



**УКРАЇНА**  
**ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я**  
**ХАРКІВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ**  
**КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО**  
**«МІСЬКА ПОЛІКЛІНІКА № 10»**  
**ХАРКІВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ**  
**(КНП “МП №10” ХМР)**

вул. Метробудівників, 19, м. Харків, 61195, тел. (057) 725-18-01, факс (057) 725-18-01  
E-mail: polik10@ukr.net, сайт: <http://10pol.city.kharkiv.ua>, код ЄДРПОУ 24341622

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

**Інформація щодо процедур закупівель**

на виконання Постанови КМУ від 11.10.2016 №710 (зі змінами)

На порталі Prozorro 10.02.2026 р. розміщено оголошення про проведення відкритих торгів з особливостями відповідно до Закону України «Про публічні закупівлі» (далі - Закон) з урахуванням постанови Кабінету Міністрів України від 12.10.2022 № 1178 “Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування” зі змінами (далі — Особливості) по закупівлі за кодом *ДК 021:2015 - 33690000-3 Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви)* (далі — Закупівля).

Ідентифікатор процедури закупівлі UA-2026-05-14-006508-а

Необхідність проведення закупівлі з метою забезпечення безперервного проведення лабораторних досліджень у клініко-діагностичній лабораторії у 2026 р. зумовлена потребою у забезпеченні функціонування підприємства та виконання їм своїх основних завдань та обов'язків відповідно до видів діяльності вказаних в Статуті. Медико-технічні та кількісні характеристики предмета закупівлі визначені відповідно до потреб замовника.

№ з/п	Найменування	Код НК024-2023 <i>НК 031:2024</i>	Медико-технічні вимоги	Од. вим.	К-сть
1	Набір реагентів для імуноферментного визначення пролактину в сироватці (плазмі) крові «Пролактин-ІФА»	54336 - Пролактин IVD  (діагностика in vitro),  набір, імуноферментний  аналіз (ІФА)  <i>W0102050108 -</i>	Принцип аналізу – двухсайтовий «сендвіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу.  Метод ІФА аналізу - кількісний.  Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм і 620-680 нм.  Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий, стріпований планшет.  Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.  Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл.	наб	3

		<p>ПРОЛАКТИН</p>	<p>Температура інкубації- не більше 80 хвилин за температури +37°C</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій 100-2000 мМО/л.</p> <p>Чутливість: не нижче 5,0 мМО/л.</p> <p>Калібрувальна проба С1 на основі сироватки, що не містить пролактин, готовий до використання, 2 мл, безбарвна або жовтого кольору рідина.</p> <p>Калібрувальні проби на основі сироватки, сироватки, що містять 100; 200; 500; 1000 та 2000 mIU/l (мМО/л) пролактину, готові до використання, 0,6 мл, рідини червоного кольору.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом пролактину, готова до використання (0,6 мл), безбарвна або жовтого кольору рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (12 мл), рідина червоного кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 1 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Наявність декларації про відповідність.</p>		
2	<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення фолікулостимулюючого гормону в сироватці (плазмі) крові «ФСГ-ІФА»</p>	<p>54186 - Фолікулостим улювальний гормон (ФСГ) IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p> <p>W0102050104 - ФОЛІКУЛОСТ ИМУЛЮЮЧИ</p>	<p>Принцип аналізу – двухсайтовий «сендвіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу.</p> <p>Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 nm (nm) та 620-680 nm (nm).</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий, стріпований.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C, не більше 90 хвилин</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій: 5 –100</p>	наб	3

		<p>МО/л.</p> <p>Чутливість: не нижче 0,15 МО/л.</p> <p>Калібрувальні проби на основі сироватки, що містять відомі кількості фолікулостимулюючого гормону –5; 25; 50; 100 МО/л, готові до використання (калібрувальна проба С1 – 2 мл, інші – по 0,6 мл кожна) рідини зеленого кольору, калібрувальна проба С1 – безбарвна або жовтого кольору рідина.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом фолікулостимулюючого гормону, готова до використання (0,6 мл), безбарвна або жовтого кольору рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (12 мл), рідина зеленого кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 1 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Наявність декларації про відповідність.</p>			
3	<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення лютеїнізуючого гормону в сироватці (плазмі) крові «ЛГ-ІФА»</p>	<p>54253 - Лютеїнізувальний гормон</p> <p>IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p> <p>W0102050105 - ЛЮТЕЇНІЗУЮЧИЙ ГОРМОН</p>	<p>Принцип аналізу – метод твердофазного імуноферментного аналізу.</p> <p>Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Ресстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 nm (nm) та 620-680 nm (nm).</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий, стріпований.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C не більше 90 хвилин</p> <p>Чутливість: не нижче 0,15 МО/л.</p> <p>Калібрувальна проба С1, що не містить лютеїнізуючого гормону, готовий до використання, 2 мл, безбарвна або жовтого кольору рідина.</p>	наб	3

