

33690000-3 Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви для обстеження пацієнтів із захворюваннями нирок, 2 лоти)

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

Лот 1 - 33696500-0 Лабораторні реактиви - Ємності для лабораторних досліджень - 3 найменування:

найменування 1 - Сегменти кювет з штативом Р400, або еквівалент (61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro) одноразового використання) - 4307 наборів.

Спеціальні вимоги:

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

найменування 2 - Кювети Coag D, або еквівалент (61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro) одноразового використання) - 27 пак.

Спеціальні вимоги:

Фасування: 1000 шт. в упаковці.

найменування 3 - Кювети Yumizen G, або еквівалент (61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro) одноразового використання) - 12 наборів.

Спеціальні вимоги:

Склад:

Пластмасові кювети.

Набір 2 x 500 шт.

Повинні бути адаптовані для аналізатора дослідження системи гемостазу серії Yumizen G, або еквівалент.

Лот 2 - 33696200-7 Реактиви для аналізів крові - Реактиви для оцінки ліпідного профілю - 5 найменувань:

найменування 1 - Холестерин СР (53359 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 36 шт.

Спеціальні вимоги:

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

найменування 2 - Прямий СР HDL (Холестерин ЛВЩ), або еквівалент (53391 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 66 шт.

Спеціальні вимоги:

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

найменування 3 - Прямий СР LDL (Холестерин ЛНЩ), або еквівалент (53395 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 70 шт.

Спеціальні вимоги:

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

найменування 4 - Калібратор HDL (Холестерин ЛВЩ), або еквівалент (44696 Калібратор для визначення холестерину ліпопротеїнів високої щільності (ЛПВЩ), IVD) - 15 наборів.

Спеціальні вимоги:

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

найменування 5 - Калібратор LDL (Холестерин ЛНЩ), або еквівалент (41728 Холестерин IVD низького тиску ліпопротеїнів (ЛПНЩ), калібратор) - 15 наборів.

Спеціальні вимоги:

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:

4 793 057,56 грн (Чотири мільйона сімсот дев'яносто три тисячі п'ятдесят сім гривень 56 копійок), з **ПДВ**, зокрема:

лот 1 - 3 187 245,54 грн (Три мільйони сто вісімдесят сім тисяч двісті сорок п'ять гривень 54 копійки);

лот 2 - 1 605 812,02 грн (Один мільйон шістсот п'ять тисяч вісімсот дванадцять гривень 02 копійки).