

Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №10» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації)

ПРОТОКОЛ

обґрунтування технічних, якісних, кількісних характеристик, очікуваної вартості предмета закупівлі та застосування процедури закупівлі відкриті торги з особливостями.

м. Київ

12.03.2026 р.

№ 01/26-авТп

Найменування: Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №10» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації)

Місцезнаходження: 03039, м. Київ, просп. Голосіївський, 59-Б.

Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань: 01993931

Предмет закупівлі: Реактиви лабораторні ДК 021:2015:33690000-3 Лікарські засоби різні

Вид закупівлі: відкриті торги з особливостями

Орієнтовний початок проведення: лютий 2026 року

Кількість товару: зазначена в Табл.1

Місце поставки товару: 03039, м. Київ, просп. Голосіївський, 59-Б

Строки поставки товарів: протягом 2026 року

Обґрунтування застосування процедури закупівлі:

Процедура закупівлі визначена відповідно до ЗУ «Про публічні закупівлі», постанови Кабінету Міністрів України «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» від 12.10.2022 № 1178.

Обґрунтування доцільності закупівлі:

На підставі наданої потреби завідуючої Клініко-діагностичної лабораторії Самченко О.М. для своєчасного проведення лабораторних досліджень, з метою забезпечення якісного надання медичної допомоги пацієнтам в період воєнного часу, виникла необхідність у закупівлі витратного діагностичного матеріалу.

Обґрунтування обсягів закупівлі:

Обсяг закупівлі розрахований відповідно до наданої потреби КДЛ з урахуванням фактичних витрат минулого періоду.

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі відповідають потребам замовника та вимогам чинного законодавства і зазначені в Додатку 3 до тендерної документації.

Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Табл.1

Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі:

№ п/п	Назва згідно НК 024:2023 Код EMDN НК 031:2024	Назва товару	Торгівельна назва (зазначається учасником)	Од. виміру	Кількість	Медико-технічні вимоги
1	52923 Аланінаміно-трансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз W01010103 Аланінаміно-трансфераза	АЛАНІНАМІНО-ТРАНСФЕРАЗА 120		набір	8	Фасування: 1-Реагент - 5 x 96 мл, 2-Реагент - 1 x 120 мл. Оптимізований, модифікований метод, розроблений з урахуванням рекомендацій Міжнародної Федерації Клінічної Хімії (IFCC), без піридоксальфосфату. Межа виявлення не вище 3,0 О/л. Межа кількісного визначення (LOQ): не вище як 7 О/л. Лінійність: не менше як 600 О/л. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату стабільними не менше 12 тижнів.
2	52954 Загальна аспартатаміно-трансфераза (AST) IVD, набір, ферментний	АСПАРТАТАМІНО-ТРАНСФЕРАЗА 120		набір	8	Фасування: 1-Реагент - 5 x 96 мл, 2-Реагент - 1 x 120 мл. Оптимізований, модифікований метод, розроблений з урахуванням рекомендацій Міжнародної Федерації Клінічної Хімії (IFCC), без піридоксальфосфату. Межа виявлення не вище 3,0 О/л. Межа кількісного визначення (LOQ): не вище як 7 О/л. Лінійність: не менше як 650 О/л. Реагенти мають бути придатними до

