



МОЗ УКРАЇНИ  
ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я  
ЖИТОМИРСЬКОЇ ОБЛДЕРЖАДМІНІСТРАЦІЇ  
КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО  
«ОВРУЦЬКА МІСЬКА ЛІКАРНЯ»  
ОВРУЦЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ ЖИТОМИРСЬКОЇ ОБЛАСТІ  
11101, Україна, Житомирська область, м.Овруч, вул. Шевченка Тараса, 106  
телефон 0637121410, [ovrmisl@gmail.com](mailto:ovrmisl@gmail.com), код 42435766

---

**ОБҐРУНТУВАННЯ**

технічних та якісних характеристик, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

*(оприлюднюється на виконання постанови*

*КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів»  
(зі змінами)*

1. Найменування: **Комунальне некомерційне підприємство «Овруцька міська лікарня» Овруцької міської ради Житомирської області.**
2. Місцезнаходження: **11101, Житомирська область, Коростенський район, м. Овруч, вул. Шевченка Тараса, 106.**
3. Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: **42435766.**
4. Категорія замовника: **Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади.**
5. Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності):  
**ДК 021:2015 код 33690000-3 Лікарські засоби різні (або еквівалент до кожного найменування) номенклатурна позиція та НК 024:2023, НК 031:2024 EMDN до кожного найменування: 1.Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Фіксатор-еозин за Май-Грюнвальдом-1000 Р або еквівалент, 42959 Барвник Май-Грюнвальда, IVD (діагностика in vitro ), W01030103 Фарбування клітин для мікроскопії; 2. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Фарба Азур-еозін по Романовському 1000 Р або еквівалент , 44946 Фарбування за Романовським, IVD (діагностика in vitro), набір W0103010302 Барвники за Романовським; 3. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Набір для визначення АСО-О-латекс- тест Ф або еквівалент, 63271 Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин О, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація W01021105 ЧАС РЕАКЦІЇ / ТИТР АНТИСТРЕПТОЛІЗИНУ О (ЯКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ) (МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO); 4. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Набір для визначення СРБ-латекс- тест Ф або еквівалент, 63234 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro ), набір, аглютинація, експрес-аналіз W01021109 С-РЕАКТИВНИЙ БЛОК (МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO); 5. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0**

Лабораторні Реактиви, Набір для визначення РФ-латекс-тест Ф або еквівалент, 55112 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації W01021110 РЕВМАТОЇДНІ ФАКТОРИ (МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO); 6.Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Діагностичний моноклональний реагент анти-А або еквівалент, 52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла W0103030199 аналізи для визначення групи крові – інше; 7. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Діагностичний моноклональний реагент анти-В або еквівалент, 52538 Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла W0103030199 аналізи для визначення групи крові – інше; 8. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Діагностичний моноклональний реагент анти-D або еквівалент, 52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла W0103030201 резус D; 9. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Діагностичний моноклональний реагент анти-K або еквівалент, 52593 Анти-K (KEL001) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла W0103030501 інші реактиви для типування антигенів; 10. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Набір Желатин 10 % - 10 x 10 мл Р або еквівалент, 62082 Желатинове живильне середовище IVD (діагностика in vitro) W01030302 Визначення резус-фактора; 11. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, RPR - carbon -Тест 500 визначень або еквівалент, 51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації W0105010304АНТИТІЛА IGM ДО СИФІЛІСУ; 12. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Імерсійна рідина для мікроскопії 100 мл або еквівалент, 43550 Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro) W0202050385 - ЛАБОРАТОРНІ ІНСТРУМЕНТИ ДЛЯ МІКРОСКОПІЧНИХ ДОСЛІДЖЕНЬ – ВИТРАТНІ МАТЕРІАЛИ (МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO); 13. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, DIA-HBsAg Тест-система імуоферментна для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В Т1-2001С 96 (12x8) або еквівалент, 8319 Вірус гепатиту В, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro), набір, імуоферментний аналіз (ІФА) W0105020201 ПОВЕРХНЕВИЙ АНТИГЕН ВІРУСУ ГЕПАТИТУ В; 14. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, DIA-НСV-III Тест-система імуоферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С Т1-2101С 96 (12x8) або еквівалент, 48365 Вірус гепатиту С, загальні антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імуоферментний аналіз (ІФА) W0105020303 АНТИТІЛА ДО ВІРУСУ ГЕПАТИТУ С (ЗАГАЛЬНІ); 15. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Фарби за Грамом з фуксином Ціля-500 або еквівалент, 42709 Набір для фарбування за Грамом, IVD W020304 Пігмент для мікробіологічного фарбування за Грамом; 16. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Фарби за Папаніколау-40 або еквівалент, 59112 Папаніколау барвник IVD (діагностика in vitro), набір W0104010804 Барвники; 17. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Забарвлення за ЦІЛЕМ-НІЛЬСЕНОМ - набір для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу, 42694 Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD W010399 - РЕАКТИВИ ДЛЯ ГЕМАТОЛОГІЇ / ГЕМАТОСТАЗУ / ІМУНОГЕМАТОЛОГІЇ / ГІСТОЛОГІЇ / ЦИСТОЛОГІЇ – ІНШЕ; 18. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з пеніциліном G 6 Од №100 або еквівалент, 59172 Пеніцилін G, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 19. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код

33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з гентаміцином №100 10мкг або еквівалент, 45529 Гентаміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 20. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з норфлораксацином 10мкг №100 або еквівалент, 59162 Норфлораксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 21. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з цефтазидимом 10мкг №100 або еквівалент, 37441 Диск IVD (діагностика *in vitro*) для випробування на сприйнятливості до цефтазидиму W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 22. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з меропенемом 10мкг №100 або еквівалент, 59147 Меропенем, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 23. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з ципрофлоксацином 5мкг №100 або еквівалент, 45359 Ципрофлоксацинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 24. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з імепенемом 10мкг №100 або еквівалент, 46169 Диски імепенему для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 25. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з піперациліном 100мкг №100 або еквівалент, 59176 Піперацилін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 26. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з тобраміцином 10мкг №100 або еквівалент, 59209 Тобраміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 27. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з лінезолідом 30мкг №100 або еквівалент, 59143 Лінезолід, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 28. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з кліндаміцином 10мкг №100 або еквівалент, 45390 Диск кліндаміцину для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 29. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з цефтріаксоном 30мкг №100 або еквівалент, 44483 Диски для тестування на чутливість з цефтріаксоном, IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 30. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з цефепімом 30мкг №100 або еквівалент, 42520 Диски для тестування на чутливість із цефепімом, IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 31. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з ітраконазолом 10мкг №100 або еквівалент, 61975 Ітраконазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 32. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з амоксициліном/клавулановою кислотою 20мкг №100 або еквівалент, 46156 Амоксицилін/клавуланова кислота, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика *in vitro*) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 33. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з ампіциліном №100 10мкг або еквівалент, 45445 Амікацинові

диски для тестування на чутливість IVD ( діагностика in vitro ) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 34. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з еравацикліном №100 20мкг або еквівалент, 63218 Мінімальна інгібувальна концентрація (МІК) еравацикліну IVD (діагностика in vitro ) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 35. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з спіраміцином №100 100мкг або еквівалент, 59192 Спіраміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 36. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з кетоконазолом №100 20мкг або еквівалент, 61976 Кетоконазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 37. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з цефідероколом №100 30мкг або еквівалент, 63340 Мінімальна інгібувальна концентрація (МІК) Cefiderocol IVD (діагностика in vitro ) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 38. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з еритроміцином №100 30мкг або еквівалент, 41910 Диск IVD (діагностика in vitro) дискретизації сприйнятливості до еритроміцину W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 39. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з цефалексином №100 30мкг або еквівалент, 37371 Диск IVD (діагностика in vitro ) для випробування на сприйнятливості до цефалексину W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 40. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з доріпенемом №100 10мкг або еквівалент, 42426 Доріпенем, мінімальна інгібувальна концентрація, IVD (діагностика in vitro ) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 41. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з азтреонамом №100 30мкг або еквівалент, 37722 Диск IVD (діагностика in vitro для випробування на чутливість до азтреонаму W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 42. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з рифампіцином №100 5мкг або еквівалент, 59183 Рифампіцин, диски для тестування на чутливість IVD. W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 43. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з жовчу №100 3мкг або еквівалент, 42738 Диски для тестування на чутливість жовч-ескуліну, IVD (діагностика in vitro) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 44. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з офлоксацином №100 5мкг або еквівалент, 59165 Офлоксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 45. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з ністатіном №100 80ОД або еквівалент, 59164 Ністатин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 46. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з метронідазолом №100 5мкг або еквівалент, 59149 Метронідазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 47. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Диски з клотримазолом №100 10мкг або еквівалент, 62022 Клотримазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro ) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 48. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні

