

ОБГРУНТУВАННЯ
Відкриті торги з особливостями

ДК 021:2015 33690000-3 - Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви)
Ідентифікатор закупівлі **UA-2024-01-26-014069-a**

Очікувана вартість закупівлі : 58 200,00 грн. з ПДВ

ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ І ЯКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

до предмету закупівлі

ДК 021:2015 33690000-3 - Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви)

№ з/п	Найменування	Технічні вимоги	НК 024:2023	Код товару, визначеного згідно з Єдиним закупівельним словником, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі	Од. вим.	Кількість
1	Білірубін по Йендрашіку Спл 300, або еквівалент	Склад набору 1. Реагент 1. Сульфанилова кислота - 30 mmol/l (ммоль/л), соляна кислота - 400 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Нітрит натрію - 50 mmol/l (ммоль/л). 3. Реагент 3. Кофеїн - 100 mmol/l (ммоль/л). Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 3.4-340 μmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два. 2. Чутливість не менш 3.4 μmol/l (мкмоль/л). 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%, надати гарантійний лист від виробника	53229 Загальний білірубін IVD (діагностика invitro), набір, спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	1

2	Сечовина СпЛ 100 , або еквівалент	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Буфер: фосфат - 50 ммоль/л; ЭДТА - 2 ммоль/л; натрію саліцилат - 400 ммоль/л; натрію нітропрурид - 10 ммоль/л.</p> <p>2. Реагент 2. Буфер: Натрію гіпохлорит - 140 ммоль/л; натрію гідроксид - 150 ммоль/л.</p> <p>3. Реагент 3. Ензими: уреаза - 3000 Од/мл.</p> <p>4. Стандарт. Водний розчин сечовини – 8,3 ммоль/л.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 2 ммоль/л до 33.3 ммоль/л.</p> <p>2. Чутливість не менш 1 ммоль/л.</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%, надати гарантійний лист від виробника</p>	53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	1
3	Креатинін-кін.СпЛ 200 , або еквівалент	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Пікриновий реагент: пікринова кислота – 17.5 ммоль/л.</p> <p>2. Реагент 2. Лужний реагент: гідроксид натрію - 0.29 ммоль/л.</p> <p>3. Стандарт. Водний розчин креатиніну - 177 мкмоль/л.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 26 мкмоль/л до 1000 мкмоль/л.</p> <p>2. Чутливість не менш 15 мкмоль/л.</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%, надати гарантійний лист від виробника</p>	53251 Креатинін IVD (діагностика invitro), набір, спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	1
4	Загальний білок СпЛ 1000 , або еквівалент	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Натрій калію тартрат - 15 ммоль /л; натрій йодид - 100 ммоль/л; калію йодид - 5 ммоль/л; сульфат міді (II) - 19 ммоль/л.</p> <p>2. Стандарт. Розчин альбуміну - 70 г/л.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 5 г/л до 150 г/л.</p> <p>2. Чутливість не менш 5 г/л.</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%, надати гарантійний лист від виробника</p>	61900 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	1

5	СРБ - латекс-тест , або еквівалент	Склад набору Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.) Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.) Реагент 3. Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 мг/л, 0.2 мл (1 шт.) Реагент 4. Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 мг/л, 0.2 мл (1 шт.) Палички для розмішування сироваток (100 шт.) Тестовий слайд (1шт.) Аналітичні характеристики Чутливість тесту становить 6 мг/л (аглотинація на 2+). Стандартизація виконана по галузевому стандарту ДНВІ стандартизації та контролю медичних біологічних препаратів ім.Л.А.Тарасевича, надати гарантійний лист від виробника	63234 С- реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглотинація, експрес-аналіз	33696500-0	упаковка	1
6	РФ - латекс-тест , або еквівалент	Склад набору Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.) Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.) Реагент 3. Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.) Реагент 4. Негативний контроль, який містить РФ менш 12 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.) Палички для розмішування сироваток (100 шт.) Тестовий слайд (1шт.) Аналітичні характеристики Чутливість тесту становить 12 МОд/мл (аглотинація на 2+). Стандартизація виконана по галузевому стандарту ДНВІ стандартизації та контролю медичних біологічних препаратів ім. Л.А.Тарасевича, надати гарантійний лист від виробника	55112 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглотинації	33696500-0	упаковка	1
7	Холестерин СпЛ 200 , або еквівалент	Склад набору 1. Реагент 1. PIPES pH 6.9 - 90 ммоль/л; фенол - 26 ммоль/л; ХЕ - 1000 Од/л; ХО - 300 Од/л, пероксидаза - 650 Од/л; 4-амінофеназон – 0.4 ммоль/л. 2. Стандарт. Розчин холестерину - 5.2 ммоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.25 - 20 ммоль/л. 2. Чутливість не менш 0.1 ммоль/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%, надати гарантійний лист від виробника	53359 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	2

