

**Інформація на виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266
від 16 грудня 2020 року
КОД ДК 021:2015 33690000-3 Лікарські засоби різні**

На виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266 від 16 грудня 2020 року, що вносить зміни до постанови КМУ від 11 жовтня 2016 року № 710 «Про ефективне використання державних коштів», ДУ «ТМО МВС України по Хмельницькій області», код ЄДРПОУ 08734575; адреса: вулиця Проскурівського підпілля, 112, м. Хмельницький, 29000, надає інформацію про процедуру відкритих торгів.

Назва предмету закупівлі: ЛОТ1: Аспартамінотрансфераза-кін.СпЛ (АСТ-кін СпЛ) 100, Аланінамінотрансфераза-кін.СпЛ (АЛТ-кін.СпЛ) 100, СРБ - латекс-тест, РФ - латекс-тест, АСЛ-О - латекс-тест, Гама-ГлютамілТрансфераза-кін.СпЛ (Гама-ГТ-кін.СпЛ) 500, ПЧ-тест (400 визн), АПТЧ-тест рідкий (100 визн), Тромбо-тест (100 визн), СРБ-турбі СпЛ 50, Альфа-Амілаза-кін.СпЛ 100, Глюкоза СпЛ 500, Фібриноген-тест (100 визн), Імерсійна рідина для мікроскопії, Ділюент 20 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний, Детергент 20 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний, Літичний реагент 1 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний, Очищуючий засіб 100 мл для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний, Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend 1x2,5 мл (норма) 218752UA, XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР // XL MULTICAL 12000010, БІЛРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ 330 // ВІЛ Т 330 12000034, БІЛРУБІН ПРЯМИЙ 330 // ВІЛ D 330 12000032, ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК 440 // ТР 440, Сечовина 275 // UREA 275 12000024, КРЕАТИНІН 275 // CREA 275 12000018, ГЛЮКОЗА 440 // GLU 440 12000051, ТРИГЛЦЕРИДИ 440 // TG 440 12000077, Сечова кислота 275 // UA 275 12000023, ЛУЖНА ФОСФАТАЗА 110 // ALP 110 12000016, Холестерин 250 // CHOL 250 12000057, ЕРБА НОРМ Контроль // ERBA NORM 12000012, ЕРБА ПАТ Контроль // ERBA PATH 12000013, ТТГ ІФА, ВТ4 ІФА, Діагностичний моноклональний реагент анти-А (10мл), Діагностичний моноклональний реагент анти-В(10мл), Діагностичний моноклональний реагент анти-Д (10мл). ЛОТ2:BG8 Картриджі електролітів та газів крові, IF5001 Експрес-тест Cardiac Troponin I (імунофлуоресценція), 25 шт/уп, IF5017 Експрес-тест HbA1C/глікований гемоглобін (імунофлуоресценція) 25 шт/уп, IF5006 Експрес-тест D-Dimer (імунофлуоресценція) 25 шт/уп., IF5007 Експрес-тест PCT (імунофлуоресценція) 25 шт/уп., IF5077 Експрес-тест Ferritin (імунофлуоресценція) 25 шт./уп., IF5053 Експрес-тест tPSA (імунофлуоресценція), 25 шт/уп., ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні, номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2025-02-03-010090-а. Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно відповідної записки Завідувача лабораторії- біолога Пташко Ольги Михайлівни відповідно до проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі, аналізу цін з попередніх договорів, та враховуючи фактичне фінансування на 2025 рік з метою повного забезпечення розчинами лабораторій і своєчасного надання медичної послуги, враховуючи потребу з обсягів споживання за минулий період та кількість пацієнтів. Орієнтовна вартість закупівлі становить - 844 000,00,00 грн з ПДВ.

Технічні характеристики (вимоги) до предмету закупівлі наведені в тендерній документації відповідно до предмету закупівлі - ЛОТ1: Аспартамінотрансфераза-кін.СпЛ (АСТ-кін СпЛ) 100, Аланінамінотрансфераза-кін.СпЛ (АЛТ-кін.СпЛ) 100, СРБ - латекс-тест, РФ - латекс-тест, АСЛ-О - латекс-тест, Гама-ГлютамілТрансфераза-кін.СпЛ (Гама-ГТ-кін.СпЛ) 500, ПЧ-тест (400 визн), АПТЧ-тест рідкий (100 визн), Тромбо-тест (100 визн), СРБ-турбі СпЛ 50, Альфа-Амілаза-кін.СпЛ 100, Глюкоза СпЛ 500, Фібриноген-тест (100 визн), Імерсійна рідина для мікроскопії, Ділюент 20 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний, Детергент 20 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний, Літичний реагент 1 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний, Очищуючий засіб 100 мл для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний, Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend 1x2,5 мл (норма) 218752UA, XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР // XL MULTICAL 12000010, БІЛРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ 330 // ВІЛ Т 330 12000034, БІЛРУБІН ПРЯМИЙ 330 // ВІЛ D 330 12000032, ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК 440 // ТР 440, Сечовина 275 // UREA 275 12000024, КРЕАТИНІН 275 // CREA 275 12000018, ГЛЮКОЗА 440 // GLU 440 12000051, ТРИГЛЦЕРИДИ 440 // TG 440 12000077, Сечова кислота 275 // UA 275 12000023, ЛУЖНА ФОСФАТАЗА 110 // ALP 110 12000016, Холестерин 250 // CHOL 250 12000057, ЕРБА НОРМ Контроль // ERBA NORM 12000012, ЕРБА