Реактиви, Диски з оптохіном №100 5мкг або еквівалент, 36085 Оптохін/етилгідрокупреїн диференціювальний диск IVD (діагностика in vitro ) W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ; 49. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Агар Ендо 250г або еквівалент, 61627 Агар для Enterobacteriaceae, живильне середовище IVD (діагностика in vitro ) W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 50. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Середовище Х'ю-Лейфсона 250г або еквівалент, 58651 Окислювальний/ ферментативний бульйон, живильне середовище IVD (діагностика in vitro ) W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 51. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Тіогліколеве середовище 250г або еквівалент, 58679 Бульйон з тіогліколятом, живильне середовище IVD (діагностика in vitro ) W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 52. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Цитратний агар Сіммонса 250г або еквівалент, 58669 Цитратний агар Сіммонса для Enterobacteriaceae, живильне середовище IVD (діагностика in vitro ) W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 53. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Агар Мюллера- Хінтона 250г або еквівалент, 58639 Агар Мюллера-Хінтона для дослідження антимікробної чутливості, живильне середовище IVD (діагностика in vitro ) W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 54. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Бактоагар Плоскірева 250г або еквівалент, 58662 Агар для Salmonella/Shigella spp., живильне середовище IVD (діагностика in vitro ) W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 55. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Теллурит калію 2 % (10 амп x 5 мл) або еквівалент, 62707 Базовий компонент живильного середовища IVD W0104010104 ДОБАВКИ ДО ЗНЕВОДНЕНОГО ПОЖИВНОГО СЕРЕДОВИЩА (РОСТОВІ ДОБАВКИ, СЕЛЕКТИВНІ ЗАСОБИ, ...); 56. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Середовище №10 (Стафілококагар з манітом) 250г або еквівалент, 58629 Маніт-сольовий агар для Staphylococcus spp., живильне середовище IVD (діагностика in vitro)». W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM ); 57. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Сабуро бульон з глюкозою 250г або еквівалент, 58661 Бульйон Сабуро для культивування грибів, живильне середовище IVD (діагностика in vitro) W0104030101 Зневоднені поживні середовища для дріжджів і плісневих грибів; 58. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Поживний бульон 250г або еквівалент, 58650 Поживний бульйон живильне середовище IVD W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 59. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Гісса з манітом 100г або еквівалент, 41144 Реагент для мікробіологічного тесту на здатність ферментувати маніт IVD W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 60. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Гісса з сахарозою 100г або еквівалент, 42775 Реагент для мікробіологічного тесту на здатність ферментувати сахарозу, IVD W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 61. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Гісса з лактозою 100г або еквівалент, 36220 Мікробний реагент з використанням лактози IVD W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 62. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Гісса з глюкозою 100г або еквівалент, 42734 Реагент для проведення мікробіологічного тесту на визначення декстрози, IVD W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 63. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Гісса з рамнозою 100г або еквівалент, 34329 Реагент для мікробіологічного

тесту на споживання рамнози IVD W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 64. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Гісса з дульцитом 100г або еквівалент, 43548 Реагент для мікробіологічного тесту на споживання дульциту, IVD W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 65. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Гісса з арабінозою 100г або еквівалент, 43548 Реагент для мікробіологічного тесту на споживання дульциту, IVD W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 66. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Гісса з ксиліозою 100г або еквівалент, 43548 Реагент для мікробіологічного тесту на споживання дульциту, IVD W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM), 67. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Ацетатний агар 250г або еквівалент, 58537 Агар для визначення антимікробної активності, живильне середовище IVD (діагностика in vitro) W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM), 68. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Пептон основний 250г або еквівалент, 51838 Множинні види *Vibrio* spp., визначення ізоляту культури IVD (діагностика in vitro ), набір W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 69. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Агар лужний 250г або еквівалент, 58532 Лужна пептонна вода, живильне середовище бульйон IVD (діагностика in vitro) W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 70. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Т.С.В.С. АГАР 250г або еквівалент, 58677 Агар ТХБ для *Vibrio* spp., живильне середовище IVD (діагностика in vitro ) W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 71. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Плазма кроляча суха цитратна, уп. 10амп. x 1мл або еквівалент, 51656 Множинні види бактерій *Staphylococcus*, визначення ізоляту культури IVD (діагностика in vitro), набір W0103020702 КОНТРОЛЬНА ПЛАЗМА ДЛЯ ГЕМОСТАЗУ; 72. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Поживний агар 250г або еквівалент, 58649 Поживний агар, живильне середовище IVD (діагностика in vitro) W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 73. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Сабуро агар з глюкозою 100г або еквівалент, 58660 Агар Сабуро з декстрозою для культивування грибів, живильне середовище IVD (діагностика in vitro ) W0104030101 Зневоднені поживні середовища для дріжджів і плісневих грибів; 74. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Малонат агар 250г або еквівалент, 58606 Агар для *Streptococcus* групи В, живильне середовище IVD (діагностика in vitro), базове) W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 75. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, VDRL - кардіоліпіновий тест або еквівалент, 51819 *Treponema pallidum* reagin antibody IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації W0105010399 РЕАКТИВИ ДЛЯ СИФІЛІСУ – ІНШЕ; 76. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Ентерокок агар 250г або еквівалент, 58606 Агар для *Streptococcus* групи В, живильне середовище IVD (діагностика in vitro), базове) W01040101 — Зневоднені поживні середовища (DCM); 77. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Фенілаланін агар 250г або еквівалент, 62081 Фенілаланіновий агар, живильне середовище IVD (діагностика in vitro)) W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 78. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Середовище Олькеницького 250г або еквівалент, 58690 Трицукровий залозистий агар для дифенціації *Enterobacteriaceae* IVD (діагностика in vitro)); W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM); 79. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Тест-

реагент Anti-Salmonella H g,m 5мл або еквівалент, 51513 Множинні види Salmonella, антигени ізоляту культури IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації. W0104080301 Серологічне типування (E. coli, Salmonella, Shigella, Vibrio, Yersinia тощо); 80. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Тест-реагент Anti-Salmonella O 28, 1мл або еквівалент, 51513 Множинні види Salmonella, антигени ізоляту культури IVD, набір, реакція аглютинації W0104080301 Серологічне типування (E. coli, Salmonella, Shigella, Vibrio, Yersinia тощо); 81. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Тест-реагент Anti-Salmonella I (A - E+Vi), 1мл або еквівалент, 51513 Множинні види Salmonella, антигени ізоляту культури IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації. W0104080301 Серологічне типування (E. coli, Salmonella, Shigella, Vibrio, Yersinia тощо); 82. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Тест-реагент Anti-Coli O 164: K - 1мл або еквівалент, 62451 Escherichia coli, численні штами, антигени ізоляту культури IVD W0104080301 Серологічне типування (E. coli, Salmonella, Shigella, Vibrio, Yersinia тощо); 83. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Тест-реагент Anti-Salmonella O 22, 1мл або еквівалент, 51513 Множинні види Salmonella, антигени ізоляту культури IVD, набір, реакція аглютинації W0104080301 Серологічне типування (E. coli, Salmonella, Shigella, Vibrio, Yersinia тощо); 84. Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні Реактиви, Тест-реагент Anti-Shigella I (S. flexneri, тип 1 до 6, група 3,4(y), 6 і 7,8(x) а також S. sonnei S-і F-форми) 1мл або еквівалент, 51600 Множинні види Shigella, антигени ізоляту культури IVD, набір, реакція аглютинації (використовується для групових сироваток). W0104080301 Серологічне типування (E. coli, Salmonella, Shigella, Vibrio, Yersinia тощо)).

**Вид: відкриті торги з особливостями.**

ідентифікатор закупівлі: UA-2026-03-18-009594-a

**Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:  
290 000,00 грн. з ПДВ.**

Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі та обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

**При визначенні очікуваної вартості закупівлі здійснено аналіз ринку, розглянуто загальнодоступну інформацію, яка міститься у відкритих джерелах (на сайтах постачальників, дані в електронній системі закупівель prozorro), а також використано інформацію отриману шляхом проведення усних ринкових консультацій та запитом письмових комерційних пропозицій.**

ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА ІНШІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛЛ

Технічна специфікація

Медико-технічні вимоги  
 Реактиви для лабораторних досліджень  
 Код ДК 021:2015: 33690000-3 - Лікарські засоби різні  
 (ДК 021:2015: 33696500-0 - Лабораторні реактиви)