8	Тригліцериди СпЛ 500 , або еквівалент	Склад набору1. Реагент 1. GOOD pH 6.3 - 50 ммоль/л; р-хлорофенол - 2 ммоль/л; ЛПЛ - 150000 Од/л; гліцеролкіназа – 500 Од/л; гліцерол-3-оксидаза - 3500 Од/л; 4-АФ – 0.1 ммоль/л; АТФ – 0.1 ммоль/л. 2. Стандарт. Розчин тригліцеридів – 2.25 ммоль/л. Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 0.11 ммоль/л до 11 ммоль/л. 2. Чутливість не менш 0.06 ммоль/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%, надати гарантійний лист від виробника	53460 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	1
9	Аланінамінотрансфераза-кін.СпЛ (АЛТ-кін.СпЛ) 500 , або еквівалент	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис pH 7.8 - 100 ммоль/л, ЛДГ - 1200 МО/л, L-аланін - 500 ммоль/л. 2. Реагент 2. Субстрат: NADH – 0.18 ммоль/л, α-кетоглуторат - 15 ммоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 4 Од/л до 260 Од/л. 2. Чутливість не менш 3 Од/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%, надати гарантійний лист від виробника	52923 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	1
10	Аспартатамінотрансфераза-кін.СпЛ (АСТ-кін СпЛ) 500 , або еквівалент	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: трис pH 7.8 - 80 ммоль/л; ЛДГ - 800 Од/л; МДГ - 600 Од/л; L-аспартат - 200 ммоль/л. 2. Реагент 2. Субстрат: NADH – 0.18 ммоль/л; α-кетоглуторат - 15 ммоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 4 Од/л до 260 Од/л. 2. Чутливість не менш 3 Од/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%, надати гарантійний лист від виробника	52954 Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	1
11	Тимолова проба СпЛ 1000 , або еквівалент	Склад набору 1. Реагент 1. Концентрований розчин тимолу. 2. Реагент 2. Сірчана кислота – 2,5 моль/л. 2. Реагент 3. Барію хлорид – 48 ммоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 2 S-N до 20 S-N. 2. Чутливість не менш 2 S-N. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не	43203 Набір для проведення тимолової проби	33696500-0	упаковка	1

		більш 10 %, надати гарантійний лист від виробника				
12	Глюкоза СпЛ (500x2) , або еквівалент	Склад набору1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.4 - 92 ммоль/л; фенол – 0.3 ммоль/л; глюкозооксидаза - 1500 Од/л; пероксидаза - 1000 Од/л; 4-амінофеназон – 2.6 ммоль/л.2. Стандарт. Водний розчин глюкози – 10 ммоль/л.3. Антикоагулянт.Концентрат 25x: натрію хлористого ≤ 4.2 г, натрію фтористому ≤ 0,11 г.,ЄДТА ≤ 0,2 г. Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 1 ммоль/ л до 30 ммоль/л. 2. Чутливість не менш 0.5 ммоль/л.3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%, надати гарантійний лист від виробника	53301 Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	1
13	Фенолфталеїн (50 г/уп) , або еквівалент	Не має запаху і смаку, погано розчиняється у воді, але добре – в етанолі, диетиловому етері та інших органічних розчинниках. Трифенілметановий барвник, кислотнo-основний індикатор, що змінює забарвлення від безбарвного (при рН < 8,2) до червоно-фіолетового, «малинового» (в лузі); але в концентрованому лузі — знову безбарвний. У концентрованій сульфатній кислоті утворює помаранчевий катіон.	59118 Феноловий червоний, розчин IVD (діагностика in vitro)	33696500-0	упаковка	1
14	Смужки індикаторні Ацетонтест №50 , або еквівалент	Кетонoві тіла в сечі, 50 смужок	54519 Кетони сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експресаналіз	33696500-0	упаковка	1