			<p>Калібрувальні проби на основі сироватки, що містять відомі кількості лютеїнізуючого гормону –5; 25; 50; 100 МО/л, готові до використання, 0,6 мл, рідини червоного кольору.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом лютеїнізуючого гормону, готова до використання (0,6 мл), безбарвна або жовтого кольору рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (12 мл), рідина червоного кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 1 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Наявність декларації про відповідність.</p>		
4	<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення естрадіолу в сироватці (плазмі) крові «Естрадіол-ІФА»</p>	<p>54152 - Естрадіол (оестрадіол) (E2) IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)  W0102050103 - ЕСТРАДІОЛ</p>	<p>Принцип аналізу – конкурентний імуноферментний аналіз.</p> <p>Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий стріпований планшет.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 25 мкл.</p> <p>Температура інкубації: + 37°C, не більше 140 хвилин</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій: 0,1–20 нмоль/л.</p> <p>Чутливість: не нижче 0,025 нмоль/л.</p> <p>Калібрувальна проба на основі сироватки крові людини, що не містить естрадіол, готовий до використання (0,5 мл), безбарвна або жовтого кольору рідина.</p> <p>Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять 0,1; 0,3; 1,0; 3,0 та 20,0 пмол/л (нмоль/л) естрадіолу готові до використання (по 0,5 мл кожна),</p>	наб	3

			<p>рідини червоного кольору.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом естрадіолу, готова до використання (0,5 мл), безбарвна або жовтого кольору рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (12 мл), рідина червоного кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 1 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Наявність декларації про відповідність.</p>		
5	<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення прогестерону в сироватці (плазмі) крові «Прогестерон-ІФА»</p>	<p>54324 - Прогестерон IVD</p> <p>(діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p> <p>W0102050106 - ПРОГЕСТЕРОН</p>	<p>Принцип аналізу – конкурентний варіант твердофазного імуноферментного аналізу.</p> <p>Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий, стріпований планшет.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 25 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C не більше 140 хвилин</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій: 1–300 нмоль/л.</p> <p>Чутливість: не нижче 0,25 нмоль/л.</p> <p>Калібрувальна проба на основі сироватки крові людини, що не містить прогестерон, готовий до використання, 0,5 мл, безбарвна або жовтого кольору рідина.</p> <p>Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять відомі кількості прогестерону – 1; 3; 10; 30; 100; 300 нмоль/л, готові до використання (по 0,5 мл кожна), рідини зеленого кольору.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом прогестерону, готова до використання (0,5 мл), безбарвна або</p>	наб	3

			<p>жовтого кольору рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (22 мл), рідина червоного кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 1 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Наявність декларації про відповідність.</p> <p>Остаточний термін придатності на момент поставки не менше 80% від загального терміну придатності набору.</p>		
6	<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення тестостерону в сироватці (плазмі) крові «Тестостерон-ІФА»</p>	<p>58379 - Загальний тестостерон IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p> <p><i>W0102050110 - ТЕСТОСТЕРОН (ІЗ ДЕГІДРО І ВІЛЬНИМ ТЕСТОСТЕРОНОМ)</i></p>	<p>Принцип аналізу – конкурентний імуноферментний аналіз.</p> <p>Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий, стріпований.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 25 мкл.</p> <p>Температура інкубації: + 37°C, 120 хвилин</p> <p>Альтернативний метод інкубації: + 37°C при постійному струшуванні 600 об/хв. Загальний час інкубації не більше 60 хв.</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій: 1,0 – 100 нмоль/л.</p> <p>Чутливість: не нижче 0,15 нмоль/л.</p> <p>Калібрувальна проба С1 на основі сироватки крові людини, що не містить тестостерон (0,5 мл) безбарвна або жовтого кольору рідина.</p> <p>Калібрувальні проби на основі сироватки крові людини, що містять 1; 3; 10; 30 та 100 пмол/л (нмоль/л) тестостерону (по 0,5 мл) рідини синього кольору.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тестостерону, готова до використання (0,5 мл) , рідина синього кольору.</p>	наб	3