№	Найменування товару	Назва методу виробництва згідно до Код НК 024:2023	Назва методу виробництва згідно до НК 031:2024 EMDN	Одиниця виміру	Кількість	Медико-технічні вимоги
1	Фіксатор-еозин за Май-Грюнвальдом-1000 Р або еквівалент	42959 Барвник Май-Грюнвальда, IVD (діагностика in vitro )	W01030103 Фарбування клітин для мікроскопії	флакони	10	МБ 10.3-07 ЕОЗИН ЗА МАЙ-ГРЮНВАЛЬДОМ-1000 Фіксатор-забарвлювач еозин метиленовий синій за Май-Грюнвальдом, 2000/4000-8000 проб, ТУ У 21.2-13433137-057:2013 Склад набору: 1) Еозин за Май-Грюнвальдом: 1 x 1000 мл; 2) Концентрований буферний розчин: 1 x 100 мл; Кількість проб: 1) в якості фіксатора набір розрахован на 1000 мл еозину за Май-Грюнвальдом - 2000 проб при використанні на 1 дослідження 0,5 мл; 2) в якості забарвлювача набір розрахован на розведеного (1:1-1:3) еозину за Май-Грюнвальдом буферним розчином 2000-4000 мл - 4000-8000 проб при використанні на 1 дослідження 0,5 мл.
2	Фарба Азур-еозин по Романовському 1000 Р або еквівалент	44946 Фарбування за Романовським, IVD (діагностика in vitro), набір	W0103010302 Барвники за Романовським	флакони	10	МБ 12.1-07 АЗУР-ЕОЗИН ЗА РОМАНОВСЬКИМ-100 Забарвлювач азур-еозин за Романовським, 1000/2000-4000 проб, ТУ У 21.2-13433137-057:2013 Склад набору: 1) Азур-еозин за Романовським: 1 x 100 мл; 2) Концентрований буферний розчин: 1 x 10 мл; Кількість проб: 1) набір розрахован на 1000 мл розведеного (1:9) азур-еозину за

3	Набір для визначення АСО-О-латекс-тест Ф або еквівалент	63271 Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин О, антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація	W01021105 ЧАС РЕАКЦІЇ / ТИТР АНТИСТРЕПТ ОЛІЗИНУ О (ЯКІСНЕ ВИЗНАЧЕНН Я) (МЕДИЧН ВИРОБИ ДЛ ДІАГНОСТИК И IN VITRO)	набір	20	Романовським буферним розчином - 2000 проб при використанні на 1 дослідження 0,5 мл, або 2) набір розрахован на 2000 мл розведеного (1:19) азур-еозину за Романовським буферним розчином - 4000 проб при використанні на 1 дослідження 0,5 мл. Набір для визначення АСО-О-латекс- тест СКЛАД НАБОРУ1. Латексна суспензія (з нанесеним стрептолізином О) - 1 флакон з (2,00±0,03) мл;2. Контроль Позитив (синтетичний контроль з АСЛ-О > 200 МОд/мл) - 1 мікропробірка з (0,2) мл;3. Контроль Негатив (синтетичний контроль з АСЛ-О < 200 МОд/мл) - 1 мікропробірка з (0,2) мл;4. Розбавлювач - 1 флакон з (15,0±0,5) мл;5. Випробувальна пластина - 1 шт;6. Палички для змішування - (110 ±10) шт.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 200 напівмікро- (вимірюваний об'єм 0,01 мл) або 40 макровизначень (вимірюваний об'єм 0,05 мл) концентрації АСЛ-О (з урахуванням контрольних проб). Діапазон визначасмих концентрацій - від 200 МОд/мл до 1500 МОд/мл.
4	Набір для визначення СРБ-латекс- тест Ф або еквівалент	63234 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз	W01021109 С- РЕАКТИВНИ Й БІЛОК (МЕДИЧН ВИРОБИ ДЛ ДІАГНОСТИК И IN VITRO)	набір	20	Набір для визначення СРБ-латекс-тест СКЛАД НАБОРУ1. Латексна суспензія (з нанесеним анти-СРБ) - 1 флакон з (2,0±0,03) мл.2. Контроль Позитив - 1 мікропробірка з (0,2) мл; - синтетичний контроль з СРБ > 15 мг/л.3. Контроль Негатив - 1 мікропробірка з (0,2) мл; - синтетичний контроль з СРБ < 6мг/л.4. Розбавлювач - 1 флакон з (15,0±0,5) мл.5. Випробувальна пластина - 1 шт.6. Палички для змішування - (110±10) шт.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 200 напівмікро- (вимірюваний об'єм 0,01 мл) або 40 макровизначень (вимірюваний об'єм 0,05 мл) концентрації СРБ (з урахуванням контрольних проб). Діапазон визначасмих концентрацій - від 6 мг/л до 1600 мг/л.
5	Набір для визначення РФ-латекс- тест Ф або еквівалент	55112 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	W01021110 РЕВМАТОЇДН І ФАКТОРИ (МЕДИЧН ВИРОБИ ДЛ ДІАГНОСТИК И IN VITRO)	набір	20	Набір для визначення РФ-латекс-тест Склад набору1. Латексна суспензія (з нанесеним гама-глобуліном) - 1 флакон з (2,00 ±0,03) мл;2. Контроль Позитив (синтетичний контроль з РФ > 25 МОд/мл) - 1 мікропробірка з (0,2) мл;3. Контроль Негатив - (синтетичний контроль з РФ < 8 МОд/мл) - 1 мікропробірка з (0,2) мл;4. Розбавлювач - 1 флакон з (15,0 ± 0,5) мл;5. Випробувальна пластина - 1 шт;6. Палички для змішування

6	Діагностичний моноклональний реагент анти-А або еквівалент	52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	W0103030199 аналізи для визначення групи крові – інше	флакон	30	- (110 ± 10) шт. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Діапазон визначених концентрацій - від 8 МОд/мл до 800 МОд/мл. Набір розрахований на 200 напівок (вимірюваний об'єм 0,01 мл) або 40 макровизначень (вимірюваний об'єм 0,05 мл) концентрації РФ (з урахування контрольних проб). Діагностичний моноклональний реагент анти-А призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків червоного кольору. Техніка визначення груп крові за системою АВ0 за допомогою моноклональних антитіл (МКА) відповідно до «Інструкції з визначення груп крові за системою АВ0», затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 05.07.1999 р. № 164 Загальний термін придатності не менше 2,5 років
7	Діагностичний моноклональний реагент анти-В або еквівалент	52538 Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	W0103030199 аналізи для визначення групи крові – інше	флакон	30	Діагностичний моноклональний реагент анти-В призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від білого-фіолетового до синього кольору. Техніка визначення груп крові за системою АВ0 за допомогою моноклональних антитіл (МКА) відповідно до «Інструкції з визначення груп крові за системою АВ0», затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 05.07.1999 р. № 164
8	Діагностичний моноклональний реагент анти-D або еквівалент	52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	W0103030201 резус D	флакон	30	Загальний термін придатності не менше 2,5 років. Діагностичний моноклональний реагент анти-D, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікроплаті та нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина. Техніка визначення антигенів системи резус за допомогою моноклональних антитіл відповідно до «Інструкції з визначення

						ресурс-належності крові», затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 05.07.1999 р. № 164. Загальний термін придатності не менше 2,5 років.
9	Діагностичний моноклональний реагент анти-К або еквівалент	52593 Анти-К (KEL001) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла	W0103030501 інші реактиви для типування антигенів	флакони	5	Діагностичний моноклональний реагент анти-К системи Kell призначений для виявлення антигену K еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікропласті та в нейтральних гелевих картах. Флакони з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина. Загальний термін придатності 2 роки.
10	Набір Желатин 10% - 10 x 10 мл Р або еквівалент	62082 Желатинове живильне середовище IVD (діагностика in vitro )	W01030302 Визначення резус-фактора	набір	5	ПК 74.1-06 ЖЕЛАТИН 10% - 10 x 10 МЛ Допоміжний реагент для визначення резус-фактора методом конглютинації ТУ У 21.2-13433137-056:2013 Склад набору: 1) Розчин желатину 10%: 10 x 10 мл;
11	RPR - carbon - Тест 500 визначень або еквівалент	51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації	W0105010304A НТИТЛА IGM ДО СИФІЛІСУ	упаковка	20	RPR - carbon Тест 500. Склад набору 1. Вугільна суспензія: частинки вугілля, покриті сумішшю ліпідів, кардіоліпину, лецитину і холестерину фосфатному буфері. 2. Позитивний контроль, який містить реагентів в титрі $\geq 1/4$ . 3. Негативний контроль. 4. Палички для перемішування. 5. Тестовий слайд. Аналітичні характеристики Ефект прозони: не спостерігається до титру $\geq 1/128$ . Діагностична чутливість: 100%. Р1: 1 фл. x 5 мл (мл) Р2: 1 фл. x 0.5 мл (мл) Р3: 1 фл. x 0.5 мл (мл) Палички для перемішування 260 шт. Тестовий слайд: 5 шт.
12	Імерсійна рідина для мікроскопії 100 мл або еквівалент	43550 Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro )	W0202050385 - ЛАБОРАТОРНІ ІНСТРУМЕНТИ ДЛЯ МІКРОСКОПІЧНИХ	флакони	8	Імерсійна олія для мікроскопії (REF HP060.02) (400 макс. визнач.) (10 мл) СКЛАД НАБОРУ Імерсійна олія для мікроскопії - 1 флакон з (100 ± 4) мл. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на 4000 визначень.

