісу (Syphilis), MI-W45, Assure Tech. (Hangzhou) Co., Ltd.</p> <p>Загальний термін придатності: не менше 24 міс Процедура тестування проводиться при температурі 15–30 С. Тест-касета, зразок та буфер мають бути доведені до вказаної температури. Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка, плазма Оцінити результат тесту через 15 хвилин.</p> <p>Чутливість тесту на ВІЛ1/2 дорівнює 100% Специфічність тесту на ВІЛ дорівнює 99,9% Чутливість тесту на HCV дорівнює 99,80%, Специфічність тесту на HCV не нижче 99,90 % Чутливість тесту на гепатит В (HBsAg) дорівнює 99,90% Специфічність тесту на гепатит В(HBsAg) не нижче 99,90% Чутливість тесту на гепатит В (HBcAb) не нижче 96,40% Специфічність тесту на гепатит В(HBcAb) не нижче 97,00% Чутливість тесту для виявлення сифілісу дорівнює 99,60% Специфічність тесту для виявлення сифілісу не нижче 99,10%</p> <p>Зберігання: як при кімнатній температурі, так і в умовах побутового холодильника (t від +2 до +30° С) Тест – системи мають формат тест – касети та індивідуально укомплектовані необхідними складовими для проведення тестування: одноразовою піпеткою, розчинником у буфері або у небулі у кожному саше разом з тестом; двома автоматичними ланцетами та двома спиртовими серветками, інструкцією українською мовою.</p>			
	<b>Очікувана вартість</b>			<b>215 000,00</b>

### МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

Товар повинен відповідати медико - технічним вимогам вказаним в даній документації.

Товар повинен бути новим, без зовнішніх пошкоджень. При поставці повинна додержуватись цілісність оригінальної упаковки з необхідними реквізитами виробника.

Весь товар повинен мати інструкцію з його використання, викладену українською мовою та затверджену належним чином - учасник надає документ в складі тендерної пропозиції

Термін постачання товару складає не більше, ніж 5 робочих днів з дня отримання заявки  
Замовника -учасник надає документ в складі тендерної пропозиції

Всі вироби, що пропонуються, повинні мати відповідні сертифікати якості або сертифікати відповідності державної системи сертифікації - учасник надає документ в складі тендерної пропозиції і (сертифікати повинні надаватися при поставці товару).

Постачальник має надати таблицю відповідності медико-технічним вимогам запропонованого товару.

Запропонований товар має бути дозволений до застосування в медичній практиці та обігу в Україні (надати завірені належним чином копії документів, які посвідчують реєстрацію та якість товару (сертифікати якості, висновки СЕС, свідоцтво про державну реєстрацію тощо).

Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.

Термін придатності на момент поставки повинен складати не менше 80% від загального терміну придатності, визначеного виробником.

Учасник зобов'язаний забезпечити поставку (доставку) до дверей Замовника згідно заявки.

Якість товарів повинна відповідати вимогам, встановленим до нього загальнообов'язковими на території України нормами і правилами, і підтверджуватися сертифікатом якості, відповідності, висновком санітарно-гігієнічної експертизи, тощо.

Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати довідку про технічні, якісні та інші характеристики, складену у довільній формі (за власним підписом і печаткою), що повинна містити вичерпні відомості щодо технічних, якісних та інших вимог до предмета закупівлі, встановленим замовником, із зазначенням та наданням у складі пропозиції документів, які підтверджують ці вимоги.

Постачальник не має права поставляти Товар з наявністю дефектів та після закінчення терміну державної реєстрації. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування Товару. Товар, отриманий в неналежній упаковці, має бути замінений постачальником за власний рахунок впродовж 3-х робочих днів з дати постачання.

На вимогу замовника учасник-кандидат на перемогу повинен безкоштовно надати зразки запропонованих товарів для можливості оцінки їх якості. У разі виявлення незадовільної якості товарів, пропозиція учасника відхиляється.

Враховуючи особливості діяльності та статусу замовника торгів:

Доставка замовленої продукції проводиться малими партіями за адресою замовника торгів (передання в руки уповноваженій особі закладу) спеціально обладнаним транспортом Постачальника з дотриманням санітарно-гігієнічних умов зберігання.

Постачання замовленої продукції здійснюється протягом 1-3 робочих днів від часу надходження заявки постачальнику засобами міського телефонного (факсимільного) зв'язку