	спектрофотометричний аналіз W01010110 Аспаратаміно трансфераза					кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату стабільними не менше 12 тижнів.
3	53587 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз W01010204 Сечовина/азот сечовини в крові	СЕЧОВИНА 60		набір	8	Фасування: 1-Реагент - 5 x 48 мл, 2-Реагент – 1 x 60 мл. Кінетичний, ферментативний метод з уреазою і глутаматдегідрогеназою. Межа виявлення (LoD) не вище 2,1 мг/дл. Межа кількісного визначення (LOQ): не вище як 4,5 мг/дл. Лінійність: не менше як 250 мг/дл. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 12 тижнів.
4	53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз W01010207 Креатинін	КРЕАТИНІН 60		набір	8	Фасування: 1-Реагент - 5 x 48 мл, 2 – Реагент – 1 x 60 мл. Модифікація методу Яффе без депротейнізації. Межа виявлення (LoD) не вище 0,04 мг/дл. Межа кількісного визначення (LOQ): не вище як 0,6 мг/дл. Лінійність: не менше як 17,5 мг/дл. При температурі зберігання 2 - 8°C, робочий реактив має бути стабільний не менше 4 тижні, а при температурі зберігання 15 - 25°C - не менше 7 днів.
5	53588 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), калібратор W0101050302 Калібратори однокомпонентні (КХ)	СЕЧОВИНА СТАНДАРТ 42		набір	2	Фасування: 1 x 5 мл. Сечовина стандарт повинен використовуватися для визначення концентрації сечовини в сироватці або плазмі крові, сечі. Реагент має бути стандартним розчином сечовини з концентрацією в діапазоні 38.52 - 47.08 мг/дл. Точна концентрація має бути вказана на етикетці кожного флакона. Реагент має бути придатним до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при зберіганні 2 – 8°C.
6	44700 Калібратор для визначення креатиніну, IVD (діагностика in vitro) W0101050302 Калібратори однокомпонентні (КХ)	КРЕАТИНІН СТАНДАРТ 2		флак	2	Фасування: 1 x 5 мл. Креатинін стандарт повинен використовуватися для визначення концентрації креатиніну в сироватці або плазмі крові, сечі. Точна концентрація має бути вказана на етикетці кожного флакона. Реагент має бути придатним до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при зберіганні 2 – 8°C.
7	52940 Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз W01010107 Амілаза – загальна	АЛЬФА-АМІЛАЗА 30		набір	8	Фасування: 6 x 30 мл. Метод: 2-хлор-4-нітрофеніл- α -мальтотріоза (CNP-G3) є прямим субстратом для визначення активності α -амілази, і не вимагає присутності допоміжних ферментів. Чутливість: не вище 2,5 О/л. Лінійність: не менше як 1500 О/л. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 12 тижнів.
8	61900 Загальний білок IVD	БІЛОК ЗАГАЛЬНИЙ 60		набір	2	Фасування: 1-Реагент - 6 x 60 мл, 2-Стандарт – 1x2 мл. Метод заснований на біуретовій реакції. Межа виявлення (LoD) не вище 0,05 г/дл. Межа кількісного

	(діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз W01010230 Загальний білок					визначення (LOQ): не вище як 0,15 г/дл. Лінійність: не менше як 19 г/дл. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 11 тижнів.
9	53597 Альбумін IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз W01010201 Альбумін (КХ)	АЛЬБУМІН 60		набір	3	Фасування: 1-Реагент - 6 x 60 мл, 2-Стандарт - 1 x 2 мл. Метод: бромкрезоловий зелений (BCG) формус з альбуміном, в сукцинатному буфері (кисле середовище), забарвлений комплекс. Чутливість: не вище як 1,14 г/дл. Лінійність: не менше як 6,5 г/дл. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 8 тижнів.
10	53301 Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз W01010213 Глюкоза	ГЛЮКОЗА 60		набір	35	Фасування: 1-Реагент - 6 x 60 мл, 2-Стандарт - 1 x 2 мл. Колориметричний, ферментативний метод з оксидазою глюкози. Межа виявлення (LoD) не вище 0,3 мг/дл. Межа кількісного визначення (LOQ): не вище як 12,0 мг/дл. Лінійність: не менше як 350 мг/дл. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C, а на борту апарату при температурі 2 - 10°C стабільними не менше 12 тижнів.
11	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал W01010501 Мультикомпонентні контрольні матеріали (клінічна хімія)	СИРОВАТКА ЛН		набір	2	Фасування: 4 x 5 мл Ліофілізована сироватка людського походження, повинна бути призначена для контролю вимірювань вмісту неорганічних, органічних і ферментативних компонентів, які в загальному знаходяться в межах норми. Розраховані цільові значення повинні бути результатом випробувань, проведених на автоматичних аналізаторах, а також ручними методами. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C.
12	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал W01010501 Мультикомпонентні контрольні матеріали (клінічна хімія)	СИРОВАТКА ЛП		набір	2	Фасування: 4 x 5 мл Ліофілізована сироватка людського походження, повинна бути призначена для контролю вимірювань вмісту неорганічних, органічних і ферментативних компонентів, які в загальному знаходяться в патологічному діапазоні. Розраховані цільові значення повинні бути результатом випробувань, проведених на автоматичних аналізаторах, а також ручними методами. Реагенти мають бути придатними до кінця терміну придатності зазначеного на упаковці при температурі зберігання 2 - 8°C.
13	52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла	Анти-А, моноклональний		флак	45	Фасування: 1x10 мл. Реагенти, що визначають групу крові і призначені для якісного визначення наявності або відсутності антигенів А на еритроцитах донорів крові або пацієнтів. Повинні бути придатними для проведення тестування відповідно до «Інструкції з визначення груп крові за системою АВ0», затвердженої наказом Міністерства