15	СпЛ Контроль НОРМА , або еквівалент	<p>Характеристика СпЛ Контроль Норма - це ліофілізована людська сироватка, призначена для контролю правильності кількісних біохімічних методів визначення електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях.</p> <p>Склад Людська сироватка з нормальним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків 1 фл для 5 ml (мл). Консервована. Концентрація позначена у сертифікаті якості, , надати гарантійний лист від виробника</p>	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	33696500-0	флакон	1
16	Гама-ГлутамілТрансфераза-кін.СпЛ (Гама-ГТ-кін.СпЛ) 100 , або еквівалент	<p>Склад набору1. Реагент 1. Буфер: трис рН 8.6 - 100 ммоль/л; гліцилгліцин -100 ммоль/л. 2. Реагент 2. Субстрат: L-γ-глутаміл-3-карбокси-4-нітроанлід - 3 ммоль/л. Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 3 Од/л до 250 Од/л. 2. Чутливість не менш 2 Од/л.3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%, надати гарантійний лист від виробника</p>	53027 Гамаглутамілтрансфераза (ГТТ) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	1
17	Сечова кислота СпЛ 500 , або еквівалент	<p>Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: фосфат рН 7.4 - 50 ммоль/л; ДХФС - 4 ммоль/л. 2. Реагент 2. Ензими: уріказа - 60 Од/л; пероксидаза - 660 Од/л; аскорбат оксидаза 200 Од/л; 4-амінофеназон - 1 ммоль/л. 3. Стандарт. Водний розчин сечової кислоти - 357 мкмоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 12 мкмоль/л до 1200 мкмоль/л. 2. Чутливість не менш 6 мкмоль/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%, надати гарантійний лист від виробника</p>	53583 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	1

18	Лужна фосфатаза-кін.СпЛ (ЛФ-кін.СпЛ) 250 , або еквівалент	Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: діетаноламін рН 10.4 -1 ммоль/л; магнію хлорид – 0.5 ммоль/л. 2. Реагент 2. Субстрат: п-нітрофенілфосфат - 10 ммоль/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 20 Од/л до 800 Од/л. 2. Чутливість не менш 10 Од/л. 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%, надати гарантійний лист від виробника	52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	1
19	Сечові смужки LabAnalyt 11G , або еквівалент	Для напівавтоматичного аналізатора сечі LabAnalyt-50, 180, 500 В/С, надати гарантійний лист від виробника	54514 Численні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експресаналіз	33696500-0	упаковка	10
20	Альфа-Амілаза-кін.СпЛ 100 , або еквівалент	Склад набору 1. Реагент 1. CNPG3 2.25 ммоль/л, MES рН 6.2, натрію хлорид -350 ммоль/л, кальцію ацетат – 6 ммоль/л, калію тіоціонат – 900 ммоль/л, натрію азид – 0.95 г/л. Аналітичні характеристики 1. Лінійність вимірювального діапазону: від нижньої межі 20 Од/л до 2000 Од/л. 2. Чутливість не менш 10 Од/л 3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5 %, надати гарантійний лист від виробника	52940 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	33696500-0	упаковка	1
21	Азопірам СпЛ , або еквівалент	Набір Азопірам СпЛ призначений для контролю якості передстерилізаційного очищення виробів медичного призначення. Набір використовується для виявлення прихованих слідів крові, які можуть залишитися на підготовлених до стерилізації медичних виробів в результаті недостатнього ретельного передстерилізаційного очищення. Склад набору 1. Реагент 1. Амідопірін - 1 упак. 2. Реагент 2. Анілін солянокислий – 1 упак. 3. Інструкція з використання 4. Паспорт, надати гарантійний лист від виробника	54551 Скринінг біологічних рідин на приховану кров IVD (діагностика in vitro), реагент	33696500-0	упаковка	1