	<p>13</p> <p>DIA-HBsAg Тест-система імуноферментна для виявлення поверхнього антигену вірусу гепатиту В Т1-2001С 96 (12x8) або еквівалент</p>	<p>8319</p> <p>Вірус гепатиту В, поверхневий антиген IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p>	<p>ДОСЛІДЖЕНЬ - ВИТРАТНІ МАТЕРІАЛИ (МЕДИЧНІ ВИРОБИ ДЛЯ ДІАГНОСТИКИ IN VITRO)</p> <p>W0105020201 ПОВЕРХНЕВИЙ АНТИГЕН ВІРУСУ ГЕПАТИТУ В</p>	<p>набір</p> <p>7</p>	<p>Призначена для якісного виявлення поверхнього антигену вірусу гепатиту В (HBsAg) в сироватці та плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу. Зразки: сироватки або плазми крові, в тому числі отримані за допомогою антикоагулянту (К2ЕДТА, К3ЕДТА, цитрат натрію) або активатору згортання крові (з розділюючим гелем або без нього). Тест-системи повинні бути стрипової комплектації з можливістю відокремлення кожної лунки. Можливість проведення аналізу як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і за допомогою автоматичних імуноферментних аналізаторів відкритого типу, з використанням валідованого протоколу постановки аналізу. Принцип аналізу повинен базуватися на методі твердофазного ІФА „сендвіч”-варіанта з використанням біотин-стрептавідинового підсилення специфічного сигналу. Облік результатів при довжині хвилі 450/620 нм. Під час внесення кон'югату повинен змінюватися колір розчину в лункі, що забезпечує візуалізацію внесення досліджуваного зразка в лунку. Об'єм досліджуваного зразка - не більше 100 мкл. Наявність двох режимів проведення аналізу: з використанням термошейкера та без використання термошейкера. Тривалість проведення аналізу з використанням термошейкера - не більше 120 хвилин, без використання термошейкера - не більше 180 хвилин. Після первинного відкриття упаковки всі реакенти повинні бути стабільними впродовж терміну придатності тест-системи (за умови зберігання в щільно закритій первинній упаковці в захищеному від світла місці при температурі 2-8°C). Можливість зберігання реагентів в ході проведення аналізу за температури 18-25°C протягом не менше, ніж 8 годин. Можливість транспортування тест-систем при температурі 9-25°C протягом не менше, ніж 10 днів. Загальний термін придатності тест-системи -</p>
--	---	---	---	-----------------------	---

14	DIA-HCV-III Тест-система імуоферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С Т1-2101С 96 (12x8) або еквівалент	48365 Вірус гепатиту С, загальні антитіла ІVD (діагностика in vitro ), набір, імуоферментний аналіз (ІФА)	W0105020303 АНТИТІЛА ДО ВІРУСУ ГЕПАТИТУ С (ЗАГАЛЬНІ)	набір	7	не менше 18 місяців. Аналітична чутливість при проведенні аналізу з використанням термошейкеру – 0,01 МО/мл, або менше; без використання термошейкеру - 0,03 МО/мл, або менше (підтвердити документом виробника). Діагностична чутливість та специфічність тест-систем - не менше 100%. Учасник повинен надати лист виробника або його офіційного представника, яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару, який є предметом саме цієї закупівлі. Склад набору повинен включати: 1.Стриповий 96-луночковий планшет, в лунках якого сорбовані моноклональні антитіла до HBsAg. Планшет повинен бути упакований в вакуумований пакет з ламінованого алюмінію з замком Ziploc. 2.Концентрат кон'югату №1 (11x). Моноклональні антитіла до HBsAg, кон'юговані з біотином; консервант. 3.Концентрат кон'югату №2 (11x). Стрептавідін, кон'югований з пероксидазою хрому; консервант. 4.Позитивний контроль. Інактивована сироватка крові людини, яка містить HBsAg; консервант. 5.Негативний контроль. Інактивована сироватка крові людини, яка не повинна містити HBsAg, антиген р24 ВІД-1 та антитіла до ВІД-1/2, вірусу гепатиту С і T.pallidum. 6.Концентрат розчину для промивання (26x). 7.Розчин для розведення кон'югату №1. 8.Розчин для розведення кон'югату №2. 9.ТМБ-субстрат. 10.Стоп-реагент. 11.Клейка плівка. Контролі, розчини для розведення кон'югату, ТМБ-субстрат, Стоп-реагент - повинні бути готові до використання. Призначена для якісного виявлення ІgG та ІgM антитіл до вірусу гепатиту С в сироватці та плазмі крові людини методом імуоферментного аналізу як на ранніх стадіях, так і при хронічному перебігу захворювання. Зразки: сироватки або плазми крові, в тому числі отримані за допомогою антикоагулянту (К2ЕДТА, К3ЕДТА, цитрат натрію) або активатору згортання крові (з розділюючим гелем або без нього). Тест-системи повинні бути стрипової комплектації з можливістю відокремлення кожної лунки. Можливість проведення аналізу як з використанням стандартного обладнання для ІФА, так і за допомогою автоматичних імуоферментних аналізаторів відкритого типу, з використанням валідованого протоколу постановки аналізу. Принцип аналізу повинен базуватися на методі твердофазного
----	--	---	--	-------	---	--

непрямого ІФА з двоетапною процедурою. Облік результатів при довжині хвилі 450/620 нм. Під час внесення зразка повинен змінюватися колір розчину в лунці, що забезпечує візуалізацію внесення досліджуваного зразка в лунку. Об'єм досліджуваного зразка - не більше 20 мкл. Наявність двох режимів проведення аналізу: з використанням термошейкера та без використання термошейкера. Тривалість проведення аналізу з використанням термошейкера - не більше 100 хвилин, без використання термошейкера - не більше 120 хвилин. Після первинного відкриття упаковки всі реагенти повинні бути стабільними впродовж терміну придатності тест-системи (за умови зберігання в щільно закритій первинній упаковці в захищеному від світла місці при температурі 2-8°C). Можливість зберігання реагентів в ході проведення аналізу за температури 18-25°C протягом не менше, ніж 8 годин. Можливість транспортування тест-систем при температурі 9-25°C протягом не менше, ніж 10 днів. Загальний термін придатності тест-системи - не менше 18 місяців. Чутливість та специфічність тест-систем - не менше 100% (підтвердити документом виробника). Учасник повинен надати лист виробника або його офіційного представника, яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару, який є предметом саме цієї закупівлі. Склад набору повинен включати: 1.Стриповий 96-лунковий планшет, в лунках якого сорбовані рекомбінантні білки NS3, NS4, NS5 та мозаїчний білок GST-CNab (core, NS3, NS4a, NS4b) – аналоги антигенів вірусу гепатиту С: core, NS3, NS4, NS5. Планшет повинен бути упакований в вакуумований пакет з ламінованого алюмінію з замком Ziploc. 2.Концентрат кон'югату (11x). Моноклональні антитіла до IgG та IgM людини, кон'юговані з пероксидазою хрому; консервант. 3.Позитивний контроль. Очищені імуноглобуліни людини, специфічні до вірусу гепатиту С; консервант. 4.Негативний контроль. Інактивована сироватка крові людини, яка не повинна містити HBsAg, антиген р24 ВІЛ-1, антитіла до ВІЛ-1/2, вірусу гепатиту С і T.rallidum. 5.Концентрат розчину для промивання (26x). 6.Розчин для розведення сироваток. 7.Розчин для розведення кон'югату. 8.ТМБ-субстрат. 9.Стоп-реагент. 10.Клейка плівка. Розчини для розведення сироваток і кон'югату, ТМБ-субстрат, Стоп-реагент - повинні

