

Додаток 2
до наказу «Про удосконалення та оптимізацію
організації і підготовки закупівель товарів, робіт та послуг
в МРЦ МВС України «Миргород»» від 26.12.2025 № 112/Г

ЗАТВЕРДЖЕНО
наказом МРЦ
МВС України «Миргород»
від 26 грудня 2025 року № 112/Г

ОБГРУНТУВАННЯ

*технічних та якісних характеристик закупівлі товару, розміру бюджетного
призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі
(оприлюднюється на виконання постанови КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про
ефективне використання державних коштів» (зі змінами))*
Відкриті торги з особливостями

**ДК 021-2015 (CPV) 33690000-3 - Лікарські засоби різні
(лабораторні реактиви)**

| | |
|---|---|
| повне найменування | Медичний реабілітаційний центр МВС України «Миргород» (далі Замовник) |
| місцезнаходження | 37600, Полтавська обл., м. Миргород, вул. Федорченка Олександра, 60 |
| ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб – підприємців та громадських формувань | 08733819 |
| категорія замовника | юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади. |

Очікувана вартість закупівлі обрахована відповідно до примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої Наказом Мінекономіки № 275 від 18.02.2020 р. шляхом самостійного моніторингу як середнє значення вартості предмета закупівлі та методом порівняння ринкових цін з спеціалізованих торговельних майданчиків – інтернет ресурсів, що містять інформацію про повну характеристику товару та цін конкретного товару і становить **30 083,00 грн.**

Розмір бюджетного призначення: 30 083,00 з ПДВ згідно з планом кошторисних асигнувань Замовника.

ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ І ЯКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ
до предмету закупівлі

**ДК 021-2015 (CPV) 33690000-3 - Лікарські засоби різні
(лабораторні реактиви)**

| № з/п | Найменування товару/послуг/робіт | Одиниця виміру | Кількість |
|-------|--|----------------|-----------|
| 1 | Сечовина СпЛ 100 | паков | 1 |
| 2 | Креатинін СпЛ 200 | паков | 1 |
| 3 | Тимолова проба СпЛ 1000 | паков | 1 |
| 4 | Холестерин СпЛ 200 | паков | 1 |
| 5 | Аланінамінотрансфераза-кін.СпЛ (АЛТ-кін.СпЛ) 500 | паков | 1 |
| 6 | ПЧ-тест (100 визн) | паков | 1 |
| 7 | Фібриноген-тест (100 визн) | паков | 1 |
| 8 | Плазма-контроль Клот Н, 4 параметри | флак | 1 |
| 9 | Сечова кислота СпЛ 100 | паков | 1 |
| 10 | Азопірам СпЛ | паков | 1 |
| 11 | СпЛ Контроль сечі - ССК з калібраторами | паков | 1 |
| 12 | СРБ - латекс-тест | паков | 1 |
| 13 | РФ - латекс-тест | паков | 1 |
| 14 | Ділюент 10 L для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний | паков | 4 |
| 15 | Детергент 5 L для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний | паков | 2 |
| 16 | Очищуючий засіб 100 ml для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний | пляш | 1 |
| 17 | Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2,5 мл (1 Норма) | шт | 1 |

Для Учасників, які братимуть участь у тендері на закупівлю **ДК 021-2015 (CPV) 33690000-3 - Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви)**, Замовник визначає наступне:

Умови поставки: протягом 7 діб з дня отримання заявки

Термін поставки: 31.12.2026 р.

Місце поставки: вул. Федорченка Олександра, 60, м. Миргород, Полтавська область.

Вимоги до транспортування: доставка транспортом постачальника

Транспортні витрати: покладаються на постачальника, за його рахунок.

Тара, упаковка, маркування: поставка предмету закупівлі здійснюється в упаковці, придатній для його транспортування і такої, що відповідає встановленим в Україні стандартам або технічним умовам, і забезпечує, за умов належного поводження з вантажем, захищеність предмету закупівлі під час транспортування і збереження.