22	Детергент 5 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний , або еквівалент	Ферментативний розчин м'якої дії, призначений для автоматичного очищення (без участі медичного персоналу) гідравлічної системи, апертур, лічильних камер гематологічного аналізатору. Використовується в клініко-діагностичних лабораторіях медичних установ для виконання аналізів крові за допомогою автоматичних гематологічних аналізаторів крові: LabAnalyt виробництва Китай, серії 2900 Plus, 3000 Plus, 5200 5-Part-Diff, 5500 5-Part-Diff ; Mindray виробництва Китай, серії BC 2300 BC 2800 BC 3000 BC 3200 BC3600; ABX Diagnostics виробництва Франція, серії Micros 60, Penta 60; Boule Medical A.B. виробництва Швеція, серія Swelab Alta, надати гарантійний лист від виробника	63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)	33696500-0	упаков ка	5
23	Ділюент 20 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний , або еквівалент	Ізотонічний розчинник для підпримки постійного об'єму клітин. Використовується в клініко-діагностичних лабораторіях медичних установ для виконання аналізів крові за допомогою автоматичних гематологічних аналізаторів крові: LabAnalyt виробництва Китай, серії 2900 Plus, 3000 Plus, 5200 5-Part-Diff, 5500 5-Part-Diff ; Mindray виробництва Китай, серії BC 2300 BC 2800 BC 3000 BC 3200 BC3600; ABX Diagnostics виробництва Франція, серії Micros 60, Penta 60; Boule Medical A.B. виробництва Швеція, серія Swelab Alta, надати гарантійний лист від виробника	58237 Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні системи	33696500-0	упаков ка	4

24	Літичний реагент 1 л для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний , або еквівалент	Призначений для лізування еритроцитів крові та перетворення гемоглобіну в комплекс для вимірювання в автоматичних гематологічних аналізаторах з диференціюванням лейкоцитів на 3 (5) субпопуляцій. Використовується в клініко-діагностичних лабораторіях медичних установ для виконання аналізів крові за допомогою автоматичних гематологічних аналізаторів крові: LabAnalyt виробництва Китай, серії 2900 Plus, 3000 Plus, 5200 5-Part-Diff, 5500 5-Part-Diff; Mindray виробництва Китай, серії BC 2300 BC 2800 BC 3000 BC 3200 BC3600; ABX Diagnostics виробництва Франція, серії Micros 60, Penta 60; Voule Medical A.B. виробництва Швеція, серія Swelab Alta, надати гарантійний лист від виробника	61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)	33696500-0	упаковка	1
25	Очищуючий засіб 500 мл для LabAnalyt 3-Part Аналізатор Гематологічний , або еквівалент	Для очищення лічильних камер та гідравлічної системи гематологічних аналізаторів у випадку термінового усунення забруднення або при тривалій відсутності експлуатації приладу. Використовується в клініко-діагностичних лабораторіях медичних установ для виконання аналізів крові за допомогою автоматичних гематологічних аналізаторів крові: LabAnalyt виробництва Китай, серії 2900 Plus, 3000 Plus, 5200 5-Part-Diff, 5500 5-Part-Diff; Mindray виробництва Китай, серії BC 2300 BC 2800 BC 3000 BC 3200 BC3600; ABX Diagnostics виробництва Франція, серії Micros 60, Penta 60; Voule Medical A.B. виробництва Швеція, серія Swelab Alta	63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)	33696500-0	упаковка	1
26	Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend N (2,5 мл/фл) , або еквівалент	контрольний матеріал, 1 x 2,5 мл	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	33696500-0	флакон	2