15	Фарби за Грамом з фуксином Ціля-500 або еквівалент	42709 Набір для фарбування за Грамом, IVD	W020304 Пігмент для мікробіологічного фарбування за Грамом	набір	1	бути готові до використання.  МБ 02.2-07 ФАРБИ ЗА ГРАМОМ З ФУКСИНОМ ЦІЛЯ-500 Набір реагентів для забарвлення мікроорганізмів за методом Грама (з фуксином Ціля), 500 проб, ТУ У 21.2-13433137-057:2013 Склад набору: 1) Карболовий генціанвіолет: 1 x 25 мл; 2) Розчин Люголя: 1 x 25 мл; 3) Карболовий фуксин Ціля: 1 x 2,5 мл; 4) Олія імерсійна: 1 x 5 мл; Кількість проб: 500 проб (при використанні 0,05 мл фарб на 1 визначення).
16	Фарби за Папаніколау-40 або еквівалент	59112 Папаніколау барвник IVD (діагностика in vitro), набір	W0104010804 Барвники	набір	1	МБ 17.1-07 ФАРБИ ЗА ПАПАНИКОЛАУ-40 Набір реагентів для забарвлення цитологічних препаратів методом Папаніколау, 40 проб, ТУ У 21.2-13433137-057:2013 Склад набору: 1) Гематоксилін Гарріса: 1 x 20 мл; 2) Фарбник Папаніколау: 1 x 20 мл; 3) Фарбник помаранчевий G6: 1 x 20 мл; 4) Олія імерсійна: 1 x 5 мл; 5) Лігій вуглекислий: 1 x 0,6 мл; Кількість проб: 40 проб (при використанні методу занурювання мазку).
17	Забарвлення за ЦІЛЕМ-НІЛЬСЕНОМ - набір для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу	42694 Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD	W010399 - РЕАКТИВИ ДЛЯ ГЕМАТОЛОГІ І/ ГЕМАТОСТАЗ У/ ІМУНОГЕМА ТОЛОГІ /	набір	7	Забарвлення за ЦІЛЕМ-НІЛЬСЕНОМ - набір для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу (REF НР030.03) (4x100мл/ 200 макс. визнач.) СКЛАД НАБОРУ 1. Карболовий розчин фуксину - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 2. Знебарвлюючий розчин 1 - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 3. Знебарвлюючий розчин 2 - 1 флакон з (100 ± 4) мл; 4. Розчин метиленового синього - 1 флакон з (100 ± 4) мл. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір розрахований на проведення 200 аналізів (при витраті розчинів реагентів 0,5 мл на визначення).

18	Диски з пеніциліном G 6 ОД №100 або еквівалент	59172 Пеніцилін G, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	5	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
19	Диски з гентаміцином №100 10мкг або еквівалент	45529 Гентаміцинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	8	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
20	Диски з норфлоксацином 10мкг №100 або еквівалент	59162 Норфлоксацин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	8	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
21	Диски з цефтазидимом 10мкг №100 або еквівалент	37441 Диск IVD (діагностика in vitro) для випробування на сприйнятливість до цефтазидиму	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	5	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
22	Диски з меропенемом 10мкг №100 або еквівалент	59147 Меропенем, диски для тестування на чутливість	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-	флакон	7	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С

23	Диски з ципрофлоксацин ом 5мкг №100 або еквівалент	IVD (діагностика in vitro )	ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	10	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
24	Диски з імпенемом 10мкг №100 або еквівалент	45359 Ципрофлоксацинові диски для тестування чутливості IVD (діагностика in vitro )  46169 Диски імпенему для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ- ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ  W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ- ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	4	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
25	Диски з піперациліном 10 0мкг №100 або еквівалент	59176 Піперацилін, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ- ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	6	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
26	Диски з тобраміцином 10мкг №100 або еквівалент	59209 Тобраміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ- ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	8	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
27	Диски з лінезолідом 30мкг №100 або еквівалент	59143 Лінезолід, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ- ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	6	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С

28	Диски з кліндаміцином 10мкг№100 або еквівалент	45390 Диск кліндаміцину для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	7	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
29	Диски з цефтріаксоном 30мкг№100 або еквівалент	44483 Диски для тестування на чутливість з цефтріаксоном, IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	8	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
30	Диски з цефепімом 30мкг№100 або еквівалент	42520 Диски для тестування на чутливість із цефепімом, IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	6	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
31	Диски з ітраконазолом 10мкг№100 або еквівалент	61975 Ітраконазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	1	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
32	Диски з амоксициліном/к лаулановою кислотою 20мкг№100 або еквівалент	46156 Амоксицилін/клавулан ова кислота, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	5	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
33	Диски з ампіциліном №100 10мкг або еквівалент	45445 Амікацинові диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	10	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С

34	Диски з еравакціліном №100 20мкг або еквівалент	63218 Мінімальна інгібувальна концентрація (МК) еравакціліну IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	3	Диски (Sanimed-M) на чутливість до антимікробних препаратів виготовлені з високоякісного паперу відповідно до рекомендацій ВООЗ та FDA. Діаметр диска 6 мм.Диски відповідають чинним нормам згідно EUCASTДиски виготовляються за системами якості ISO 9001:2015, EN ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014Упаковка: 100 дисків у пластиковому флаконі з осушувачем всередині. Термін придатності 3 роки Перевірено АТСС штамами
35	Диски з спіраміцином №100 100мкг або еквівалент	59192 Спіраміцин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	1	Диски (Sanimed-M) на чутливість до антимікробних препаратів виготовлені з високоякісного паперу відповідно до рекомендацій ВООЗ та FDA. Діаметр диска 6 мм. Диски виготовляються за системами якості ISO 9001:2015, EN ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014 Упаковка: 100 дисків у пластиковому флаконі з осушувачем всередині. Термін придатності 3 роки Перевірено АТСС штамами
36	Диски з кетоконазолом №100 20мкг або еквівалент	61976 Кетоконазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	1	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
37	Диски з цефідероколом №100 30мкг або еквівалент	63340 Мінімальна інгібувальна концентрація (МК) Сефідеросол IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	3	Диски (Sanimed-M) на чутливість до антимікробних препаратів виготовлені з високоякісного паперу відповідно до рекомендацій ВООЗ та FDA. Діаметр диска 6 мм.Диски відповідають чинним нормам згідно EUCASTДиски виготовляються за системами якості ISO 9001:2015, EN ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014Упаковка: 100 дисків у пластиковому флаконі з осушувачем всередині. Термін придатності 1 рік.Перевірено АТСС штамами
38	Диски з еритроміцином №100 30мкг або еквівалент	41910 Диск IVD (діагностика in vitro) дискретизації сприйнятливості до еритроміцину	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	5	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С

39	Диски з цефалексином №100 30мкг або еквівалент	37371 Диск IVD (діагностикан in vitro ) для випробування на сприйнятливість до цефалексину	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакони	5	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
40	Диски з доріпенемом №100 10мкг або еквівалент	42426 Доріпенем, мінімальна інгібувальна концентрація, IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакони	2	Диски (Sanimed-M) на чутливість до антимікробних препаратів виготовлені з високоякісного паперу відповідно до рекомендацій ВООЗ та FDA. Діаметр диска 6 мм. Диски відповідають чинним нормам згідно EUCAST Диски виготовляються за системами якості ISO 9001:2015, EN ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014 Упаковка: 100 дисків у пластиковому флаконі з осушувачем всередині. Термін придатності 3 роки Перевірено АТСС штабами
41	Диски з азтреонамом №100 30мкг або еквівалент	37722 Диск IVD (діагностика in vitro для випробування на чутливість до азтреонаму	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакони	1	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
42	Диски з рифампіцином №100 5мкг або еквівалент	59183 Рифампіцин, диски для тестування на чутливість ІВД.	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакони	3	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
43	Диски з жовчу №100 3мкг або еквівалент	42738 Диски для тестування на чутливість жовческуліну, IVD (діагностика in vitro)	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакони	1	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
44	Диски з офлоксацином №100 5мкг або еквівалент	59165 Офлоксацин, диски для тестування на	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-	флакони	4	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С

		чутливість IVD (діагностика in vitro)	ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	1	
45	Диски з ністатіном №100 800Д або еквівалент	59164 Ністатин, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	1	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
46	Диски з метронідазолом №100 5мкг або еквівалент	59149 Метронідазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro)	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	1	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
47	Диски з клотримазолом №100 10мкг або еквівалент	62022 Клотримазол, диски для тестування на чутливість IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	1	Диски не менше 100 шт у флаконі просочені даним антибіотиком, для визначення чутливості мікроорганізмів до лікарських засобів. Зберігати при температурі від 4 до 10 С
48	Диски з оптохіном №100 5мкг або еквівалент	36085 Оптохін/етилгідрокупр еїн диференціальний диск IVD (діагностика in vitro )	W0104080502 ПРОСОЧЕНІ ДИСКИ, МУЛЬТИ-ДИСКИ І ТАБЛЕТКИ	флакон	1	Тест для виявлення чутливості до оптохіну. Використовується при діагностиці пневмококових інфекцій. Паперовий диск (діаметр 6 мм) для диференціації <i>Streptococcus pneumoniae</i> від інших альфа-гемолітичних стрептококів, на основі здатності останніх рости в присутності оптохіну. Кожен диск містить 5 мкг оптохіну. Диски виготовляються за системами якості ISO 9001:2015, EN ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. 100 дисків у пластиковому флаконі з осушувачем всередині. Термін придатності — 2 роки Перевірено АТСС штамами

