**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**Реактиви лабораторні**

**код ДК 021:2015 - 33690000-3 Лікарські засоби різні**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № з/п | Назва предмету закувівлі.Вимоги до предмету закупівлі (форма випуску, дозування та кількість в упаковці, техничні вимоги та характеристики, вимоги до терміну придатності, виробника (якщо це принципово) та пояснення того, чому саме цього виробника, якщо неможлива заміна на еквівалент надати пояснення, тощо) | од. виміру | кіль-кість | очікувана ціна | сума |
| 1 | **Набір реагентів для імуноферментного визначення хоріонічного гонадотропіну у сироватці (плазмі) крові "ХГ-ІФА" ELISA.** Сфера застосування: для лабораторної діагностики in vitro - для імуноферментного визначення хоріонічного гонадотропіну людини (ХГЛ) у сироватці (плазмі) крові. Виробник: Товариство з обмеженою відповідальністю «ХЕМА», Україна. Можлива заміна на еквівалент. Кількість тестів у наборі: 96 тестів.Пакування: Формат - 96-лунковий мікротитровальний планшет, стрипи - що розділяються (breakable), усі реагенти - рідкі, готові до роботи, розлиті в зручні пластикові флакони з гвинтовою кришкою. Зручна, компактна та зносостійка упаковка. Має бути можливість зберігання калібрувальних проб та контрольної сироватки після розкриття флаконів при температурі +2…+8°С на протязі 2 місяців та зберігання ІФА-Буфера, кон’югата, субстрата, стоп-реагента після розкриття флаконів при температурі +2…+8°С на протязі усього строку придатності Набору. Повинно допускатися одноразове заморожування калібрувальних проб та контрольної сироватки в аліквотах. Не повинен потребувати додаткового визначення оптичної густини реагенту. Дослідження повинні виконуватись без використання шейкеру. На момент постачання повинно залишатися не менш ніж 70% від загального терміну придатності.  | набір | 4 |   |   |
| 2 | **Набір реагентів для імуноферментного визначення альфа-фетопротеїну в сироватцi (плазмі) кровi "АФП-ІФА" ELISA.**  Сфера застосування Для лабораторної діагностики in vitro - для імуноферментного визначення альфа-фетопротеїну в сироватцi (плазмі) кровi. Виробник: Товариство з обмеженою відповідальністю «ХЕМА», Україна. Можлива заміна на еквівалент. Кількість тестів у наборі: 96 тестів. Пакування: формат - 96-лунковий мікропланшет, стрипи - що розділяються (breakable), усі реагенти - рідкі, готові до роботи, розлиті в зручні пластикові флакони з гвинтовою кришкою, субстрат - однокомпонентний ТМБ. Зручна, компактна та зносостійка упаковка. Має бути можливість зберігання калібрувальних проб та контрольної сироватки після розкриття флаконів при температурі +2…+8°С на протязі 2 місяців та зберігання кон’югата, субстрата, стоп-реагента після розкриття флаконів при температурі +2…+8°С на протязі усього строку придатності набору. Повинно допускатися одноразове заморожування калібрувальних проб та контрольної сироватки в аліквотах. Не повинен потребувати додаткового визначення оптичної густини реагенту. Дослідження повинні виконуватись без використання шейкеру. На момент постачання повинно залишатися не менш ніж 70% від загального терміну придатності. | набір | 2 |   |   |
| 3 | **Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного естріола у сироватці (плазмі) крові ЕСТРІОЛ ВІЛЬНИЙ ELISA.**  Сфера застосування: для лабораторної діагностики in vitro - для імуноферментного визначення вільного естріола у сироватці (плазмі) крові. Виробник: DRG Instruments GmbH, Germany. Номер згідно з каталогом EIA-1612. Заміна на еквівалент неможлива, що пов'язано з технологією та специфікою методів постановки лабораторних досліджень. Кількість тестів у наборі: 96 тестів. Пакування: формат - 96-лунковий мікротитровальний планшет, стрипи - що розділяються (breakable), усі реагенти - рідкі, готові до роботи, розлиті в зручні пластикові флакони з гвинтовою кришкою. Зручна, компактна та зносостійка упаковка. На момент постачання повинно залишатися не менш ніж 70% від загального терміну придатності.  | набір | 1 |   |   |
