

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 - 33696200-7 Реактиви для аналізів крові - Реактиви для діагностики ревматологічних захворювань - 6 найменувань:

найменування 1 - ЦРП СР (С-реактивний білок), або еквівалент (53705 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз) - 166 шт.

Спеціальні вимоги:

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

найменування 2 - Ревматоїдний фактор (RF СР), або еквівалент (42230 Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro)) - 44 шт.

Спеціальні вимоги:

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

найменування 3 - Антистрептолізин (ASO 2 СР), або еквівалент (59055 Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз) - 66 шт.

Спеціальні вимоги:

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

найменування 4 - Калібратор СРР (С-реактивний білок), або еквівалент (41838 С-реактивний білок (СРР) IVD (діагностика in vitro), калібратор) - 9 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір повинен складатись з 5 флаконів по 1 мл.

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

найменування 5 - Ревматоїдний фактор (Калібратор RF), або еквівалент (42230 Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro)) - 16 наборів.

Спеціальні вимоги:

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

найменування 6 - Антистрептолізин (Калібратор АСО 2), або еквівалент (51744 Бета-гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), калібратор) - 8 наборів.

Спеціальні вимоги:

Об'єм реагенту: 5x1 мл.

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

Лот 2 - 33696200-7 Реактиви для аналізів крові - Реактиви для оцінки вмісту заліза крові - 2 найменування:

найменування 1 - Феритин 2 СР, або еквівалент (53718 Феритин IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз) - 211 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент повинен бути готовий до використання.

До складу має входити: R1: гліциновий буфер; R2: суспензія латексу. Об'єм реагенту: R1 – 14 мл, R2 – 10 мл.

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

найменування 2 - Залізо СР, або еквівалент (54758 Залізо IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз) - 145 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент повинен бути готовий до використання.

До складу має входити: R1: тіосечовина - 120 ммоль/л; R2: тіосечовина - 120 ммоль/л. Об'єм реагенту: R1 – 60 мл., R2 – 20 мл.

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

Лот 3 - 33696200-7 Реактиви для аналізів крові - Реактиви для вимірювання глікопротеїнів плазми - 2 найменування:

найменування 1 - Трансферин СР, або еквівалент (59041 Трансферин IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз) - 211 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент повинен бути готовий до використання.

До складу має входити: R1: NaCl - 180 ммоль/л; R2: NaCl - 300 ммоль/л. Об'єм реагенту: R1 – 28 мл, R2 – 6 мл.

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

найменування 2 - Калібратор SP, або еквівалент (54977 Імуноглобулін А, антитіла (анти-IgA) IVD (діагностика in vitro), калібратор) - 9 наборів.

Спеціальні вимоги:

Реагент повинен бути готовий до використання.

Набір повинен складатись з 5 флаконів по 1 мл.

Кожен флакон повинен мати різну концентрацію.

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

Загальні вимоги:

1. Медичні вироби повинні бути зареєстрованими в Україні. Для підтвердження учасник надає копію декларації про відповідність медичного виробу вимогам технічного регламенту.

2. Медичні вироби повинні мати інструкцію з застосування. Для підтвердження учасником надається копія інструкції з застосування медичних виробів українською мовою.

3. Термін придатності медичних виробів на момент поставки повинен становити не менше 60 % від загального терміну придатності. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про термін придатності медичних виробів.

4. Строк поставки медичних виробів повинен становити не більше 10 днів з дати отримання письмової заявки замовника, але не пізніше 19.12.2025. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про строк поставки медичних виробів.

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

6. Товар не повинен відрізнятися від вимог замовника за технічними, якісними та кількісними характеристиками, зазначеними в документації. Для підтвердження учасник надає 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:

6 543 736,01 грн (Шість мільйонів п'ятсот сорок три тисячі сімсот тридцять шість гривень 01 копійка), з **ПДВ**, зокрема:

лот 1 - 1 577 691,47 грн (Один мільйон п'ятсот сімдесят сім тисяч шістсот дев'яносто одна гривня 47 копійок);

лот 2 - 3 266 543,79 грн (Три мільйони двісті шістдесят шість тисяч п'ятсот сорок три гривні 79 копійок);

лот 3 - 1 699 500,75 грн (Один мільйон шістсот дев'яносто дев'ять тисяч п'ятсот гривень 75 копійок).