реагент анти-А (10мл), Діагностичний моноклональний реагент анти-В(10мл), Діагностичний моноклональний реагент анти-D (10мл). ЛОТ2:BG8 Картриджі електролітів та газів крові, IF5001 Експрес-тест Cardiac Troponin I (імунофлуоресценція), 25 шт/уп, IF5017 Експрес-тест HbA1C/глікований гемоглобін (імунофлуоресценція) 25 шт/уп, IF5006 Експрес-тест D-Dimer (імунофлуоресценція) 25 шт/уп., IF5007 Експрес-тест PCT (імунофлуоресценція) 25 шт/уп., IF5077 Експрес-тест Ferritin (імунофлуоресценція) 25 шт./уп., IF5053 Експрес-тест tPSA (імунофлуоресценція), 25 шт/уп., ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ЛОТ №1:

№з/п	Найменування	Код згідно класифікатора НК 024:2023 "Класифікатор медичних виробів"	Технічні характеристики	Кількість	Одиниці виміру
1.	Аспаратамінотрансфераза-кін.СпЛ (АСТ-кін СпЛ) 100	52954 Загальнааспаратамінотрансфераза (AST) IVD (діагностикаin vitro), набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.8 - 80 ммоль/л; ЛДГ - 800 Од/л; МДГ - 600 Од/л; L-аспаратат - 200 ммоль/л. 2. Реагент 2. Субстрат: NADH – 0.18 ммоль/л; α-кетоглуторат - 15 ммоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 4 Од/л до 260 Од/л. 2. Чутливість не менш 3 Од/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%.	15	пак
2.	Аланінамінотрансфераза-кін.СпЛ (АЛТ-кін.СпЛ) 100	52924 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностикаin vitro), набір, спектрофотометричнийаналіз	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.8 - 100 ммоль/л, ЛДГ - 1200 МО/л, L-аланін - 500 ммоль/л. 2. Реагент 2. Субстрат: NADH – 0.18 ммоль/л, α-кетоглуторат - 15 ммоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 4 Од/л до 260 Од/л. 2. Чутливість не менш 3 Од/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%.	15	пак
3.	СРБ - латекс-тест	53705 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз	Вимоги ТУ У 24.4-31557962-001-2002. Фізико-хімічні показники. 1. Зовнішній вигляд реактивів. 1.1.Р1.Латексна суспензія – білого кольору. 1.2.Р2.Розчинник – рідкий прозорий розчин. 1.3.Р3.Позитивний контроль – рідкий прозорий світло-жовтий розчин. 1.4.Р4.Негативний контроль – рідкий прозорий світло-жовтий розчин. 2. рН реагентів. 2.1.Р2 – 8,2±0,2 3.Показники правильності визначення. 3.1.Р1.Чутливість не менше 6 мг/л. 3.2.Р3.Концентрація СРБ більш 6 мг/л. 3.3.Р4.Концентрація СРБ менш 6 мг/л. 4. Комплектація. 4.1.Р1 – 1фл. х 2мл.	7	пак