			<p>Кон'югат, готовий до використання (12 мл), рідина зеленого кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 1 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Наявність декларації про відповідність.</p>		
7	<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення антимюллерового гормону в сироватці (плазмі) крові «АМГ-ІФА»</p>	<p>58413 - Антимюллерів гормон IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p> <p><i>W0102050215 - АНТИМЮЛЛЕРІВ ГОРМОН</i></p>	<p>Принцип аналізу – «сендвіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу.</p> <p>Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм та 620-680 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий, стріпований.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 20 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C. Загальний час інкубації не більше 80 хв.</p> <p>Чутливість: не нижче 0,025 нг/мл.</p> <p>Калібрувальні проби на ліофільно висушеному розчині на основі трис-буфера (рН 7,2-7,4) -0,4 мл., після відновлення:рідини жовтого кольору.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом АМГ, ліофілізована (0,4 мл), після відновлення: прозора безбарвна рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (12 мл), рідина синього кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p>	наб	3

			<p>Плівка для заклеювання планшета - 1 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Наявність декларації про відповідність.</p>		
8	<p>Набір реагентів для імуноферментного визначення СА 125 в сироватці (плазмі) крові «СА 125-ІФА»</p>	<p>54587 - Раковий антиген 125 (CA125) IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p> <p><i>W0102030106 - ПУХЛИННИЙ АНТИГЕН 125</i></p>	<p>Принцип аналізу – двухсайтовий «сендвіч»-варіант твердофазного імуноферментного аналізу.</p> <p>Метод ІФА аналізу - кількісний.</p> <p>Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 нм та 620-680 нм.</p> <p>Формат планшета: 96-лунковий, полістироловий, стрипований планшет.</p> <p>Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові.</p> <p>Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл.</p> <p>Температура інкубації + 37°C не більше 80 хвилин</p> <p>Діапазон виявлення концентрацій 25–400 Од/мл.</p> <p>Чутливість: не нижче 0,25 Од/мл.</p> <p>Калібрувальна проба С1 на основі трис-буфера (рН 7,2-7,4), що не містить СА 125 (6мл) безбарвна або жовтого кольору рідина.</p> <p>Калібрувальні проби на основі трис-буфера (рН 7,2-7,4), що містять 25; 50; 100; 200 та 400 U/ml (Од/мл) СА 125 ( по 0,6 мл) рідини червоного кольору.</p> <p>Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом СА 125, готова до використання (по 0,6 мл), безбарвна або жовтого кольору рідина.</p> <p>Кон'югат, готовий до використання (7 мл), рідина червоного кольору.</p> <p>Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Стоп-реагент, готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина.</p> <p>Плівка для заклеювання планшета - 1 шт.</p> <p>Інструкція з використання набору українською мовою.</p> <p>Наявність декларації про відповідність.</p>	наб	3
9	Набір реагентів для	54383	Принцип аналізу – двухсайтовий «сендвіч»-	наб	10

	<p>імуноферментного визначення тиреотропного гормону в сироватці (плазмі) крові "ТТГ-ІФА»</p>	<p>Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)  <i>W01020410</i> <i>ТИРЕОСТИМ</i> <i>УЛЮЮЧИЙ</i> <i>ГОРМОН</i></p>	<p>варіант твердофазного імуноферментного аналізу. Метод ІФА аналізу - кількісний. Реєстрація ІФА реакції - фотометричний метод при довжині хвилі 450 nm (nm) та 620-680 nm (nm). Формат планшета: 96-лунковий полістироловий стрипований планшет. Зразок для аналізу: сироватка (плазма) крові. Об'єм досліджуваного зразка: 50 мкл. Температура інкубації: не більше 110 хвилин за кімнатної температури (+18...+25°C). Діапазон виявлення концентрацій 0-20 мМО/л. Чутливість: не нижче 0,04 мМО/л. Калібрувальні проби на основі фосфатного буфера (рН 7.2-7.4), що містять відомі кількості тиреотропного гормону – 0; 0,2; 1; 5; 10; 20 мМО/л, готові до використання (калібрувальна проба С1– 2 мл, інші – по 0,6 мл кожна), рідини червоного кольору, калібрувальні проба С1 – безбарвна або жовтого кольору рідина. Контрольна сироватка на основі сироватки крові людини з відомим вмістом тиреотропного гормону, готова до використання (по 0,6 мл), безбарвна або жовтого кольору рідина. Кон'югат, готовий до використання (12 мл), рідина синього кольору. Розчин субстрату тетраметилбензидину (ТМБ), готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина. Концентрат розчину для відмивання, 26-х кратний (22 мл), прозора безбарвна рідина. Стоп-реагент, готовий до використання (12 мл), прозора безбарвна рідина. Плівка для заклеювання планшета - 1 шт. Інструкція з використання набору українською мовою. Наявність декларації про відповідність.</p>		
10	Залізо СпЛ 100 визн	<p>54758-Залізо IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний</p>	<p>Склад набору 1. Реагент 1. Буфер: ацетат рН 4.9 - 100 mmol/l (ммоль/л). 2. Реагент 2. Відновник: аскорбінова кислота - 99.7%.</p>	пак	3