	W0103030199 Аналізи для визначення групи крові – інше				<p>охорони здоров'я України від 05.07.1999 р. № 164, а також для тестування методами пробірок, пластинок (на площині), гелевих ID-карт Bio-Rad, касет Ortho BioVue та мікропланшетів з «U»-подібним дном.</p> <p>Склад: моноклональні антитіла мишей, розведені у фосфатному буфері, що містить хлорид натрію, ЕДТА та бичачий альбумін.</p> <p>Клітинна лінія/клон: 9113D10. Колір: синій.</p> <p>Використаний барвник: патентований синій.</p> <p>Реагенти не повинні містити чи складатись з канцерогенних, мутагенних чи репротоксичних речовин.</p> <p>Ефективність реагенту повинна бути протестована відповідно до референсного стандарту мінімальної ефективності, отриманого від Національного інституту біологічних стандартів та контролю (NIBSC): Анти-А референсний стандарт 03/188 (або аналогічного).</p> <p>Термін придатності реагенту: не менше 36 місяців від дати виробництва. Реагент повинен бути протестований на стабільність під час транспортування при 37°C та -25°C відповідно до стандарту EN ISO 23640:2015.</p> <p>Якість та правомірність обігу на території України реагентів повинна бути підтверджена наявною Декларацією про відповідність, Сертифікатом відповідності Порядку проведення забезпечення функціонування комплексної системи забезпечення якості (відповідно до Додатку 4 Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754, за виключенням пунктів 6-9), Сертифікатом перевірки проекту (пункти 6-9 Додатку 4 Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754) та сертифікатами якості на кожну серію (партію) товару.</p>
14	52538 Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла W0103030199 Аналізи для визначення групи крові – інше	Анти-В, моноклональний		флак	50 <p>Фасування: 1x10 мл.</p> <p>Реагенти, що визначають групу крові і призначені для якісного визначення наявності або відсутності антигенів В на еритроцитах донорів крові або пацієнті.</p> <p>Повинні бути придатними для проведення тестування відповідно до «Інструкції з визначення груп крові за системою АВ0», затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 05.07.1999 р. № 164, а також для тестування методами пробірок, пластинок (на площині), гелевих ID-карт Bio-Rad, касет Ortho BioVue та мікропланшетів з «U»-подібним дном.</p> <p>Склад: моноклональні антитіла мишей, розведені у фосфатному буфері, що містить хлорид натрію, ЕДТА та бичачий альбумін.</p> <p>Клітинна лінія/клон: 9621A8. Колір: жовтий.</p> <p>Використаний барвник: тартразин.</p> <p>Реагенти не повинні містити чи складатись з канцерогенних, мутагенних чи репротоксичних речовин.</p> <p>Ефективність реагенту повинна бути протестована відповідно до референсного стандарту мінімальної ефективності, отриманого від Національного інституту біологічних стандартів та контролю (NIBSC): Анти-В референсний стандарт 03/164 (або аналогічного).</p> <p>Термін придатності реагенту: не менше 36 місяців від дати виробництва. Реагент повинен бути протестований на стабільність під час транспортування при 37°C та -25°C відповідно до стандарту EN ISO 23640:2015.</p> <p>Якість та правомірність обігу на території України реагентів повинна бути підтверджена наявною Декларацією про відповідність, Сертифікатом відповідності Порядку проведення забезпечення функціонування комплексної системи забезпечення якості (відповідно до Додатку 4 Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754, за виключенням пунктів 6-9), Сертифікатом перевірки проекту (пункти 6-9 Додатку 4 Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013 р.</p>