			<p>4.3.P3 – 1фл. х 0,2мл. 4.4.P4 – 1фл. х 0,2мл. 4.5.Палички для розмішування сироваток – 100шт. 4.6.Тестовий слайд – 1шт. Набір розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб при витраті робочого розчину відповідно цієї методики</p>		
4.	РФ - латекс-тест	<p>55112 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації</p>	<p>Вимоги ТУ У 24.4-31557962-001-2002. Фізико-хімічні показники. 1.Зовнішній вигляд реактивів. 1.1.P1.Латексна суспензія – білого кольору. 1.2.P2.Розчинник – рідкий прозорий розчин. 1.3.P3.Позитивний контроль – рідкий прозорий світло-жовтий розчин. 1.4.P4.Негативний контроль – рідкий прозорий світло-жовтий розчин. 2. рН реагентів. 2.1.P2 – $8,2 \pm 0,2$ 3.Показники правильності визначення. 3.1.P1.Чутливість не менше 12 мг/л. 3.2.P3.Концентрація СРБ більш 12 мг/л. 3.3.P4.Концентрація СРБ менш 12 мг/л. 4. Комплектація. 4.1.P1 – 1фл. х 2мл. 4.2.P2 – 1фл. х 14мл. 4.3.P3 – 1фл. х 0,2мл. 4.4.P4 – 1фл. х 0,2мл. 4.5.Палички для розмішування сироваток – 100шт. 4.6.Тестовий слайд – 1шт. Набір розрахований на 200 визначень з урахуванням холостих проб при витраті робочого розчину відповідно цієї методики</p>	7	пак
5.	АСЛ-О - латекс-тест	<p>63271 Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин О, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація</p>	<p>Набір призначений для якісного та напівкількісного визначення анти-стрептолізину О в сироватці крові. Набір повинен бути розрахований на 200 напівмікрівизначень</p>	7	пак
6.	Гама-Глутаміл Трансфераза-кін. СпЛ (Гама-ГТ-кін. СпЛ) 500	<p>53027 Гама-глутаміл трансфераза (ГТТ) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз</p>	<p>Вимірювання γ-ГТ активно застосовують при діагностиці та лікуванні таких захворювань як застій жовчі, цироз або пухлини печінки Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис рН 8.6 - 100 mmol/l (ммоль/л); гліцилгліцин - 100 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Субстрат: L-γ-глутаміл-3-карбокси-4-нітроанлід - 3 mmol/l (ммоль/л). 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт.</p>	10	пак

			<p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 3 - 250 U/l (Од/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 3 U/l (Од/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p>		
7.	ПЧ-тест (400 визн)	<p>55983 - Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку</p>	<p>У складі рідкий тромбoplastин-кальцієвий реагент, стандартизований з міжнародного індексу чутливості (MICh).</p> <p>Призначений для оцінки протромбінового часу згорання цитратної плазми, отриманої з венозної крові, за методом Quik в ручному варіанті або за допомогою коагулометри.</p> <p>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: P1. Тромбoplastин-кальцієва суміш, суспензія Аналітичні характеристики набору Коефіцієнт варіації результатів не більше 10%. Допустиме відхилення протромбінового часу від встановленого значення не більше 10%. Допустимий розкид результатів в одній пробі плазми крові різними наборами однієї серії не більше 10%.</p>	6	пак
8.	АПТЧ-тест рідкий (100 визн)	<p>Активованій частковий тромбoplastин новий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку</p>	<p>Для визначення часу згорання плазми крові в умовах стандартизованої контактної (елогової кислотою) і фосфоліпідами (Кефаліном) активації процесу коагуляції в присутності іонів кальцію.</p> <p>Склад набору: P1. АПТЧ-Ел-реагент (рідкий реагент, що містить фосфоліпідомозку кролика, елогову кислоту, буфер і стабілізатори) P2. Кальцію хлорид (0,277% розчин) Аналітичні характеристики набору Лінійність визначення - в діапазоні від 20 до 250 с. Коефіцієнт варіації результатів визначення АПТЧ не перевищує 10%. Допустимий розкид результатів визначення АПТЧ в одній пробі плазми крові різними наборами однієї серії не перевищує 10%. Термін придатності 18 міс при температурі +2 .+ 8 ° С. Після розкриття флакону з АПТЧ-реагентом термін зберігання не</p>	14	пак

			температурного режиму від +2 .+ 8 ° C до кімнатної температури)		
9.	Тромбо-тест (100 визн)	55987 - Тромбіновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	Тромбо-тест тест призначений для визначення тромбінового часу мануально або на коагулометри різних конструкцій при діагностиці порушень кінцевого етапу згортання крові. Принцип методу полягає в вимірі часу згортання плазми під впливом тромбіну відомої активності. Склад набору: 1. Тромбін (30-40 од. НІН у фл.) - 2 фл. по 8 ml (мл). 2. Контрольна плазма (нормальна ліофільно висушена) на 1 ml (мл) - 1 фл.	13	пак
10.	СРБ-турбі СпЛ 50	53705 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика invitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз	Кількісний турбідиметричний тест для вимірювання СРБ в людській сироватці або плазмі. заснований на реакції антиген-антитіло між частками латексу, покритими антитілами до СРБ і СРБ, що знаходиться в зразку. Склад набору 1. Реагент 1. Розчинник: тріс-буфер рН 8.2 - 20 ммоль/л. 2. Реагент 2. Латексна суспензія. 3. Інструкція з використання. 4. Паспорт. Додаткові реагенти Калібратор та контролю (2 рівні) СРБ постачаються окремо. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 2-150 мг/л. 2. Чутливість не менш 2 мг/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 8%.	3	пак
11.	Альфа-Амілаза-кін. СпЛ 100	52940 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Склад набору 1. Реагент 1. СNPG ₃ 2.25 ммоль/л, MESpH 6.2, натрію хлорид -350 ммоль/л, кальцію ацетат – 6 ммоль/л, калію тіоціонат – 900 ммоль/л, натрію азид – 0.95 г/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 20 Од/л до 2000 Од/л. 2. Чутливість не менш 10 Од/л 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5 %.	3	пак
12.	Глюкоза СпЛ 500	53301 Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Гіперглікемія є показником захворювання на діабет. У пацієнтів хворих на діабет виникають деякі проблеми з синтезом інсуліну. Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: тріс 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 25х: натрій хлористий - 4.2 г (г), натрій	5	пак

