

## **33690000-3 Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви для обстеження пацієнтів із захворюваннями нирок, 3 лота)**

### **1. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі\*\*:**

**Лот 1 - 33696500-0 Лабораторні реактиви - Реактиви для біохімічних досліджень сечі - 8 найменувань:**

найменування 1 - Білки Сечі CP, або еквівалент (61900 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз) - 10 шт.

*Спеціальні вимоги:*

Повинні бути адаптовані для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400, або еквівалент.

найменування 2 - Миючий розчин URS-100, або еквівалент (59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем) - 20 наборів.

*Спеціальні вимоги:*

Миючий розчин (первина рідина/ порошок) повинен бути призначений для очищення та промивання гідравлічної системи аналізаторів осаду сечі серії BW, або еквівалент.

найменування 3 - Розчин для очищення URS-200, або еквівалент (59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем) - 32 шт.

*Спеціальні вимоги:*

Розчин повинен бути призначений для очищення та промивання гідравлічної системи аналізаторів осаду сечі серії BW, або еквівалент.

найменування 4 - Розчин для глибокої очистки URS-300, або еквівалент (59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем) - 20 шт.

*Спеціальні вимоги:*

Розчин повинен бути призначений для глибокої очистки та промивання гідравлічної системи аналізаторів осаду сечі серії BW, або еквівалент.

найменування 5 - Розчин для очищення (концентрований) URS-400, або еквівалент (59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем) - 2 шт.

*Спеціальні вимоги:*

Концентрований розчин повинен бути призначений для очищення та промивки системи трубопроводів в автоматичному аналізаторі сечі серії BW, або еквівалент.

найменування 6 - Смужки реагентні URS-12F, або еквівалент (54514 Численні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro ), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз) - 194 наборів.

*Спеціальні вимоги:*

Кількість в 1 наборі – 100 шт.

Кількість показників – 12.

Смужки реагентні повинні бути призначені для аналізатора сечі BW-901, або еквівалент.

найменування 7 - Контроль KOVA Liqua-Trol, або еквівалент (30219 Множинні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал) -1 шт.

*Спеціальні вимоги:*

Контроль KOVA Liqua-Trol, або еквівалент повинен бути призначений для фізичних, хімічних та мікроскопічних досліджень для аналізу сечі, містить певну кількість хімічних речовин, стабілізованих еритроцитів людини та органічних частинок для симуляції лейкоцитів рівень I (патологічний).

Фасування: 4 x 120 мл.

найменування 8 - Калібратор TRU ABX Pentra, білок сечі, або еквівалент (53988 Загальний білок IVD (діагностика in vitro ), калібратор) - 2 набори.

*Спеціальні вимоги:*

Повинен бути готовим до використання калібратором на основі водного розчину, що містить сироватку крові людини.

Фасування: 3 x 3 мл.

#### **Лот 2 - 33696500-0 Лабораторні реактиви - Ємності для лабораторних досліджень - 1 найменування:**

найменування 1 - Сегменти кювет з штативом P400, або еквівалент (61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro) одноразового використання) - 1859 наборів.

*Спеціальні вимоги:*

Повинні бути адаптовані для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400, або еквівалент.

#### **Лот 3 - 33696500-0 Лабораторні реактиви - Реагенти для оцінки ліпідного профілю - 6 найменувань:**

найменування 1 - Холестерин CP (53359 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 5 шт.

*Спеціальні вимоги:*

Повинні бути адаптовані для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra, або еквівалент.

найменування 2 - Прямий CP HDL (Холестерин ЛВЩ), або еквівалент (53391 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 7 шт.

*Спеціальні вимоги:*

Повинні бути адаптовані для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra, або еквівалент.

найменування 3 - Прямий СР LDL (Холестерин ЛНЩ), або еквівалент (53395 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 16 шт.

*Спеціальні вимоги:*

Повинні бути адаптовані для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra, або еквівалент.

найменування 4 - Калібратор HDL (Холестерин ЛВЩ), або еквівалент (44696 Калібратор для визначення холестерину ліпопротеїнів високої щільності (ЛПВЩ), IVD (діагностика in vitro)) - 3 набори.

*Спеціальні вимоги:*

Повинні бути адаптовані для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra, або еквівалент.

найменування 5 - Калібратор LDL (Холестерин ЛНЩ), або еквівалент (41728 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), калібратор) - 3 набори.

*Спеціальні вимоги:*

Повинні бути адаптовані для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra, або еквівалент.

найменування 6 - Тригліцериди СР, або еквівалент (53460 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 6 шт.

*Спеціальні вимоги:*

Повинні бути адаптовані для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra, або еквівалент.

*Загальні вимоги:*

1. Медичні вироби повинні бути введені в обіг в Україні згідно вимог чинного законодавства України. Для підтвердження учасник надає копію відповідного документу (чи лист-роз'яснення щодо його відсутності) стосовно відповідності вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, або Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro, або Технічного регламенту щодо активних медичних виробів, які імплантують.

2. Медичні вироби повинні мати інструкцію із застосування українською мовою. Для підтвердження учасник надає копію інструкції з застосування медичних виробів.

3. Термін придатності медичних виробів на момент поставки повинен становити не менше 75% або не менше 12 місяців від загального терміну придатності, встановленого інструкцією із застосування медичних виробів. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист щодо терміну придатності медичних виробів.

4. Строк поставки медичних виробів повинен становити не більше 10 днів з дати отримання письмової заявки Замовника. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист щодо строку поставки медичних виробів.

5. Учасник надає оригінал гарантійного листа, наданого безпосередньо виробником або його уповноваженим представником в Україні (якщо учасник не є виробником товару), що підтверджує можливість поставки товару, який є предметом закупівлі, у необхідній кількості, якості та у терміни, визначені документацією.

6. Запропонований товар повинен відповідати технічним, якісним та кількісним характеристиками, визначеним в документації. Для підтвердження відповідності учасник надає порівняльну таблицю, з посиланням на сторінку технічної документації виробника, на якій підтверджується значення показника згідно вимог замовника (інструкції з експлуатації або посібника користувача, або проспекту, або технічного опису, або технічних умов, або іншого технічного документу виробника з перекладом на українську мову).

7. Учасник повинен надати заповнену форму тендерної пропозиції за підписом керівника або уповноваженого представника підприємства, організації, установи та завірену печаткою (у разі наявності) за формою 2.

## Форма 2

### Форма тендерної пропозиції

(назва процедури закупівлі)

№ лоту/з/п	Найменування предмета закупівлі/товару	Торгівельна назва товару	Виробник, країна	Одиниця виміру	Кількість, од.

\_\_\_\_\_ посада уповноваженої особи  
учасника

\_\_\_\_\_ м.п. \* підпис

\_\_\_\_\_ прізвище, ініціали

\* Вимога щодо печатки не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством.

\*\* У разі наявності в технічній частині посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження або виробника – читати з виразом “або еквівалент”.

## **2. Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:**

**1 949 320,20 грн (Один мільйон дев'ятсот сорок дев'ять тисяч триста двадцять гривень 20 копійок), з ПДВ.**