49	Агар Ендо 250г або еквівалент	61627 Агар для Enterobacteriaceae, живильне середовище IVD (діагностика in vitro )	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Середовище для вирощування бактерій. Препарат являє собою дрібнодисперсний гіроскопічний порошок лілового кольору. Чутливий до світла. Призначення: ідентифікація культур ентеробактерій виділених із клінічного матеріалу і об'єктів зовнішнього середовища по їх здатності ферментувати лактозу
50	Середовище Х'ю-Лейфсона 250г або еквівалент	58651  Окислювальний/ ферментативний бульйон, живильне середовище IVD (діагностика in vitro )	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	флакон	1	Середовище використовують для визначення ферментації вуглеводів (глюкози) в аеробних і анаеробних умовах. Середовище виготовляється за системами якості ISO 9001:2015, EN ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Пластиковий флакон 250 г. з сухим середовищем постачається запаяним у прозору плівку, має фольговану запайку для захисту від вологи та для контролю першого відкривання. Склад г/л Бактеріологічний пептон 2,00 Натрію хлорид 5,00 Калію гідрофосфат 0,24 Глюкоза 10,00 Бромтимоловий синій 0,05 Агар 2,50 Перевірено АТСС штамами.
51	Тіогліколеве середовище 250г або еквівалент	58679 Бульйон з тіогліколятом, живильне середовище IVD (діагностика in vitro )	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Середовище для вирощування бактерій. Гомогенний порошок кремового кольору. Готове середовище – розчин жовтого кольору прозорий. Контроль стерильності. (поживне середовище для контролю стерильності лікарських і медичних імунобіологічних препаратів з метою виявлення можливої контамінації цих препаратів анаеробними і аеробними бактеріями і грибами)
52	Цитратний агар Сіммонса 250г або еквівалент	58669 Цитратний агар Сіммонса для Enterobacteriaceae, живильне середовище IVD (діагностика in vitro )	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Цитратний агар Сіммонса для Enterobacteriaceae живильне середовище IVD Гомогенний порошок кремового кольору. Готове середовище – гель світло зеленого кольору прозорий. Призначене для диференціації ентеробактерій за здатністю ферментувати цитрат.
53	Агар Мюллера-Хінтона 250г	58639	W0104010101 Зневоднені	упаковка	2	Агар Мюллера-Хінтона для дослідження антимікробної чутливості живильне середовище IVD. Гомогенний порошок

		Агар Мюллера-Хинтона для дослідження антимікробної чутливості, живильне середовище IVD (діагностика in vitro )	поживні середовища (DCM)			кремового кольору. Готове середовище - Гель світло жовтого кольору прозорий. Можлива агарова опалесценція.
54	Бактоагар Плоскірева 250г або еквівалент	58662 Агар для Salmonella/Shigella spp., живильне середовище IVD (діагностика in vitro )	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Середовище для вирощування бактерій. Препарат являє собою дрібнодисперсний гігроскопічний порошок кремового кольору. Чутливий до світла.
55	Телурит калію 2% (10 амп х 5 мл) або еквівалент	62707 Базовий компонент живильного середовища ІВД	W0104010104 ДОБАВКИ ДО ЗНЕВОДНЕНОГО ПОЖИВНОГО СЕРЕДОВИЩА (РОСТОВІ ДОБАВКИ, СЕЛЕКТИВНІ ЗАСОБИ, ...)	упаковка	2	Телурит калію- набір для використання розчину телуриту калію як допоміжного реактиву у якості інгібітору (REF ПС020.01) (10 амп х 5 мл)СКЛАД НАБОРУ Розчин телуриту калію (20,0 ± 1,0)г/л - 10 ампул по (5,0 ± 0,5)мл. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ Набір призначений для використання як допоміжного реактиву у якості інгібітору в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях та науково-дослідницькій практиці
56	Середовище №10 (Стафілокоагар з манітом) 250г або еквівалент	58629 Маніт-сольовий агар для Staphylococcus spp., живильне середовище IVD (діагностика in vitro)».	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM )	упаковка	3	Селективне диференціально-діагностичне середовище для виділення стафілококів (особливо Staphylococcus aureus) із клінічного матеріалу та продуктів харчування. Призначення: Селективне виділення стафілококів та їх ідентифікація за здатністю ферментувати маніт. Склад: Панкреатичний гідролізат рибного борошна (або казеїну), хлорид натрію (7.5%), маніт, феноловий червоний (індикатор) та агар-агар. Висока концентрація солі пригнічує ріст більшості інших бактерій. Стафілококи, що ферментують маніт (як S. aureus), виділяють кислоту, яка змінює колір індикатора з рожевого на жовтий. Дрібнодисперсний гігроскопічний порошок світло-жовтого

						<p>кольору.</p> <p>Пластикова банка 250 г.</p> <p>Термін придатності 2-3 роки в щільно закритій упаковці при температурі від +2 до +25°C.</p>
57	Сабуро бульон з глюкозою 250г або еквівалент	58661 Бульон Сабуро для культивування грибів, живильне середовище IVD (діагностика in vitro)	W0104030101 Зневоднені поживні середовища для дріжджів і плісневих грибів	упаковка	1	<p>Бульон Сабуро з глюкозою — це рідке селективне живильне середовище, призначене для виявлення, виділення та культивування патогенних і сапрофітних грибів (дріжджів та плісняви) у клінічних та інших зразках.</p> <p>Зазвичай містить високу концентрацію глюкози (40 г/л або 4%) та пептони.</p> <p>Високий вміст вуглеводів та низький рівень рН (близько 5.6) створюють сприятливі умови для росту грибів, водночас пригнічуючи розвиток більшості бактерій.</p> <p>Сухий дрібнодисперсний гігроскопічний порошок світло-жовтого кольору. Упаковка — 250 г.</p>
58	Поживний бульон 250г або еквівалент	58650 Поживний бульон живильне середовище IVD	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	<p>Поживний бульон живильне середовище IVD. Для накопичення мікроорганізмів. Гомогенний порошок світло-жовтого кольору.</p> <p>Готове середовище — рідина світло-жовтого кольору, прозора.</p>
59	Гісса з манітом 100г або еквівалент	41144 Реагент для мікробіологічного тесту на здатність ферментувати маніт IVD	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	<p>Речовина або реактив, призначений для використання в мікробіологічному тесті на визначення здатності мікроорганізмів, виділених з клінічного зразка культивуванням, ферментувати вуглевод маніт (mannitol).</p>
60	Гісса з сахарозою 100г або еквівалент	42775 Реагент для мікробіологічного тесту на здатність ферментувати сахарозу, IVD	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	<p>Речовина або реактив, призначений для використання в мікробіологічному тесті на визначення здатності мікроорганізмів, виділених із клінічного зразка культивуванням, ферментувати вуглевод сахарозу (sucrose).</p>
61	Гісса з лактозою 100г або еквівалент	36220 Мікробний реагент з використанням лактози IVD	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	<p>Речовина або реагент, призначений для використання в мікробних тестах, щоб визначити здатність мікроорганізму, виділеного з клінічного зразка за допомогою культури, до ферментації вуглеводної лактози.</p>

62	Гісса з глюкозою 100г або еквівалент	42734 Реагент для проведення мікробіологічного тесту на визначення декстрози, IVD	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Речовина або реактив, призначений для використання в мікробіологічному тесті на визначення здатності мікроорганізмів, виділених із клінічного зразка культивуванням, ферментувати вуглевод декстрозу (dextrose).
63	Гісса з рамнозою 100г або еквівалент	34329 Реагент для мікробіологічного тесту на споживання рамнози IVD	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Культуральне середовище, селективне / диференційоване. Гомогенний порошок сірого кольору. Готове середовище – рідина фіолетового кольору. Призначене для диференціації мікроорганізмів за здатністю ферментувати вуглеводи.
64	Гісса з дульцитом 100г або еквівалент	43548 Реагент для мікробіологічного тесту на споживання дульциту, IVD	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Культуральне середовище, селективне / диференційоване. Гомогенний порошок сірого кольору. Готове середовище - Рідина фіолетового кольору. Призначення : Диференціація мікроорганізмів за здатністю ферментувати вуглеводи.
65	Гісса з арабінозою 100г або еквівалент	43548 Реагент для мікробіологічного тесту на споживання дульциту, IVD	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Мікробіологічне диференціально-діагностичне середовище (напіврідкий агар), призначене для ідентифікації бактерій за їхньою здатністю ферментувати арабінозу. При розщепленні бактеріями арабінози утворюється кислота, яка змінює рН середовища. Це фіксується індикатором.
66	Гісса з ксилозою 100г або еквівалент	43548 Реагент для мікробіологічного тесту на споживання дульциту, IVD	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Середовище Гісса з ксилозою (100 г) — це сухе поживне середовище, призначене для ідентифікації та диференціації мікроорганізмів (переважно ентеробактерій) за їхньою здатністю ферментувати ксилозу.
67	Ацетатний агар 250г або еквівалент	58537 Агар для визначення антимікробної активності, живильне середовище IVD (діагностика in vitro)	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Культуральне середовище, селективне / диференційоване Гомогенний порошок кремового кольору. Готове середовище – гель світло зеленого кольору прозорий. Призначене для диференціації ентеробактерій за здатністю ферментувати ацетат.
68	Пептон основний 250г або еквівалент	51838 Множинні види Vibrio spp., визначення ізоляту культури IVD	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Пептон основний (250 г) — це сухе живильне середовище, призначене для селективного накопичення холерного вібріона. Використовується для первинного накопичення та виділення холерного вібріона з досліджуваного матеріалу. Може застосовуватися самостійно або в комплексі з лужним агаром.