Оплата товару: післясплата, 60 банківських днів

Якість та безпечність предмету закупівлі: якість предмету закупівлі повинна відповідати діючим на території України державним стандартам.

Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі.

| № п/п | Торговельна назва | Код за класифікатором медичних виробів НК | НК031:2024 - Код EMDN | Технічні вимоги | Од. вим. | Кількість |
|-------|-------------------|---|-----------------------|-----------------|----------|-----------|
|-------|-------------------|---|-----------------------|-----------------|----------|-----------|

| | | | | | | |
|---|-------------------------------|--|--|---|-------|---|
| | | 024:2023 | | | | |
| 1 | Сечовина СпЛ 100 | 53587- Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотомет ричний аналіз | W01010204- СЕЧОВИНА/ АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ | Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: фосфат - 50 mmol/l (ммоль/л); ЕДТА - 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 U/ml (Од/мл). 4. Стандарт. Водний розчин сечовини. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 2- 33.3 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. 2. Чутливість не менш 2 mmol/l (ммоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Фасування: 200 мл/100 визн | паков | 1 |
| 2 | Креатинін СпЛ 200 | 53251- Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектроф отометричний аналіз | W01010207- КРЕАТИНІН | 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. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 30 - 885 μmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. 2. Чутливість не менш 30 μmol/l (мкмоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. Фасування: 300 мл/200 визн | паков | 1 |
| 3 | Тимолова проба СпЛ 1000 | 43203 - Набір для проведення тимолової проби | W01010227- ТИМОЛ | Склад набору 1. Реагент 1. Концентрований розчин тимоли. 2. Реагент 2. Сірчана кислота – 2.5 mol/l (моль/л). 3. Реагент 3. Барію хлорид – 48 mmol/l (ммоль/л). Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.5 - 20 S-H. Відхилення від лінійності не перевищує 10 %. 2. Чутливість не менш 0.5 S-H. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10 %. Фасування: 330 визн | паков | 1 |
| 4 | Холестерин СпЛ 200 | 53359- Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний | W01010205 - ХОЛЕСТЕРИ Н | Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: PIPES pH 6.9 - 90 mmol/l (ммоль/л); фенол - 26 mmol/l (ммоль/л); холестеринестераза - 1000 U/l (Од/л); холестериноксидаза - 300 U/l (Од/л), пероксидаза - 650 U/l (Од/л); 4- амінофеназон – 0.4 mmol/l (ммоль/л). 2. Стандарт. Розчин холестерину. Аналітичні характеристики | паков | 1 |