					№ 754) та сертифікатами якості на кожну серію (партію) товару.
15	<p>52647 Анти-Rh(D) групове типсування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла</p> <p>W01030302 Визначення резус-фактора</p>	Анти-D (IgG/IgM), моноклональний		флак	50 <p>Фасування: 1x10 мл. Реагент для визначення групи крові, призначений для якісного визначення наявності або відсутності антигену резус-фактору D на еритроцитах донорів крові або пацієнтів. Повинен бути придатним для проведення тестування відповідно до «Інструкції з визначення резус-належності крові», затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 05.07.1999 р. № 164, а також для тестування методами пробірок, пластинок (на площині), гелевих ID-карт Bio-Rad, касет Ortho BioVue та мікропланшетів з «U»-подібним дном. Повинен бути придатним для виявлення категорії DVI методами непрямого нтиглобулінового тесту, гелевих ID-карт Bio-Rad (LISS/Картки Кумбса) та касет Ortho BioVue (АНГ/Касети Кумбса). Склад: змішаний реагент з низьким вмістом білка, що містить людський моноклональний IgM і IgG анти-D, розведений у фосфатному буфері, що містить хлорид натрію (0.9 г%), бичачий альбумін (2.0 г%) та макромолекулярні потенціатори (1.5 г%). Лінії клітин/клони: IgM - RUM-1, IgG - MS-26. Реагенти не повинні містити чи складатись з канцерогенних, мутагенних чи репротоксичних речовин. Ефективність реагенту повинна бути протестована відповідно до референсного стандарту мінімальної ефективності, отриманого від Національного інституту біологічних стандартів та контролю (NIBSC): Анти-D референсний стандарт 99/836 (або аналогічного). Термін придатності реагенту: не менше 30 місяців від дати виробництва. Реагент повинен бути протестований на стабільність під час транспортування при 37°C та -25°C відповідно до стандарту EN ISO 23640:2015. Якість та правомірність обігу на території України реагентів повинна бути підтверджена наявною Декларацією про відповідність, Сертифікатом відповідності Порядку проведення забезпечення функціонування комплексної системи забезпечення якості (відповідно до Додатку 4 Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754, за виключенням пунктів 6-9), Сертифікатом перевірки проекту (пункти 6-9 Додатку 4 Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754) та сертифікатами якості на кожну серію (партію) товару.</p>
16	<p>58237 Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи</p> <p>W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВ ЕДЕННЯ/ЛІЗУВ АННЯ/ПРОТОЧН І РІДИНИ)</p>	Ділюент Diatro Dil-DIFF		набір	40 <p>Фасування: 20 л. Повинен являти собою буферизований, стабілізований і мікрофільтрований електролітний розчин для автоматичного розведення зразків крові людини, якісного і кількісного визначення еритроцитів (RBC), лейкоцитів (WBC) і субпопуляцій лейкоцитів, тромбоцитів (PLT) і вимірювання концентрації гемоглобіну (HGB) на гематологічних аналізаторах Diatron. Склад повинен відповідати: хлорид натрію < 1,5%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%. Загальний термін придатності - не менше 36 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.</p>
17	<p>61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)</p> <p>W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ</p>	Лізуючий реагент Diatro Lyse-DIFF		набір	36 <p>Фасування: 1 л. Повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований лізуючий реагент для стромолізу еритроцитів (RBC), кількісного визначення лейкоцитів (WBC), 3-складової диференціації лейкоцитів (LYM, MID, GRAN) і визначення концентрації гемоглобіну (HGB) в зразках крові людини на гематологічних аналізаторах Diatron. Склад повинен відповідати: ПАР < 3,5%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%.</p>

	ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)					Загальний термін придатності - не менше 48 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.
18	63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro) W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	Очищувач розчин Diatro Cleaner		набір	50	Фасування: 1 л. Повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований розчин детергенту для регулярного автоматизованого очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на гематологічних аналізаторах Diatron. Склад повинен відповідати: детергенти < 1%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%. Загальний термін придатності - не менше 48 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.
19	63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro) W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	Промивний розчин Diatro Hupoclean CC		набір	15	Фасування: 100 мл. Повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований концентрований гіпохлоритний розчин для інтенсивного окисного очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на всіх гематологічних аналізаторах. Склад повинен відповідати: детергенти < 1%, гіпохлорит натрію < 5%, гідроксид натрію < 0,5%, стабілізатори < 0,5%. Загальний термін придатності - не менше 18 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.
20	55866 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал W0103010501 НОРМАЛЬНІ ЗНАЧЕННЯ ПОКАЗНИКІВ КРОВІ	Контроль гематологічний Diacon 3 норма		флакон	20	Фасування: 6x3 мл. Контроль, призначений для моніторингу значень на автоматичних та напівавтоматичних гематологічних аналізаторах імідансного типу. Він також може бути використаний для ручного методу. In vitro діагностичний реагент, що складається з еритроцитів людини, змодельованих лейкоцитів і тромбоцитів ссавців, затриманих у плазмі-подібній рідині з консервантами. Відкриті пробірки повинні бути стабільні протягом не менш як 14 днів.
21	30591 Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD (діагностика in vitro) W01030201 Загальні аналізи на зсідання крові	Біо-Ксель плюс протромбіновий час (ПЧ), (5 x 8 мл [ml])		шт	25	Реагент призначається для оцінки зовнішнього шляху згортання крові й моніторингу пероральної протитромбозної терапії (ОАТ). Реагент також дозволяє здійснити кількісне вимірювання концентрації фібриногену у досліджуваній плазмі за допомогою порівняння абсорбції світла досліджуваної плазми відносно каліброваної плазми. Додавання Реагенту Біо-Ксель плюс протромбіновий час (ПЧ) у цитринову плазму викликає її коагуляцію й створення згустків крові. Спосіб відображення значень результату: - секунди; - % коефіцієнт «PT» або % активності («Quick»); «INR».
22	55981 Активованій частковий тромбoplastиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку W0103020102 Активованій частковий тромбoplastиновий час	Біо-Ксель Еко АЧТЧ (5 x 5 мл [ml], 5 x 6 мл [ml])		шт	6	Призначення – для визначення часу АЧТЧ у цитратній плазмі людини для оцінювання системи згортання крові та моніторингу антикоагулянтної терапії з використанням гепарину Містить синтетичний фосфоліпідний реагент з активатором колоїдного кремнезему, стабілізатори і захисний засіб. Комплект містить водний розчин хлориду кальцію (0,02 моль/л) і захисний засіб Спосіб відображення значень результату. - секунди - коефіцієнт «RATIO» – відношення часів згортання крові: досліджуваної плазми / калібраційної плазми.

23	55996 Численні фактори зсідання IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку W0103020702 Контрольна плазма для гемостазу	Біо-Ксель Еко Нормал (Контроль) (10 x 1 мл [ml])		шт	3	Плазма призначена для контролю якості параметрів коагуляції. для використання в діагностиці in vitro. Стабільність після розчинення: 48 годин при темп. 2÷ 25 °С і на борту аналізатора 30 днів при темп. (-)20 ÷ (-)70 °С).
24	55996 Численні фактори зсідання IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку W0103020702 Контрольна плазма для гемостазу	Біо-Ксель Еко Abnormal H (Контроль) (10 x 1 мл [ml])		шт	3	Плазма призначена для контролю якості параметрів коагуляції. для використання в діагностиці in vitro. Стабільність після розчинення: 48 годин при темп. 2÷ 25 °С і на борту аналізатора 30 днів при темп. (-)20 ÷ (-)70 °С).
25	55996 Численні фактори зсідання IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку W0103020702 Контрольна плазма для гемостазу	Біо-Ксель Еко Abnormal L (Контроль) (10 x 1 мл [ml])		шт	3	Плазма призначена для контролю якості параметрів коагуляції. для використання в діагностиці in vitro. Стабільність після розчинення: 48 годин при темп. 2÷ 25 °С і на борту аналізатора 30 днів при темп. (-)20 ÷ (-)70 °С).

Примітка: У разі, якщо у даних технічних та якісних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що технічні та якісні вимоги містять вираз «(або еквівалент)».

Очікувана вартість предмета закупівлі вирахована відповідно до моніторингу ринкових цін, з урахуванням вимог наказу Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.08.2020 №275 «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі» методом порівняння ринкових цін і становить 1 220 854,00 грн. з ПДВ.

Уповноважена особа



Владлена Прокопенко