| 4 | **Набір реагентів для імуноферментного визначення асоційованого з вагітністю білку плазми А (ПАББ-А) у сироватці (плазмі) крові "ПАББ-А-ІФА" ХЕМА ELISA.** Сфера застосування: Для лабораторної діагностики in vitro - для імуноферментного визначення асоційованого з вагітністю білку плазми А (ПАББ-А) у сироватці (плазмі) кровi. Виробник: Товариство з обмеженою відповідальністю «ХЕМА», Україна. Номер за каталогом REF К238. Можлива заміна на еквівалент. Кількість тестів у наборі: 96 тестів.Пакування: формат - 96-лунковий мікропланшет, стрипи - що розділяються (breakable), усі реагенти - рідкі, готові до роботи, розлиті в зручні пластикові флакони з гвинтовою кришкою, субстрат - однокомпонентний ТМБ. Зручна, компактна та зносостійка упаковка. Має бути можливість зберігання калібрувальних проб та контрольної сироватки після розкриття флаконів при температурі +2…+8°С на протязі 2 місяців та зберігання кон’югата, субстрата, стоп-реагента після розкриття флаконів при температурі +2…+8°С на протязі усього строку придатності набору. Не повинен потребувати додаткового визначення оптичної густини реагенту. Дослідження повинні виконуватись без використання шейкеру. На момент постачання повинно залишатися не менш ніж 70% від загального терміну придатності. Код "Класифікатора медичних виробів" | набір | 3 |   |   |
| 5 | **Набір реагентів для імуноферментного визначення вільного бета-ланцюга хоріонічного гонадотропіну у сироватці (плазмі) крові "св.(бета)-ХГ" ХЕМА ELISA.** Сфера застовуання: Для лабораторної діагностики in vitro. Виробник: Товариство з обмеженою відповідальністю «ХЕМА», Україна. Номер за каталогом REF К235. Можлива заміна на еквівалент. Кількість тестів у наборі: 96 тестів.Пакування: формат - 96-лунковий мікропланшет, стрипи - що розділяються (breakable), усі реагенти - рідкі, готові до роботи, розлиті в зручні пластикові флакони з гвинтовою кришкою, субстрат - однокомпонентний ТМБ. Зручна, компактна та зносостійка упаковка. Має бути можливість зберігання калібрувальних проб та контрольної сироватки після розкриття флаконів при температурі +2…+8°С на протязі усього строку придатності набору та зберігання ІФА-Буфера, кон’югата, субстрата, стоп-реагента після розкриття флаконів при температурі +2…+8°С на протязі усього строку придатності набору. Не повинен потребувати додаткового визначення оптичної густини реагенту. Дослідження повинні виконуватись без використання шейкеру. На момент постачання повинно залишатися не менш ніж 70% від загального терміну придатності. | набір | 2 |   |   |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |

*Усі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент".*

Товар повинен відвантажуватися ПОСТАЧАЛЬНИКОМ з таким розрахунком, щоб на момент його постачання залишалося не менш ніж 70% (сімдесят відсотків) від його терміну придатності У разі, якщо термін придатності Товару на момент поставки становить менше 70%, поставка такого Товару може здійснюватися за письмовою згодою Замовника (*у складі тендерної пропозиції надати гарантійний лист від імені Учасника*).

Учасник вправі запропонувати еквівалент препарату, зазначеному в специфікації. В разі подання еквіваленту, що закуповується, учасник повинен детально розписати порівняльну характеристику по представленому препарату.

Товар має бути в упаковці підприємства-виробника, яка не повинна бути деформована або пошкодженою.

Якість товару має відповідати вимогам національних та міжнародних стандартів, що має бути підтверджене на момент поставки сертифікатами якості (відповідності) виробника.

**Ми (Я), \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ у разі отримання повідомлення про намір укласти договір та укладення Договору із Замовником про поставку Товару згодні та підтверджуємо свою можливість і готовність виконувати усі Технічні вимоги Замовника, зазначені у цій тендерній документації**.

**Дата: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис)**