			<p>(г).</p> <p>4. Інструкція з використання.</p> <p>5. Паспорт.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>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 помножте результат на 2.</p> <p>2. Чутливість не менш 1 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p>		
13.	Фібриноген-тест (100 визн)	55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	<p>Набір призначений для швидкого кількісного визначення змісту фібриногену в плазмі крові (Хронометричний метод по Clauss) на коагулометрі.</p> <p>Склад набору</p> <p>P1. Тромбін (ліофільно висушений реагент)</p> <p>P2. Розчинник для тромбіну</p> <p>P3. Контрольна плазма з відомим вмістом фібриногену (ліофільно висушена)</p> <p>4. Буфер трис-HCl (концентрований 20: 1 розчин, 1 М)</p> <p>Аналітичні характеристики набору</p> <p>Лінійність визначення від 1,0 до 6,0 г / л (Без додаткових розведень плазми).</p> <p>Коефіцієнт варіації у не перевищує 5%.</p> <p>Допустимий розкид результатів в одній пробі плазми різними наборами однієї серії не перевищує 10%.</p> <p>Термін придатності 18 міс при температурі +2 .+ 8 ° C</p>	12	пак
14.	Імерсійна рідина для мікроскопії	43550 Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro)	<p>Не містить бульбашок і сторонніх включень, легко видаляється з поверхні препарату, фронтальної лінзи і об'єктива мікроскопа, хімічно інертне, нетоксичне.</p>	2	флак
15.	Ділюент 20 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний	58237 Буферний розчинник зразків IVD (діагностика invitro), автоматичні/напівавтоматичні системи	<p>Ізотонічний буферний розчин для розведення зразків</p>	20	пак
16.	Детергент 20 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний	63377-Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)	<p>Ферментативний розчин м'якого дії для автоматичного очищення гідравлічної системи, аператур, рахункових камер гематологічного аналізатора</p>	5	пак

	LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний	для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)	перетворення гемоглобіну в комплекс для вимірювання в гематологічних аналізаторах з диференціюванням лейкоцитів на субпопуляції		
18.	Очищуючий засіб 100 мл для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний	63377-Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)	Розчин для очищення гематологічних аналізаторів.	1	пак
19.	Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend 1x2,5 мл (норма) 218752UA	55866 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), Контрольний матеріал	218752 Гематологічний контроль Streck Para 12 Extend, 1 x 2,5 мл (норм.) Гематологічний контроль для контролю якості роботи гематологічного аналізатора "ELITE 3", 1 x 2,5 мл (норм.)	8	шт
20.	XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР // XL MULTICAL 12000010	61331 – Численні види бактерій, ізолят культури, контрольний матеріал ідентифікації IVD (діагностика in vitro), набір	XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР ЕРБА Фасовка: Реагент 1 (мультикалібратор) не менш 4x3 мол. XL МУЛЬТИКАЛІБРАТОР виготовлений на основі сироватки крові людини і призначений для калібрування біохімічних методів дослідження. Виготовлений на основі нормальної сироватки донорів, тестований на відсутність антитіл до вірусу імунодефіциту людини (ВІЛ), до вірусу гепатиту С і до поверхневого антигену вірусу гепатиту В.	1	пак
21.	БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ 330 // BIL T 330 12000034	63410 Загальний/кон'югований(прямий) білірубін IVD (діагностика in vitro), комплект, спектрофотометрія	БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ ЕРБА Системний Реагент, Діазометод Фасовка: Реагент 1 не менш 6x44 мол, Реагент 2 не менш 3x22 мол. Сполукареагентів: Реагент 1 Hcl \geq 58,8 ммоль/л, Сульфанілова кислота \geq 28.87 ммоль/л, Цетримоніябромід \geq 68.6 ммоль/л. Реагент 2 Нітритнатрію \geq 2,90 ммоль/л. Лінійність: не менш 23 мг /дл (389,85 мкмоль/л). Чутливість: не більш 0,08 мг/дл (1,36 мкмоль/л). Упакуванняреагентів штрих-кодовані в ємностяхсумісних з аналізаторами ERBA XL.	5	пак
22.	БІЛІРУБІН ПРЯМИЙ 330 // BIL D 330 12000032	63410 Загальний/кон'югований (прямий) білірубін IVD (діагностика in vitro), комплект, спектрофотометрія	БІЛІРУБІН ПРЯМИЙ ЕРБА Системний Реагент, Діазометод Фасовка: Реагент 1 не менш 6x44 мол, Реагент 2 не менш 3x22 мол. Сполукареагентів: Реагент 1 Hcl \geq 23,0 ммоль/л, Сульфанілова кислота \geq 28.87 ммоль/л, Реагент 2 Нітритнатрію \geq 2,9 ммоль/л. Лінійність: не менш 23 мг /дл (389,85 мкмоль/л). Чутливість: не більш 0,18 мг/дл (3,05 мкмоль/л). Упакування реагентів штрих-кодовані в ємностях сумісних з аналізаторами ERBA XL.	2	пак
23.	ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК 440 // TP 440	61900 Загальнийбілок IVD	ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК ЕРБАСистемний Реагент, Біуретовий метод	1	пак