27	Натрій лимоннокислий (цитрат) 3-зам. , або еквівалент	натрієва сіль лимонної кислоти. Цитрат натрію має середньовиражений солоно-кислий смак	57916 Цитратний розчин для фарбування/визначення IVD (діагностика in vitro)	33696500-0	кг.	0,2
28	Смужки індикаторні Глюкотест №100 , або еквівалент	Глюкоза в сечі , 100 смужок	54518 Глюкоза сечі IVD (діагностика in vitro) , набір, колориметрична тест-смужка, експресаналіз	33696500-0	упаковка	1
29	Імерсійна рідина для мікроскопії, або еквівалент	Рідина для заповнення простору між препаратом і об'єктивом мікроскопа. Флакони 100 мл.	43550 Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro)	33696500-0	флакони	1
30	Плазма-контроль Клот Н, 4 параметри , або еквівалент	Склад набору 1. Плазма-Контроль Клот Н, 4 параметри (ліофільно висушена контрольна плазма крові людини з нормальним діапазоном значень), на 1 мл – 1 фл, надати гарантійний лист від виробника	30590 Набір реагентів для вимірювання множинних чинників згортання IVD (діагностика in vitro)	33696500-0	флакони	1
31	СПЛ Контроль сечі - ССК з калібраторами , або еквівалент	Призначені для контролю правильності та відтворюваності результатів дослідження в сечі: білків (з сульфосаліциловою кислотою, тест-смужками), глюкози(глюкозоксидазним методом, якісним методом за реакцією Бенедикта, з тест-смужками), рН (з тест-смужками) та для побудови калібрувального графіку для визначення білку в сечі. Склад набору 1. Реагент 1. Калібратор 1 з концентрацією білку 0.1 г/л. 2. Реагент 2. Калібратор 2 з концентрацією білку 0.2 г/л. 3. Реагент 3. Калібратор 3 з концентрацією білку 0.4 г/л. 4. Реагент 4. Калібратор 4 з концентрацією білку 0.8 г/л. 5. Реагент 5. Контроль 1 рівня. 6. Реагент 6. Контроль 2 рівня. 5. Інструкція з використання. 6. Паспорт. Аналітичні характеристики 1. Білок 0.1-0.8 г/л ±10%. 2. Глюкоза 1.5-7.5 ммоль/л ±5%. Контрольний матеріал готовий до використання, надати гарантійний лист від виробника	53987 Загальний білок IVD (діагностика in vitro) , контрольний матеріал	33696500-0	упаковка	1

32	ПЧ-тест з рідким реагентом (100 визн) , або еквівалент	Визначення протромбінового часу зі стандартизованим рідким реагентом, готовим до використання.	55983 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	33696500-0	упаков ка	2
33	Фібриноген-тест (100 визн), або еквівалент	Визначення концентрації фібриногену по Клаусу (в комплекті-стандарт	55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	33696500-0	упаков ка	2
34	Смути індикаторні Стерилан Уп 180/60 , або еквівалент	Візуальний контроль парової та повітряної стерилізації всередині упаковок	13732 Біологічний індикатор контролювання стерилізації	33696500-0	упаков ка	1

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі своїх тендерних пропозицій відкритих торгів в електронному (сканованому) вигляді наступні документи, які підтверджують відповідність тендерних пропозицій учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником, а саме:

1. Медичні вироби повинні бути зареєстровані в Україні та/або дозволені для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства. Ця вимога засвідчується наданням в складі тендерної пропозиції копій декларацій або копій документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно до вимог Технічного регламенту затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753 або Технічного регламенту затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754.

2. На товар, що пропонується учасником, при поставці разом з товаром повинні бути надані копії інструкцій (керівництва) по застосуванню, або копії технічних паспортів (сертифікатів якості), або інший технічний документ виробника українською мовою (учасник повинен надати гарантійний лист про надання при поставці супроводжуючих документів на товар).

3. У випадку, якщо у складі тендерної пропозиції запропоновано еквівалентні товари, то учасник повинен надати детальну порівняльну характеристику запропонованого учасником товару та товару, що визначений в цій Специфікації, а також учасник повинен надати копії інструкцій з використання, сертифікатів якості, якими підтверджується сумісність запропонованого товару з аналізатором біохімічним напівавтоматичним LabAnalyt SA, напівавтоматичним аналізатором сечі LabAnalyt -180, коагулометром LabAnalyt 600/610.. Еквівалентність визначається замовником.

4. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та з термінами придатності, яких вимагає замовник, учасник повинен надати лист виробника (або уповноваженого представника виробника на території України), або офіційно уповноваженого дилера/дистриб'ютора, та яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом саме цієї закупівлі, у кількості та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією учасника. В гарантійному листі повинно бути зазначено щодо сумісності запропонованого товару з аналізатором біохімічним напівавтоматичним LabAnalyt SA, напівавтоматичним аналізатором сечі LabAnalyt -180, коагулометром LabAnalyt 600/610.

5. Запропоновані товари повинні відповідати вимогам із захисту довкілля (учасник повинен надати гарантійний лист про дотримання вимог щодо застосування заходів із захисту довкілля).

Для Учасників, які братимуть участь у тендері на закупівлю ДК 021:2015 33690000-3 - Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви)

Замовник визначає наступне:

Умови поставки: предмет закупівлі підлягає доставці Учасником згідно заявок Замовника партіями за адресою Замовника з дотриманням термінів його реалізації. При перевезенні предмету закупівлі Учасник зобов'язаний дотримуватися умов транспортування відповідно до Правил перевезень вантажів автомобільним транспортом в Україні.

Термін придатності предмету закупівлі: на момент поставки має складати не менше 75 %.

Термін поставки: поставка предмету закупівлі здійснюється Учасником на протязі трьох діб з моменту отримання заявки від Замовника.

Місце поставки: вул. Федорченка Олександра, 60, м. Миргород, Полтавська область.

Оплата товару: Оплату за поставлені товари буде проведено бюджетними коштами з відповідного рахунку Державної казначейської служби України. Розрахунки проводяться шляхом перерахування грошових коштів на розрахунковий рахунок Учасника. Замовник розраховується за поставлений предмет закупівлі на умовах відстрочки платежу на термін до 30 банківських днів. У разі затримки бюджетного фінансування розрахунок за поставлений предмет закупівлі здійснюється протягом 7 банківських днів з дня отримання бюджетного призначення на фінансування закупівлі на реєстраційний рахунок Замовника. Усі розрахунки проводяться у безготівковому вигляді за формою платіжної інструкції.

Транспортні витрати: за рахунок Учасника.

Тара, упаковка, маркування: поставка предмету закупівлі здійснюється в упаковці, придатній для його транспортування і такої, що відповідає встановленим в Україні стандартам або технічним умовам, і забезпечує, за умов належного поводження з вантажем, захищеність предмету закупівлі під час транспортування і збереження.

Якість та безпечність предмету закупівлі: якість предмету закупівлі повинна відповідати діючим на території України державним стандартам.

Приймання товару по кількості здійснюється відповідно до товаросупровідних документів, по якості – відповідно до документу виробника, що засвідчує його якість. Приймання товару оформлюється видатковими накладними, які підписуються матеріально відповідальними особами сторін.

На недоброякісний товар складається акт і такий товар повертається постачальнику, Якщо поставлений товар не буде відповідати своїм якісним характеристикам, постачальник повинен замінити товар своїми силами і за свій рахунок протягом 1 календарного дня.

Товар повинен відповідати вимогам абз.4 п.2 частини першої розпорядження Кабінету Міністрів України «Про пропозиції щодо застосування персональних спеціальних економічних та інших обмежувальних заходів» від 11.09.2014р. №829-р, згідно з яким заборонено здійснення державних закупівель товарів, робіт і послуг у юридичних осіб – резидентів Російської Федерації державної форми власності та юридичних осіб, частка статутного капіталу яких перебуває у власності Російської Федерації, а також у інших суб'єктів господарювання, що здійснюють продаж товарів, робіт і послуг походженням з російської Федерації, крім випадків, коли заміщення таких предметів закупівлі іншими неможливе, що підтверджено Міністерством економічного розвитку і торгівлі.