		аналіз  <i>W01010216-ЗАЛІЗО</i>	<p>3. Реагент 3. Ферозин - 40 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>4. Стандарт. Водний розчин заліза. Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p> <p>5. Інструкція з використання.</p> <p>6. Сертифікат якості.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.4 - 180 μmol/l (мкмоль/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5%.</p> <p>2. Чутливість не менш 0.4 μmol/l (мкмоль/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.</p> <p>К-ція: P1: 2 x 100 ml (мл) P2: 2 x 400 mg (мг) P3: 1 x 10 ml (мл) Стандарт :1 x 10 ml (мл) 200 мл/100 визн</p>		
11	Альфа-амілаза - кін СпЛ 100 визн	<p>52941 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro ), Реагент  <i>W01010107 - АМИЛАЗА – ЗАГАЛЬНА</i></p>	<p>Склад набору</p> <p>Реагент 1. CNPG3 - 2.25 mmol/l (ммоль/л), MES рН 6.2, натрію хлорид -350 mmol/l (ммоль/л), кальцію ацетат - 6 mmol/l (ммоль/л), калію тіоціанат - 900 mmol/l (ммоль/л), натрію азід - 0.95 g/l (г/л).</p> <p>2. Інструкція з використання.</p> <p>3. Сертифікат якості.</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 20 - 2000 U/l (Од/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 5 %.</p> <p>2. Чутливість не менш 20 U/l (Од/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5 %.</p> <p>К-ція: P1 1 фл. x 100 ml (мл) 100 мл/100 визн</p>	пак	5
12	Загальний білок СпЛ 250	<p>61900 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro ), набір,спектрофотометричний аналіз</p>	<p>Склад набору</p> <p>1. Реагент 1. Натрій калію тартрат - 15 mmol/l (ммоль/л); натрій йодид - 100 mmol/l (ммоль/л); калію йодид - 5 mmol/l (ммоль/л); сульфат міді (II) - 19 mmol/l (ммоль/л).</p> <p>2. Стандарт. Розчин альбуміну . Точна концентрація вказана в сертифікаті якості.</p>	пак	3