		<p>vitro), набір, спектрофотометричний аналіз</p>	<p>мол. Сполукарреагентів: Реагент 1 Міді ІІ сульфат ≥ 12 ммоль/л, Калій-Натрій тартрат $\geq 31,9$ ммоль/л, Калію йодид $\geq 30,1$ ммоль/л, Натрію гідроокис $\geq 0,6$ ммоль/л. Лінійність: не менш 15 г/дл (150 г/л) Чутливість: не більш $\geq 0,37$ г/дл (3,7 г/л). Упакування реагентів штрих-кодовані в ємностях сумісних з аналізаторами ERBA XL.</p>		
24.	Сечовина 275 // UREA 275 12000024	<p>53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз</p>	<p>Сечовина ЕРБА Системний Реагент, Метод Уреаза-ГЛДГ Фасовка: Реагент 1 не менш 5x44 мол, Реагент 2 не менш 5x11 мол. Сполукарреагентів: Реагент 1 Трис буфер ≥ 100 ммоль/л, Уреаза ≥ 10 КЕ/мол, ГЛДГ $\geq 3,8$ КЕ/мол, 2-кетоглутарат 5.49 ммоль/л, Реагент 2 НАДН 1.66 ммоль/л. Лінійність: не менш 300 мг/дл (49,8 ммоль/л) (сечовина), До 140 мг/дл (23,24 ммоль/л) (Азот сечовини). Чутливість: не більш 11.5 мг/дл (1,91 ммоль/л). Упакування реагентів штрих-кодовані в ємностях сумісних з аналізаторами ERBA XL.</p>	5	пак
25.	КРЕАТИНІН 275 // CREA 275 12000018	<p>53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз</p>	<p>КРЕАТИНІН ЕРБА Системний Реагент, Метод Яффі, без депротейнізації Фасовка: Реагент 1 не менш 1 5x44 мол, Реагент 2 не менш 5x11 мол. Сполукарреагентів: Реагент 1 Натрію гідроокис ≥ 240 ммоль/л, Реагент 2 Пікринова кислота ≥ 26 ммоль/л. Лінійність не менш 18 мг/дл (1590 мкмоль/л) Чутливість: не більш 0,08 мг/дл (6,8 мкмоль/л). Упакування реагентів штрих-кодовані в ємностях сумісних з аналізаторами ERBA XL.</p>	4	пак
26.	ГЛЮКОЗА 440 // GLU 440 12000051	<p>53301 Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз</p>	<p>Реагент призначений для кількісного in vitro визначення глюкози в сироватці і плазмі крові, а також у сечі людини. Фасування: не менше R1: 10 x 44 мл. Точне вимірювання рівня глюкози є важливим для діагностики і моніторингу лікування діабету, гіперглікемії, порушеннях функції гіпофізу і надниркових залоз, а також низки інших захворювань. Глюкоза в присутності глюкозооксидази окислюється до глюконової кислоти і перекису водню. Утворений перекис водню під час каталізу пероксидазою реагує з фенолом і 4-аміноантипірином із утворенням хінолінового барвника. Інтенсивність рожево-червоного забарвлення є пропорційною концентрації глюкози у зразкові.</p>	6	пак