69	Агар лужний 250г або еквівалент	(діагностика in vitro ), набір  58532 Лужна пептонна вода, живильне середовище бульйон IVD (діагностика in vitro )	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	улаковка	1	Гігроскопічний дрібнодисперсний порошок світло-жовтого кольору. Містить суміш пептидів, амінокислот, солей та вітамінів, отриманих шляхом ферментативного розщеплення білків тваринного походження. Культурне середовище, селективне / недиференційоване. Гомогенний порошок кремового кольору. Готове середовище – гель світло жовтого кольору прозорий. Можлива агарова опалесценція. Селективне виділення холерного вібріону																								
70	Т.С.В.С. АГАР 250г або еквівалент	58677 Агар ТХБ для Vibrio spp., живильне середовище IVD (діагностика in vitro )	W0104010101 3 неводнені поживні середовища (DCM)	флакони	1	Середовище використовують для селективного виділення і культивування вібріонів, що викликають холеру та харчові отруєння, відповідно до ISO 21872. Середовище виготовляється за системами якості ISO 9001:2015, EN ISO 13485:2016 та ISO 11133:2014. Пластиковий флакон 250 г. з сухим середовищем постачається запаяним у прозору плівку, має фольговану запайку для захисту від вологи та для контролю першого відкривання.																								
<table border="0"> <tr> <td>Склад</td> <td>г/л</td> </tr> <tr> <td>Пептон бактеріологічний</td> <td>10,00</td> </tr> <tr> <td>Дріжджовий екстракт</td> <td>5,00</td> </tr> <tr> <td>Натрію тіосульфат</td> <td>10,00</td> </tr> <tr> <td>Натрію цитрат</td> <td>10,00</td> </tr> <tr> <td>Препарат з бичачої жовчі</td> <td>8,00</td> </tr> <tr> <td>Сахароза</td> <td>20,00</td> </tr> <tr> <td>Натрію хлорид</td> <td>10,00</td> </tr> <tr> <td>Заліза цитрат</td> <td>1,00</td> </tr> <tr> <td>Бромтимоловий синій</td> <td>0,04</td> </tr> <tr> <td>Тимоловий блакитний</td> <td>0,04</td> </tr> <tr> <td>Агар</td> <td>15,00</td> </tr> </table> <p>Перевірено АТСС штамами.</p>							Склад	г/л	Пептон бактеріологічний	10,00	Дріжджовий екстракт	5,00	Натрію тіосульфат	10,00	Натрію цитрат	10,00	Препарат з бичачої жовчі	8,00	Сахароза	20,00	Натрію хлорид	10,00	Заліза цитрат	1,00	Бромтимоловий синій	0,04	Тимоловий блакитний	0,04	Агар	15,00
Склад	г/л																													
Пептон бактеріологічний	10,00																													
Дріжджовий екстракт	5,00																													
Натрію тіосульфат	10,00																													
Натрію цитрат	10,00																													
Препарат з бичачої жовчі	8,00																													
Сахароза	20,00																													
Натрію хлорид	10,00																													
Заліза цитрат	1,00																													
Бромтимоловий синій	0,04																													
Тимоловий блакитний	0,04																													
Агар	15,00																													

71	Плазма кроляча суха цитратна, уп. 10мл. x 1мл або еквівалент	51656 Множинні види бактерій Staphylococcus, визначення ізоляту культури IVD (діагностика in vitro), набір	W0103020702 КОНТРОЛЬНА ПЛАЗМА ДЛЯ ГЕМОСТАЗУ	упаковка	1	Призначення: видова ідентифікація стафілококів в реакції плазмо коагуляції. Плазма кроляча_цитратна суха-дрібнопорувата, білого рожевого кольору крихка таблетка, яка знаходиться в ампулах. Зберігати у захищеному від світла місці при температурі від 2 до 8С.
72	Поживний агар 250г або еквівалент	58649 Поживний агар,живильне середовищеIVD (діагностика in vitro)	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Поживний агар живильне середовище ІВД. Гомогенний порошок кремового кольору. Щільне поживне середовище забезпечує зростання більшості мікроорганізмів за рахунок поживних компонентів у складі.Готове середовище – гель світло-жовтого кольору . Можлива агарова опалесценція.
73	Сабуро агар з глюкозою 100г або еквівалент	58660 Агар Сабуро з декстрозою для культивування грибів,живильне середовище IVD (діагностика in vitro )	W0104030101 Зневоднені поживні середовища для дріжджів і плісневих грибів	упаковка	1	Культивувальне середовище для вирощування дріжджів / грибів / ідентифікації. Препарат являє собою дрібнодисперсний гігроскопічний порошок жовтого кольору. Призначення: для виділення, культивування і зберігання різноманітних сапрофітних і патогенних грибів, включаючи дріжджоподібні гриби рода Candida, Sturtosoccus, із клінічного матеріалу, харчових продуктів, харчової сировини і об'єктів зовнішнього середовища.
74	Малонат агар 250г або еквівалент	58606 Агар для Sturtosoccus групи В, живильне середовище IVD (діагностика in vitro), базове)	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Малонат агар (250 г) — це сухе поживне середовище, призначене для диференціації бактерій родини Enterobacteriaceae (зокрема для розрізнення родів Escherichia та Enterobacter) на основі їхньої здатності утилізувати малонат натрію як єдине джерело вуглецю. Середовище використовується в мікробіологічних дослідженнях для ідентифікації мікроорганізмів.
75	VDRL - кардіоліпіновий тест або еквівалент	51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації	W0105010399 РЕАКТИВИ ДЛЯ СИФІЛІСУ – ІНШЕ	набір	10	VDRL -кардіоліпіновий тест Склад набору 1. Антиген: суміш ліпідів з кардіоліпіну, лецитину і холестерину в фосфатному буфері. 2. Позитивний контроль, з титром $\geq 1/8$ . 3. Негативний контроль. Аналітичні характеристики Ефект прозони: не спостерігається до титру $\geq 1/128$ . Діагностична чутливість: 100 %. Діагностична специфічність: 100%.

	Антиген - 1 фл. x 10 ml (мл) Позитивний контроль (мл)	1 фл. x 1 ml (мл)	1 фл. x 1 ml (мл)	1 фл. x 1 ml (мл)	1 фл. x 1 ml (мл)	1 фл. x 1 ml (мл)	1 фл. x 1 ml (мл)	1 фл. x 1 ml (мл)
76	Ентерокок агар 250г або еквівалент	58606 Агар для <i>Streptococcus</i> групи В, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), базове)	W01040101 — Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	2	Середовище використовується для селективного виділення ентерококів з клінічного матеріалу (фекальних мас, сечі, мокротиння і ін.), води, харчових продуктів та інших об'єктів. Пластиковий флакон 250 г. з сухим середовищем постачається запаяним у прозору плівку, має фольговану запайку для захисту від вологи та для контролю першого відкривання.	1 фл. x 1 ml (мл)	1 фл. x 1 ml (мл)
77	Фенілаланін агар 250г або еквівалент	62081 Фенілаланіновий агар, живильне середовище IVD (діагностика <i>in vitro</i> )	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	1	Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Дане середовище використовують для диференціації ентеробактерій за здатністю дезамінувати фенілаланін. Препарат розфасований у герметично закритій упаковці з відносно вологістю повітря не більше 60% і температурою 5 — 25°C по 0,25кг.	1 фл. x 1 ml (мл)	1 фл. x 1 ml (мл)
78	Середовище Олькеницького 250г або еквівалент	58690 Трицукровий залозистий агар для дифенціації <i>Enterobacteriaceae</i> IVD (діагностика <i>in vitro</i> ));	W0104010101 Зневоднені поживні середовища (DCM)	упаковка	2	Середовище Олькеницького (трицукровий агар із сечовиною) — це комбіноване диференціально-діагностичне середовище, яке використовується в мікробіології для ідентифікації бактерій родини <i>Enterobacteriaceae</i> . Фасування 250 г зазвичай представляє собою сухий порошок у пластиковому флаконі, призначений для приготування рідкого або скошенного агару в лабораторних умовах.	1 фл. x 1 ml (мл)	1 фл. x 1 ml (мл)
79	Тест-реагент Anti-Salmonella H g,m 5мл або еквівалент	51513 Множинні види <i>Salmonella</i> , антигени ізоляту культури IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), набір, реакція аглютинації.	W0104080301 Серологічне типування ( <i>E. coli</i> , <i>Salmonella</i> , <i>Shigella</i> , <i>Vibrio</i> , <i>Yersinia</i> тощо)	флакон	1	Використовується для ідентифікації групоспецифічних H-антигенів. Антигени, що ідентифікуються H:g та/або антиген H:m (тобто H:f,g; H:f,g,s; H:f,g,t; H:g,p; H:g,r,u; H:g,q; H:g,s,t; H:g,t; H:g,z51 або H:g,m; H:g,m,s,t; H: m,t) Люфілізат або рідина. Не має ознак зростання бактерій або грибів, осаду і інших сторонніх домішок; Упаковка - по 1 фл\5 мл, піпетка в комплекті; Відповідність стандартам ISO, CE Сертифікати аналізу та якості (оригінал та переклад); Інструкція українською мовою; Відповідність технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики <i>in vitro</i> .	1 фл. x 1 ml (мл)	1 фл. x 1 ml (мл)