		<p>W01010230- ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК</p>	<p>3. Інструкція з використання.</p> <p>4. Сертифікат якост</p> <p>Аналітичні характеристики</p> <p>1. Лінійність вимірювального діапазону: 5 - 150 g/l (г/л).</p> <p>Відхилення від лінійності не перевищує 3%.</p> <p>2. Чутливість не менш 5 g/l (г/л).</p> <p>3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%.</p> <p>К-ція: P1: 1 x 250 ml (мл)</p> <p>Стандарт: 1 x 5 ml (мл)</p> <p>250 мл/250 визн</p>		
13	Тестовий картридж Clover A1c №10	<p>55872 Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз</p> <p>W01010214 ГЛІКОЗИЛЬОВАНИЙ/ГЛІКОВАНИЙ ГЕМОГЛОБІН (КХ)</p>	<p>Одноразовий прозорий картридж з реагентами в синій індивідуальній упаковці. Тестовий картридж складається з базової частини і частини з реагентом. Базова частина: являє собою пластикову кювету, що містить всередині кілька взаємно сполучених порожнин, а також спеціальні зони, в яких відбувається вимір фракції A1c і загального гемоглобіну методом спектрофотометрії. Частина з реагентом: складається з капіляра для забору крові (4 мкл), розташованому на довгій ніжці, а також з блоків з реагентами (реакційним та промивним розчинами).</p>	пак	100
14	Набір реагентів для імуноферментного визначення концентрації циркулюючого феритину	<p>53717 Феритин IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p> <p>W0102070102 Феритин</p>	<p>Набір повинен включати реагенти для кількісного визначення концентрації феритину в зразках сироватки людини за допомогою мікропланшетного імуноферментного аналізу, розраховані на один 96-лунковий мікропланшет. В склад набору повинні входити:</p> <p>6 флаконів калібраторів з концентраціями 0, 10, 50, 150, 400 і 800 нг/мл, об'ємом 1 мл кожний.</p> <p>1 флакон реагенту, об'ємом 13 мл, що містить біотинильовані моноклональні мишачі антитіла класу IgG.</p> <p>1 флакон ферментного реагенту, об'ємом 13 мл, що містить антитіла IgG до феритину, мічені пероксидазою хрому.</p> <p>1 флакон концентрату розчину для промивання, об'ємом 20 мл.</p> <p>1 флакон субстрату, що містить ТМБ в буфері та 1 флакон субстрату, що містить перекис водню в буфері, об'ємом 7 мл кожний.</p> <p>1 флакон стоп-розчину, об'ємом 8 мл.</p>	наб	5

			<p>Один 96-лунковий мікропланшет, покритий стрептавідином. Інструкцію з використання.</p> <p>Об'єм зразка – не більше, ніж 25 мкл. Етап інкубації повинен проводитись при кімнатній температурі. Набір повинен забезпечувати можливість проведення вимірювань протягом не менше 25 хвилин після додавання стоп-розчину. Чутливість методу - не гірше, ніж 0,17 нг/мл. Хук-ефект не повинен спостерігатись до концентрації 50000 нг/мл. Стабільність реагентів після відкриття має бути не менше 60 днів за умови зберігання при температурі 2-8°C.</p>		
15	Набір реагентів для визначення загального вітаміну D(25-ОН) методом ІФА	<p>58942</p> <p>Числені форми 25-гідроксिवітаміну D IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)</p> <p>W0102060309</p> <p>25-гідроксिवітаміну D</p>	<p>Набір повинен включати реагенти для кількісного визначення концентрації 25-ОН вітаміну D в сироватці людини за допомогою мікропланшетного імуноферментного аналізу, колориметричного, розраховані на один 96-лунковий мікропланшет.</p> <p>Набір повинен включати:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Калібратори: 7 флаконів по 1.0 мл референсної сироватки для 25-ОН Вітаміну D з відомими концентраціями, об'ємом 1 мл кожний.</li> <li>- Контролі Вітаміну D: 2 флакони по 1,0 мл, що містять референтні контролі сироватки людини у встановлених концентраціях.</li> <li>- Вивільнюючий реагент Вітаміну D: 1 флакон на 12 мл.</li> <li>- Ферментний реагент Вітаміну D: 1 флакон на 12 мл, що містить кон'югат аналогу 25-ОН вітаміну D3 з пероксидазою хрому.</li> <li>- Планшет, покритий антитілами до Вітаміну D: один 96-лунковий мікропланшет.</li> <li>- Концентрат Промивного розчину: 1 флакон на 20 мл.</li> <li>- Субстратний Реагент: 1 флакон на 12 мл, що містить ТМБ та перекис водню у буфері.</li> <li>- Стоп-розчин: 1 флакон на 8 мл, що містить H2SO4.</li> <li>- Інструкцію з використання.</li> </ul> <p>Відкриті реагенти повинні залишатись стабільними 60 днів при зберіганні від 2 до 8 °C. Об'єм зразка: не більше, ніж 25 мкл. Етап інкубації повинен проводитись при кімнатній температурі. Чутливість методу - не гірше як 1,14 нг/мл.</p>	наб	6

Метод розрахунку очікуваної вартості товарів/послуг здійснено на підставі аналізу та моніторингу ринкових цін, що відображені в електронній системі закупівель «PROZORRO» та наданих комерційних пропозицій постачальників даного виду товару. Таким чином очікувана вартість закупівлі за КЕКВ 2610 становить 750900,00 гривень з ПДВ.

Фахівець з публічних закупівель



Юлія ЛЕЩУК