			<p>R1 Фосфатний буфер 250 ммоль/л Глюкозооксидаза > 25 Од/мл Пероксидаза > 2 Од/мл Фенол 5 ммоль/л 4-аміноантипірин 0,5 ммоль/л Коефіцієнт перерахунку (мг/дл) x 0,056 = ммоль/л Робочі характеристики не гірше за: Чутливість: 2,34 мг/дл (0,131 ммоль/л) Лінійність: 450 мг/дл (25 ммоль/л) Діапазон вимірювання: 2,34–450 мг/дл (0,131–25 ммоль/л) Умови зберігання від +2 до +8 °С.</p>		
27.	ТРИГЛІЦЕРИДИ 440 // TG 440 12000077	53460 Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектروفотометричний аналіз	<p>Реагент призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення тригліцеридів у сироватці і плазмі крові людини. Фасування: не менше R1: 10 x 44 мл. Тригліцериди – етери жирних кислот і гліцерину. Визначення рівня тригліцеридів є важливим для визначення гіперліпопротеїдемії. Гіперліпопротеїдемії поділяються на первинні (спадкові) і вторинні: ожиріння, цукровий діабет, нефротичний синдром, ендокринні хвороби, панкреатит. Підвищення концентрації тригліцеридів також вказує на ризики серцево-судинних захворювань. Склад реагентів: R1 Hood's буфер (pH 7,2) 50 ммоль/л 4-хлорфенол 4 ммоль/л Mg 2+ 15 ммоль/л АТФ 2 ммоль/л Гліцеролкіназа ≥ 0,4 кОд/л Пероксидаза ≥ 2 кОд/л Ліпопротеїніліпаза ≥ 2 кОд/л Гліцерол-3-фосфатоксидаза ≥ 0,5 кОд/л 4-аміноантипірин 0,5 ммоль/л Коефіцієнт перерахунку (мг/дл) x 0,0113 = ммоль/л Робочі характеристики не гірше за: Чутливість: 9,74 мг/дл (0,11 ммоль/л) Лінійність: до 1062 мг/дл (12 ммоль/л) Діапазон вимірювання: 9,74–1062 мг/дл (0,11–12 ммоль/л) Умови зберігання від +2 до +8 °С.</p>	1	пак
28.	Сечова кислота 275 // UA 275 12000023	53583 Сечова кислота IVD (діагностика <i>in vitro</i>) набір, ферментний спектروفотометричний аналіз	<p>Набір реагентів призначений для кількісного <i>in vitro</i> визначення сечової кислоти у сироватці і плазмі крові, а також в сечі людини. Фасування: не менше R1: 5 x 44 мл, R2: 5 x 11 мл. Сечова кислота є кінцевим продуктом метаболізму пуринів, нуклеїнових кислот і нуклеопротейдів. Отже, зниження або завищення рівня сечової кислоти свідчать про порушення метаболізму. Склад реагентів: R1 Pipes-буфер pH 7,0 50 ммоль/л 4-аміноантипірин (4AAP) 0,375 ммоль/л</p>	4	пак

			<p>R2 Рірес-буфер рН 7,0 50 ммоль/л ДХФС 1,92 ммоль/л Пероксидаза ≥ 5000 U/л Коефіцієнт перерахунку мг/дл x 60 = мкмоль/л Робочі характеристики не гірше за: Чутливість: 0,28 мг/дл Лінійність: 25 мг/дл Діапазон вимірювання: 0,28–25 мг/дл Умови зберігання від +2 до +8 °С.</p>		
29.	ЛУЖНА ФОСФАТАЗА 110 // ALP 110 12000016	52928 Загальнолузна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>ЛУЖНА ФОСФАТАЗА ЕРБА Системний Реагент IFCC метод, кінетика. Фасовка: Реагент 1 не менш 2x44 мол, Реагент 2 не менш 2x11 мол. Сполукареагентів: Реагент 1 - 1-пропанол (АМІ) рН 10.4 ≥ 434 ммоль/л, Mg+2 ацетат ≥ 2.48 ммоль/л, Zn+2 сульфат ≥ 1.24 ммоль/л, HEDTA ≥ 2.48 ммоль/л. Реагент 2 р-паранитрофенилфосфат ≥ 81.6 ммоль/л. Лінійність не менш 1300 Е/л. Чутливість: не більш 3.2 Е/л. Упакування реагентів штрих-кодовані в ємностях сумісних з аналізаторами ERBA XL.</p>	2	пак
30.	Холестерин 250 // CHOL 250 12000057	53359 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	<p>Набір реагентів призначений для in vitro визначення холестерину у сироватці і плазмі крові людини. Фасування: не менше R1: 5 x 50 мл, R2 стандарт: 1x5 мл Метод ґрунтується на основі розробки Аллена та ін., її модифікації Рошлау, із подальшими вдосконаленнями для підвищення стабільності реагенту у розчинах. Склад реагентів: R1 Буфер Гудса 50 ммоль/л Фенол 5 ммоль/л 4-аміноантипирин 0,3 ммоль/л Холестеролестераза ≥ 200 Од/л Холестеролоксидаза ≥ 50 Од/л Пероксидаза ≥ 3 kОд/л R2 Стандарт концентрація вказана на флаконі Коефіцієнт перерахунку мг/дл x 0,026 = ммоль/л Робочі характеристики не гірше за: Чутливість 4,2 (мг/дл) (0,11 ммоль/л) Лінійність: до 695 (мг/дл) (18,07 ммоль/л) Діапазон вимірювання: 4,2–695 мг/дл (0,11–18,07 ммоль/л) Умови зберігання від +2 до +8 °С.</p>	6	пак
31.	ЕРБА НОРМ Контроль // ERBA NORM 12000012	52904 Множинні ферментиклінічно іхімії IVD (діагностика in vitro), реагент	<p>Контрольна плазма використовується як контрольний матеріал у нормальному діапазоні значень для наступних тестів:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Протромбіновий час (ПЧ) • Активований частковий тромбoplastиновий час (АЧТЧ) • Фібриноген • Антитромбін III (АТ III) • Тромбіновий час (ТЧ) <p>Фасування: не менше 10 x 1 мл.</p>	6	пак