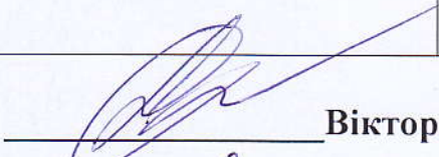
| | | | | | | |
|---|--|--|---|---|-------|---|
| | | спектрофотометричний аналіз | | <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.25 - 20 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.25 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p> <p>Фасування: 200 мл/200 визн</p> | | |
| 5 | Аланінамінотрансфераза-кін.СпЛ (АЛТ-кін.СпЛ) 500 | 52923 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | W01010103 - АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА | <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.8 - 100 mmol/l (ммоль/л), ЛДФ - 1200 U/l (Од/л), L-аланін – 500 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Субстрат: NADH – 0.18 mmol/l (ммоль/л), α-кетоглутарат - 15 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 4 - 260 U/l (Од/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 7 %.</p> <p>2. Чутливість не менш 4 U/l (Од/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%.</p> <p>Фасування: 500 мл/500 визн</p> | паков | 1 |
| 6 | ПЧ-тест (100 визн) | 55983-Протромбіновий час (ПВ) IVD,(діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | W0103020202 -ФАКТОР ЗСІДАННЯ II (ПРОТРОМБІН) | <p>ПЧ-тест призначений для оцінки протромбінового часу згортання. Вимірювання проводять на коагулометрі або мануально. Визначення протромбінового часу, використовується для тестування факторів протромбінового комплексу (II - протромбіну, V, VII, X) і контролю за лікуванням антикоагулянтами непрямої дії.</p> <p>Склад набору</p> <p>1. Тромбопластин-кальцієвий реагент, 10 ml (мл) - 1 фл. Міжнародний індекс чутливості (МІЧ) 0,8-1,2.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>Протромбіновий час в контрольній плазмі з атестованим значенням в нормальній області, s (с) 8-15</p> <p>Коефіцієнт варіації результатів визначення протромбінового часу не перевищує 10%.</p> <p>Допустимий розкид результатів визначення протромбінового часу в одній пробі плазми крові різними наборами однієї серії не перевищує 10%.</p> <p>Гарантійний термін зберігання становить 18 mth (міс.) з дня виготовлення набору.</p> <p>Після відкриття флакону рідкий тромбопластин-кальцієвий реагент може використовуватись при температурі 37 °C не більше 1 d (доб), при кімнатній температурі 18-25 °C не більше 7 d (доб) або не більше 30 d (доб) при температурі 2-8 °C.</p> | паков | 1 |
| 7 | Фібриноген-тест (100 визн) | 55997-Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку | W0103020201 -АНАЛІЗИ НА ФІБРИНОГЕН (ФАКТОР I) | <p>Набір призначений для швидкого кількісного визначення змісту фібриногену в плазмі крові (хронометричний метод по Clauss) на коагулометрі.</p> <p>Склад набору</p> <p>1. Тромбін 10 ml (мл) - 1 фл.</p> <p>2. Буфер, 2 фл. по 20 ml (мл) - 2 фл.</p> <p>3. Калібратор, на 1 ml (мл) - 1 фл.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>Лінійність визначення: 1.3 - 8.0 g/l (г/л).</p> <p>Коефіцієнт варіації результатів визначення</p> | паков | 1 |

| | | | | | | |
|----|---|---|---|--|-------|---|
| | | | | <p>концентрації фібриногену не перевищує 10%.</p> <p>Коефіцієнт варіації результатів визначення концентрації фібриногену не перевищує 10%. Допустимий розкид результатів визначення концентрації фібриногену в одній пробі плазми різними наборами однієї серії не перевищує 10%.</p> <p>Гарантійний термін зберігання становить 12 mth (міс.) з дня виготовлення набору.</p> <p>Тромбін: Після відкриття при 2-8°C: 20 d (доб)</p> <p>Фасування: 100 визн.</p> | | |
| 8 | Плазма-контроль Клот Н, 4 параметри | 30590 Набір реагентів для вимірювання множинних чинників згортання IVD (діагностика in vitro) | W0103020702 - КОНТРОЛЬН А ПЛАЗМА ДЛЯ ГЕМОСТАЗУ | <p>Контрольна плазма з нормальним діапазоном значень «Плазма-контроль Клот Н, 4 параметри» застосовується для контролю якості аналізів при дослідженні системи гемостазу. Використовується в наступних тестах: АПТЧ/АЧТЧ; протромбіновий час; тромбіновий час; фібриноген (методом Клаусса).</p> <p>Склад набору</p> <p>1. Плазма-контроль Клот Н, 4 параметри, , на 1 ml (мл) – 1 фл.</p> <p>Гарантійний термін зберігання становить 15 mth (міс) з дня виготовлення набору.</p> <p>Наявна можливість заморожування</p> <p>Фасування: 1 мл</p> | флак | 1 |
| 9 | Сечова кислота СпЛ 100 | 53583 -Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | W01010232 - СЕЧОВА КИСЛОТА | <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: фосфат рН 7.4 - 50 mmol/l (ммоль/л); ДХФС - 4 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Реагент 2. Ензими: урікази - 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).</p> <p>3. Стандарт. Водний розчин сечової кислоти. Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 12 - 1200 μmol/l (мкмоль/л).</p> <p>2. Відхилення від лінійності не перевищує 5%.</p> <p>2. Чутливість не менш 12 μmol/l (мкмоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p> <p>Фасування:</p> | паков | 1 |
| 10 | Азопірам СпЛ | 54547-Скринінг біологічних рідин на приховану кров IVD (діагностика in vitro), набір, хромогенний аналіз, експрес-аналіз | W01010499 - СКРИНІНГ КЛІН. ХІМ. ЛАБ. РЕАКТИВИ – ІНШЕ | <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Амідопірін.</p> <p>2. Реагент 2. Анілін солянокислий.</p> <p>Фасування: 2000 визн</p> | паков | 1 |
| 11 | СпЛ Контроль сечі - ССК з калібраторами | 30219-Множинні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro) | W0101060206 01- КОНТРОЛЬН І МАТЕРІАЛИ | <p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Контроль 1 рівня. Точне значення концентрації білка, глюкози та рН вказано в сертифікаті якості</p> <p>2. Реагент 2. Контроль 2 рівня. Точне</p> | паков | 1 |