80	Тест-реагент Anti-Salmonella О 28, 1мл або еквівалент	51513 Множинні види Salmonella, антигени ізоляту культури IVD, набір, реакція аглотинації	W0104080301 Серологічне типування (E. coli, Salmonella, Shigella, Vibrio, Yersinia тощо)	флакони	1	Моноклональні антитіла для серологічної ідентифікації штамів Salmonella за O-антигеном в реакції аглютинації на склі; Ліофілізат, або рідина; Без ознак зростання бактерій або грибів, осаду і інших сторонніх домішок; Стабільність: -сухий реагент після розведення - не менше 18 місяців, -рідкий реагент після відкриття - на протязі всього терміну придатності виробника; Упаковка - по 1 фл\1 мл, додатково в комплекті кришка з вбудованою піпеткою, окремо запакована;
81	Тест-реагент Anti-Salmonella I (A - E+Vi), 1мл або еквівалент	51513 Множинні види Salmonella, антигени ізоляту культури IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглотинації.	W0104080301 Серологічне типування (E. coli, Salmonella, Shigella, Vibrio, Yersinia тощо)	флакони	1	Суміш моноклональних антитіл до соматичного (O) антигену сероварів А—Е для серологічної ідентифікації штамів Salmonella в реакції аглютинації на склі; Ліофілізат, або рідина; Без ознак зростання бактерій або грибів, осаду і інших сторонніх домішок; Стабільність: -сухий реагент після розведення - не менше 18 місяців, -рідкий реагент після відкриття - на протязі всього терміну придатності виробника; Упаковка - по 1 фл\1 мл, піпетка в комплекті;
82	Тест-реагент Anti-Coli O 164: К - 1мл або еквівалент	62451 Escherichia coli, численні штами, антигени ізоляту культури IVD	W0104080301 Серологічне типування (E. coli, Salmonella, Shigella, Vibrio, Yersinia тощо)	флакони	1	Тест-реагенти призначені для серологічної детекції та визначення сероварів E. Coli, містять антитіла O 164: К - ліофілізована форма. Упаковка - по 1 флак\1мл, піпетка в комплекті; Відповідність стандартам ISO, CE Інструкція українською мовою; Відповідність технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro.
83	Тест-реагент Anti-Salmonella О 22, 1мл або еквівалент	51513 Множинні види Salmonella, антигени ізоляту культури IVD, набір, реакція аглотинації	W0104080301 Серологічне типування (E. coli, Salmonella, Shigella, Vibrio, Yersinia тощо)	флакони	1	Моноклональні антитіла для серологічної ідентифікації штамів Salmonella за O-антигеном в реакції аглютинації на склі; Ліофілізат, або рідина; Без ознак зростання бактерій або грибів, осаду і інших сторонніх домішок; Стабільність: -сухий реагент після розведення - не менше 18 місяців, -рідкий реагент після відкриття - на протязі всього терміну придатності виробника; Упаковка - по 1 фл\1 мл, додатково в комплекті кришка з вбудованою піпеткою, окремо запакована;
84	Тест-реагент Anti-Shigella I (S. flexneri, тип 1 до 6, група 3,4(y), 6 і 7,8(x) а також S. sonnei S- і F- форми) 1мл	51600 Множинні види Shigella, антигени ізоляту культури IVD, набір, реакція аглотинації	W0104080301 Серологічне типування (E. coli, Salmonella, Shigella, Vibrio, Yersinia тощо)	флакони	1	Тест-реагенти призначені для серологічної детекції та визначення сероварів Shigella, містять антитіла S. flexneri, тип 1 до 6, група 3,4(y), 6 і 7,8(x) а також S. sonnei S- і F-форми Ліофілізат або рідина. Не має ознак зростання бактерій або грибів, осаду і інших сторонніх домішок; Упаковка - по 1 фл\1 мл, піпетка в комплекті; Відповідність стандартам ISO, CE Інструкція українською мовою;

або еквівалент	(використовується для групових сироваток).				Відповідність технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro.
----------------	--	--	--	--	---

**Примітка:**

- у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим втрачається вираз «або еквівалент».

Частиною 2 статті 158 Митного кодексу України визначено, що під еквівалентними товарами розуміються українські та іноземні товари, які є ідентичними за описовими, кількісними і технічними характеристиками іноземним товарам, які вони заміняють, ввезеним для операцій з переробки на митній території України. Тобто коли йдеться про еквівалент, то всі характеристики повинні співпадати, товар за всіма характеристиками повинен бути ідентичним.

Тендерна пропозиція, що не відповідає медико-технічним вимогам, буде відхилена як така, що не відповідає умовам технічної специфікації щодо предмета закупівлі. У разі, якщо Учасник пропонує у складі своєї тендерної пропозиції еквівалент товару, який зазначений, то такий Учасник повинен надати належним чином засвідчені копії документів, які підтверджують еквівалентність запропонованого товару, зазначеному у цій документації та подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в МТВ з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника та документальним підтвердженням, згідно вимог Замовника в таблицю за формою 1

**Форма 1**

Таблиця відповідності (зразок) <sup>*заповнюється Учасником у разі подання еквіваленту</sup>					
Найменування товару відповідно до тендерної документації		Найменування запропонованого товару у тендерній пропозиції			
№ з/п	Назва предмету закупівлі (склад набору/метод дослідження/форма випуску/характеристики/кількість визначень)	Потреба Замовника	од. виміру	Торгівельна назва	Потреба, за пропозицією Учасника.
1					

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ**

1. Товар повинен бути належним чином зареєстрованим в Україні у передбаченому законодавством порядку та/або дозволений для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до чинного законодавства України.

2. Для підтвердження відповідності Товару, Учасник повинен надати в складі тендерної пропозиції скановані копії оригіналів або копії завірені підписом уповноваженої особи Учасника та/або печаткою (у разі її використання) документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) Товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту (наприклад, декларація (в тому числі

декларация про відповідність та/або звіт та/або висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи та/або свідоцтво та/або сертифікат (у тому числі сертифікат відповідності тощо) на кожну номенклатурну позицію предмету закупівлі.

3. Гарантія якості Товару діє протягом строку, встановленого виробником Товару, та вказаного на упаковці Товару. Термін придатності Товару при отриманні Товару повинен становити не менше 80% від загального терміну придатності.

4. При поставці повинна бути збережена цілісність стандартної упаковки з необхідними маркуваннями виробника та бути без пошкоджень. Товар повинен мати етикетку з необхідними реквізитами виробника, датою виготовлення та датою закінчення строку придатності, складом, умовами зберігання.

5. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, які передбачено цією Документацією, Учасник надає оригінал гарантійного/авторизаційного листа виробника (представництва, філії виробника, якщо її відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистрибутора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом цієї закупівлі, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією Учасника закупівлі. Гарантійний лист виробника повинен включати: повне найменування Учасника, номер оголошення, а також назву предмету закупівлі відповідно до оголошення.

6. Поставка Товару здійснюється транспортом Учасника (постачальника), завантажувальні роботи здійснюються за рахунок Учасника (Постачальника). Учасник (Постачальник) зобов'язаний забезпечити поставку товару до дверей складу Замовника (Україна, м. Овруч вулиця Шевченка, 106).

7. При поставці Товар має супроводжуватися документами, які підтверджують повну відповідність технічним, якісним та іншим характеристикам до предмету закупівлі (сертифікат якості (відповідності) підприємства-виробника) згідно вимог діючого законодавства, або лист пояснення в разі ненадання документу.

Посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника може застосовуватися Замовником для конкретизації потрібного товару та більш чіткого та зрозумілого пояснення потрібних характеристик для можливих постачальників. У разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважається виразом "або еквівалент".

**Примітка.** У випадку якщо технічна специфікація містить посилання на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважається виразом «або еквівалент».

**Обґрунтування:** у разі наявності посилань, вони є необхідними, оскільки за основними характеристиками оптимально відповідають потребам замовника за своїми технічними та якісними характеристиками, наявними процесами та функціями.

Уповноважена особа

Коберник М.О.