			<p>Ліофілізована плазма, отримана із замороженої концентрованої плазми крові людини з нормальними значеннями параметрів.</p> <p>Умови зберігання від +2 до +8 °С.</p>		
32.	ЕРБА ПАТ Контроль // ERBA PATH 12000013	<p>52904</p> <p>Множинніферментиклінічно іхімії IVD (діагностика in vitro), реагент</p>	<p>Контрольна плазма використовується як контрольний матеріал у патологічному діапазоні значень для наступних тестів:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Протромбіновий час (ПЧ) • Активованій частковий тромбoplastиновий час (АЧТЧ) • Фібриноген • Антитромбін III (АТ III) • Тромбіновий час (ТЧ) <p>Фасування: не менше 10 x 1 мл.</p> <p>Склад реагентів:</p> <p>Ліофілізована плазма, отримана із замороженої концентрованої плазми крові людини.</p> <p>Умови зберігання від +2 до +8 °С.</p>	2	пак
33.	ТТГ ІФА (Імуноферментний колориметричний метод для кількісного визначення концентрації тиреотропного гормону)	<p>54383</p> <p>Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p>	<p>НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ ТИРЕОТРОПНОГО ГОРМОНУ В СИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ «ТТГ-ІФА»</p> <p>Принцип аналізу – «сендвіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Рестрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°С. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій 0.2-20 мМО/л.</p> <p>Чутливість: 0.04 мМО/л.</p> <p>Калібрувальні проби на основі фосфатного бу-фера (рН 7.2–7.4), що містять відомі кількості тиреотропного гормону – 0; 0.2; 1; 5; 10; 20 мМО/л, готові до використання (калібрувальна проба С1– 2 мл, інші – по 0.8 мл кожна), прозорі рідини червоного кольору, калібрувальні проба С1 – прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тиреотропного гормону, готова до використання (по 0.8 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина синього кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p>	18	набір

			<p>використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.</p> <p>Наявність Реєстраційного посвідчення.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p> <p>Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>		
34.	<p>BT4 ІФА (Імуноферментний колориметричний метод для кількісного визначення концентрації вільного тироксину)</p>	<p>54412 Вільний тироксин IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА);</p>	<p>НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ІМУНОФЕРМЕНТНОГО ВИЗНАЧЕННЯ ВІЛЬНОГО ТИРОКСИНУ В СИРОВАТЦІ (ПЛАЗМІ) КРОВІ «Вільний Т4-ІФА»</p> <p>Принцип аналізу – конкурентний твердофазний імуноферментний аналіз.</p> <p>Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, розділяється на 12 стрипів по 8 лунок.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 25 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C. Без струшування. Загальний час інкубації не більше 80 хвилин.</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій 5-100 пмоль/л.</p> <p>Чутливість: 0.75 пмоль/л.</p> <p>Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості вільного тироксину - 0; 5; 10; 25; 50; 100 пмоль/л, готові для використання (по 0.8 мл кожна).</p> <p>Концентрації калібраторів в різних партіях наборів не змінюються.</p> <p>Контроль на сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тироксину, готова до використання (0,8 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (14 мл), прозора рідина червоного кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (14 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до</p>	16	набір

			<p>безбарвнорідина.</p> <p>Кольорова індикація внесення реагентів в лунку.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 2 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Упаковка прозора поліетиленова із ZIP-застібкою. Лавсанова вакуумна упаковка планшета.</p> <p>Наявність Реєстраційного посвідчення.</p> <p>Термін придатності набору не менше 18 місяців.</p> <p>Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>		
35.	Діагностичний моноклональний реагент анти-А (10мл)	52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика invitro), антитіла	<p>Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rh-, Kell та імунних антитіл.</p> <p>Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл</p> <p>Прозора або з незначною опалесценцією рідини різних відтінків червоного кольору. Титр моноклональних, специфічних антитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2.</p> <p>Загальний термін придатності 2,5 роки</p>	3	флак
36.	Діагностичний моноклональний реагент анти-В (10мл)	52538 Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика invitro), антитіла	<p>Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rh-, Kell та імунних антитіл.</p> <p>Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл.</p> <p>Прозора або з незначною опалесценцією рідини від білого до фіолетового до синього кольору. Титр моноклональних, специфічних антитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2.</p> <p>Загальний термін придатності 2,5 роки</p>	3	флак
37.	Діагностичний моноклональний реагент анти-D (10мл)	52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла	<p>Діагностичний моноклональний реагент анти-D для визначення груп крові людини за системою Rhesus (10мл)</p> <p>Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами АВ0, Rh-, Kell та імунних антитіл. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл.</p> <p>Прозора або з незначною опалесценцією рідини</p> <p>Титр моноклональних, специфічних антитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2.</p> <p>Загальний термін придатності 2,5 роки</p>	3	флак