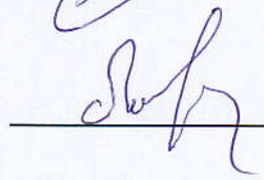
| | | | | | | |
|----|---|---|--|--|-------|---|
| | | vitro), контрольний матеріал | ДЛЯ АНАЛІЗУ СЕЧІ | значення концентрації білка, глюкози та рН вказано в сертифікаті якості 3. Реагент 3. Калібратор 1 з концентрацією білку 0.1 g/l (г/л). 4. Реагент 4. Калібратор 2 з концентрацією білку 0.2 g/l (г/л). 5. Реагент 5. Калібратор 3 з концентрацією білку 0.4 g/l (г/л). 6. Реагент 6. Калібратор 4 з концентрацією білку 0.8 g/l (г/л). Аналітичні характеристики 1. Коефіцієнт варіації для Білка 10%. 2. Коефіцієнт варіації для Глюкози 5%. Контрольний матеріал готовий до використання. Усі компоненти набору стабільні до закінчення терміну придатності, не менше 12 міс Фасування: 8x10 мл | | |
| 12 | СРБ - латекс- тест | 63234 - С- реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглотинація, експрес-аналіз | W01021109- С- РЕАКТИВНИ Й БЛОК | Склад набору 1.Латексна суспензія. 2.Розчинник. 3.Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 mg/l (мг/л). 4.Негативний контроль. 5.Палички для перемішування. 6.Тестовий слайд. Аналітичні характеристики Аналітична чутливість тесту становить 5- 10 mg/l (мг/л). Ефект прозони не спостерігається до 1600 mg/l (мг/л). Діагностична чутливість: 95 %. Діагностична специфічність: 96%. Фасування: 200 визн | паков | 1 |
| 13 | РФ - латекс- тест | 55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглотинації | W01021110 - РЕВМАТОЇД НІ ФАКТОРИ | Склад набору 1.Латексна суспензія. 2.Розчинник. 3.Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 IU/ml (МОд/мл). 4.Негативний контроль. 5.Палички для перемішування. 6.Тестовий слайд. Аналітичні характеристики Чутливість тесту становить 6-16 IU/ml (МОд/мл). Ефект прозони не спостерігається до 1500 IU/ml (МОд/мл). Діагностична чутливість: 100 %. Діагностична специфічність: 100%. Фасування: 200 визн | паков | 1 |
| 14 | Ділюент 10 L для LabAnalut 3-Part Аналізатор Гематологічн ий | 58237Буферни й розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматич ні системи | W0103010105 - ПІДРАХУНО К ДРІБНИХ КЛІТИН СВС- РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/Р ОЗВЕДЕННЯ ЛІЗУВАННЯ /ПР ОТОЧНІ РІДИНИ) | Склад хлорид натрію 0,7%, безводний сульфат натрію 0,9%, розчин консерванту 0,02%, буферний розчин 0,12%. Аналітичні характеристики 1. Значення рН: 7,45 ± 0,20 при 25 ± 1 °С. 2. Провідність ρ: 18,50 ± 0,50 mS/cm (mCm/cm) при 25 ± 1 °С. 3. Осмотична концентрація: 320 ± 10 mOsm/kg (mOsm/kg). 4. Холосте значення: WBC ≤ 0.2×10 ⁹ /L (л), RBC ≤ 0.02×10 ¹² /L (л), HGB ≤ 1 g/L (г/л), PLT ≤ 10×10 ⁹ /L (л). 5. Підрахунок часточок: якщо розмір частинок ≥ 2,5 fL (фл), підрахунок часток повинен бути ≤ 2,5×10 ⁵ /L (л) 6. Точність: кількість WBC в межах ± 7,5%, | паков | 4 |

