**ОБГРУНТУВАННЯ:** Реактиви для **гематологічного аналізатора Elite 3**

Очікувана вартість предмета закупівлі:**185 362,00** грн. (Сто вісімдесят п’ять тисяч триста шістдесят дві грн. 00 коп. з ПДВ).

Місце поставки товарів: 21032, Вінницька обл., м. Вінниця, вул. Київська, 68, КНП «ВМКЛ ШМД».

Умови оплати: Післяоплата. Розрахунки проводяться у безготівковій формі шляхом перерахунку коштів на рахунок Постачальника протягом 30 календарних днів з дня отримання товару.

Строк поставки: 31.12.2022 року

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № з/п | Предмет закупівлі | Од. виміру | Кількість  |
| 1 | Розчин ділюент  | Шт/кан/бутиль | 90 |
| 2 | Розчин лізуючий  | Шт/пак/уп | 15 |
| 3 | Розчин для очищення  | Шт/кан/бутиль | 20 |
| 4 | Гематологічний контроль (3-х рівневий)  | Шт/пак/уп | 7 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № з/п | Медико-технічні характеристика предмета закупівлі | Відповідність так або ні з посиланням на *відповідні розділ(и), та/або сторінку(и) відповідного документу* |
| **1.Розчин ділюент** |
| 1.1. | Фасування: не менше 20 л. |  |
|  | Реагент має бути стабілізованим мікрофільтрованим буферним розчином електролітів, призначеним для автоматичного розведення зразків крові люди під час кількісного і якісного визначення вмісту еритроцитів (RBC), лейкоцитів (WBC) і їх субпопуляцій, тромбоцитів (PLT), а також визначення концентрації гемоглобіну (HGB) з використанням гематологічних аналізаторів. |  |
| 1.2. | Склад реагенту: не гірше Натрію хлорид < 1,5 %Буфери < 1,0 %Консерванти < 0,5 %Стабілізатори < 0,5 % |  |
| 1.3. | Повинен бути безпечним для навколишньогосередовища реагентом, який не містить азидів та інших шкідливих речовин. |  |
| 1.4. | Умови зберігання за температури +15 до +30 °C. |  |
| **2.Розчин лізуючий** |
| 2.1. | Фасування: не менше 1 л. |  |
| 2.2. | Реагент має бути стабілізованим мікрофільтрованим лізуючим реагентом, призначеним для проведення лізису під час кількісного і якісного визначення вмісту еритроцитів (RBC), лейкоцитів (WBC) і їх субпопуляцій (LYM, MID, GRAN), а також визначення концентрації гемоглобіну (HGB) у зразках крові людини з використанням гематологічних аналізаторів. |  |
| 2.3. | Склад реагенту: не гірше ПАР < 3,5 %Буфери < 1,0 %Консерванти < 0,5 %Стабілізатори < 0,5 % |  |
| 2.4. | Повинен бути безпечним для навколишньогосередовища реагентом, який не містить азидів та інших шкідливих речовин. |  |
| 2.5. | Умови зберігання за температури +15 до +30 °C. |  |
| **3.Розчин для очищення** |
| 3.1. | Фасування: не менше 1 л. |  |
| 3.2. | Реагент має бути стабілізованим і мікрофільтрованим розчином детергентів, призначеним для втоматичного очищення і промивки капілярів, трубок і камер гематологічних аналізаторів, видалення осаду компонентів крові і нашарувань ліпопротеїнів. |  |
| 3.3. | Склад реагента: не гіршеДетергенти < 1,0 %, Буфери < 1,0 %,Консерванти < 0,5 % ,Стабілізатори < 0,5 %. |  |
| 3.4. | Перед використанням тримати за кімнатної температури не більше 12 годин. |  |
| 3.5. | Умови зберігання +15 до +30 °C. |  |
| **4.** **Гематологічний контроль (3-х рівневий)** |
| 4.1. | Фасування: 1\*3 мл. |  |
| 4.2. | Контрольна проба, призначена для моніторингу і контролю точності і коректності результатів аналізів, здійснених на автоматичних і напівавтоматичних гематологічних аналізаторах імпедансного типу вимірювання |  |
| 4.3. | Реагент має бути матеріалом для in vitro діагностики, містити еритроцити людини і ссавців, імітовані лейкоцити і тромбоцити у вигляді суспензії у плазмоподібній рідині з консервантами. |  |
| 4.4. | Умови зберігання: у вертикальному положенні за температури 2–8 °C |  |