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ЛОТ №2:

№з/п	Найменування	Код згідно класифікатора	Технічні характеристики	Кількість	Одиниці виміру
------	--------------	--------------------------	-------------------------	-----------	----------------

		"Класифікатор медичних виробів"			
1	BG8 Картриджі електролітів та газів крові	52858 Множинні аналіти газів крові/гемоксиметрія/електроліти IVD (діагностика in vitro), набір, комбінація методів аналізу	Картриджі для вимірювання показників електролітів та газів крові на аналізаторах газів крові та електролітів SG1	10	шт
2	IF5001 Експрес-тест Cardiac Troponin I (імунофлуоресценція), 25 шт/уп	46989 Тропонін I IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний аналіз, експрес-аналіз	Експрес-тест для кількісного визначення Тропоніну I, тест-система повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1160; склад набору: тест – касета Getein для визначення cTnI у герметичній упаковці з осушувачем - 25 одноразові піпетки - 25 буфер для зразків цільної крові - 1 SD карта - 1 інструкція з використання - 1	1	набір
3	IF5017 Експрес-тест HbA1c/глікований гемоглобін (імунофлуоресценція), 25 шт/уп	53316 Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), реагент	Експрес-тест для кількісного визначення глікованого гемоглобіну тест-система повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1160; склад набору: тест – касета Getein для визначення HbA1c у герметичній упаковці з осушувачем - 25 одноразові піпетки - 25 розріджувач для зразків - 25 SD карта - 1 інструкція з використання - 1	10	набір
4	IF5006 Експрес-тест D-Dimer (імунофлуоресценція), 25 шт/уп.	47343 D-димер IVD (діагностика in vitro), набір, імунохроматографічний тест (IXT), експрес-тест	Експрес-тест для кількісного визначення D-димеру, тест-система повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1160; склад набору: тест – касета Getein для визначення D-Dimer у герметичній упаковці з осушувачем - 25 фосфатно-буферний фізіологічний розчин, білки, миючий засіб, консервант-стабілізатор - 25 шт одноразові піпетки – 25 шт розріджувач для зразків - 25 шт SD карта – 1 шт інструкція з використання – 1 шт	20	набір
5	IF5007 Експрес-тест PCT (імунофлуоресценція), 25 шт/уп.	54313 Прокальцитонін IVD (діагностика in vitro), набір, імунофлюоресцентний аналіз	Експрес-тест для кількісного визначення прокальцитоніну, тест-система повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1160; склад набору: тест – касета Getein для визначення PCT у герметичній упаковці з осушувачем – 25 одноразові піпетки – 25 розріджувач для зразків – 1 SD карта - 1 інструкція з використання – 1	1	набір

	(імунофлуоресценція) 25 шт./уп.	Феритин IVD (діагностика in vitro), набір, імунофлуоресцентний аналіз	визначення ферритину, тест-система повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1160; склад набору: технічні характеристики упаковки: 25 тестів у наборі: 1) Getein тест-карту для визначення феритину, карти знаходяться в герметичній сумці з осушувальним засобом - 25 2) Одноразова піпетка - 25 3) Розчинник для зразків: 25 4) Інструкція з використання - 1 5) SD карта - 1		
7	IF5053 Експрес-тест tPSA (імунофлуоресценція), 25 шт/уп.	54666 Загальний простатичний специфічний антиген (ПСА) IVD (діагностика in vitro), набір, імунофлуоресцентний аналіз	Експрес-тест для кількісного визначення tPSA, тест-система повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1100; Склад набору: Тест – касета tPSA у герметичній упаковці – 25 шт. SD карта – 1 шт. Інструкція з використання – 1 шт.	20	набір

Товар має постачатися і розвантажуватись транспортом та силами Учасника згідно до заявок у робочий час Замовника.

Усі запропоновані лікарські засоби мають бути належним чином зареєстрованими в МОЗ України (подаються завірені належним чином копії реєстраційних посвідчень при поставці товару на вимогу Замовника), про що надається гарантійний лист. Препарати повинні мати інструкції по використанню українською мовою.

Термін придатності лікарських засобів на момент поставки повинен складати не менше 12 місяців від загального терміну придатності з дня завезення їх Замовнику.

З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості, учасник надає оригінал гарантійного листа виробника (представника, офіційно уповноваженого на це виробником – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у необхідній кількості, якості. Запропоновані вироби повинні бути дозволені до застосування на території України.

Строк поставки: до 20.12.2025 р.

Місце поставки: вулиця Проскурівського підпілля, 112, м. Хмельницький, 29000.

Закупівля здійснюється з метою належного забезпечення надання кваліфікованої медичної допомоги пацієнтам установи.