| | | | | | | |
|----|--|--|--|---|-------|---|
| | | | | <p>кількість RBC в межах $\pm 3\%$, кількість HGB в межах $\pm 3,5\%$, кількість PLT в межах $\pm 10\%$, кількість MCV в межах $\pm 3,0\%$.</p> <p>7. Відмінності в партії: ΔpH значення $\leq 0,40$, провідність ≤ 1 mS/cm (мСм/см), осмотична концентрація ≤ 20 mOsm/kg (мОсм/кг)</p> <p>Застосовуваність: використовується з Аналізаторами Автоматичними Гематологічними серії LabAnalyt 3-Part-Diff: LabAnalyt-2900Plus, LabAnalyt-3000Plus, LabAnalyt-BH-40P, LabAnalyt-BH-70P.</p> <p>Фасування: 10 L (л)</p> | | |
| 15 | Детергент 5 L для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний | 63377 -Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro) | W0103010105 - ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/ОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ /ПР ОТОЧНІ РІДИНИ) | <p>Склад хлорид натрію 1,5%, безводний сульфат натрію 0,1%, буферний розчин 0,2%, сурфактант (ПАР) 0,1%</p> <p>Експлуатаційні характеристики</p> <p>1. Значення pH: $7,40 \pm 0,30$ при 25 ± 1 °C.</p> <p>2. Відмінності в партії: ΔpH значення $\leq 0,60$.</p> <p>Застосовуваність: використовується з Аналізаторами Автоматичними Гематологічними серії LabAnalyt 3-Part-Diff: LabAnalyt-2900Plus, LabAnalyt-3000Plus, LabAnalyt-BH-40P, LabAnalyt-BH-70P.</p> <p>Фасування: 5 L (л)</p> | паков | 2 |
| 16 | Очищувач засіб 100 ml для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний | 63377 -Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro) | W0103010105 - ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/ОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ /ПР ОТОЧНІ РІДИНИ) | <p>Склад гіпохлорид натрію 2%</p> <p>Експлуатаційні характеристики:</p> <p>1. Значення pH: $\geq 13,00$ при 25 ± 1 °C.</p> <p>2. Відмінності в партії: ΔpH значення $\leq 2,0$.</p> <p>Застосовуваність: використовується з Аналізаторами Автоматичними Гематологічними серії LabAnalyt 3-Part-Diff: LabAnalyt-2900Plus, LabAnalyt-3000Plus, LabAnalyt-BH-40P, LabAnalyt-BH-70P.</p> <p>Фасування: 0,1 L (л)</p> | пляш | 1 |
| 17 | Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 1 x 2,5 ml (1 Норма) | 55866 — Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | W0103010599 "КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ ДЛЯ ГЕМАТОЛОГІЇ – ІНШЕ" | <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- 2-10</p> <p>Гарантований термін придатності після відкриття, днів – 30</p> | шт | 1 |

Керівник


Віктор ГУНЬКА

Фахівець з публічних закупівель


Наталія ЛЕПА