

ФОРМА РІЧНОГО ПЛАНУ ЗАКУПІВЕЛЬ

на 2024 рік

Інформація про план

UA-P-2024-02-23-005029-a - 783f5b6b508b4e9991adf8b16f70c0d9

1. Найменування плану: ДК 021:2015 33696500-0 Лабораторні реактиви
2. Сума: 45 900.00 UAH
3. Статус: Оголошено тендер
4. Опубліковано: 23.02.2024 22:26

Інформація про замовника

5. Найменування: Комунальне підприємство "Перинатальний центр II рівня Полтавської міської ради"
6. Код згідно з ЄДРПОУ: 01999690
7. Місцезнаходження: 36039, Україна, Полтавська область, м. Полтава, вул. Олеса Гончара, буд. 27 В
8. Категорія: Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади

Інформація про предмет закупівлі

9. Конкретна назва предмета закупівлі: Набір для визначення гемоглобіну т у У
24.4-13433137-049:2003 Набір застосовують для визначення концентрації гемоглобіну у крові людини в клінікодіагностичних і біохімічних лабораторіях. Набір розрахований на 400 визначень гемоглобіну, при витраті робочого розчину - 5 мл на визначення. Склад набору: Окислювальний реагент - 1 флакон з (50 ± 2) мл; Калібрувальний розчин геміглобінціаніду - 1 ампула з $(5,0 \pm 0,5)$ мл; (відповідає пробі крові з концентрацією гемоглобіну (150 ± 3) г/л) Ацетонціангідрин - 1 ампула з $(0,5 \pm 0,1)$ мл., Діагностичний моноклональний Реагент анти - А Моноклональний реагент анти-А для визначення груп крові людини за системою АВ0 призначений для визначення груп крові людини шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою реакції прямої гемаглютинації. Реагенти строго специфічні. 1. Моноклональний реагент анти-А містить моноклональні антитіла анти-А класу Ig M в титрі $\geq 1:32$, Моноклональний реагент анти-А не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп В(III) і 0(I). Моноклональний реагент анти-А виявляє A1 і A2 антигени еритроцитів. Аглютинація еритроцитів з більш слабкими варіантами антигену А настає пізніше, ніж з еритроцитами A1 і A2. 2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту

анти-А - не пізніше 10 s (с). 3. Відтворюваність результатів складає 100%, Діагностичний моноклональний Реагент анти - В Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини за системою АВ0 призначений для визначення груп крові людини шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою реакції прямої гемаглютинації. Аналітичні характеристики Реагенти строго специфічні. 1. Моноклональний реагент анти-В містить моноклональні антитіла анти-В класу Ig М в титрі $\geq 1:32$. Моноклональний реагент анти-В не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп А(II) і 0(I). 2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-В - не пізніше 10 s (с). 3. Відтворюваність результатів складає 100%., Діагностичний моноклональний Реагент анти - D Моноклональний реагент анти- D для визначення груп крові людини за системою Rhesus застосовується для встановлення резус належності у осіб будь-якої групової приналежності за системою АВ0. Аналітичні характеристики Реагент строго специфічен. 1.Моноклональний реагент анти-D Супер містить моноклональні антитіла анти-D класу Ig М в титрі $\geq 1:128$ 2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти- D Супер - не пізніше 60 s (с) Моноклональний реагент анти-D Супер має високу гемаглютинуючу активність і надійно виявляє відповідний антиген на еритроцитах як гомо-, так і гетерозиготних фенотипів (в прямій реакції на площині). Моноклональний реагент анти-D Супер специфічен і не дає перехресних реакцій з невідповідними антигенами. Для отримання надійних результатів необхідно дотримання інструкції по призначенню набору. Відтворюваність результатів складає 100%., Реагент анти - D/DVI (IgM/IgG) Моноклональний реагент анти- D Супер для визначення груп крові людини за системою Rhesus застосовується для встановлення резус належності у осіб будь-якої групової приналежності за системою АВ0. Аналітичні характеристики Реагент строго специфічен. 1.Моноклональний реагент анти-D Супер містить моноклональні антитіла анти-D класу Ig М в титрі $\geq 1:128$ 2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти- D Супер - не пізніше 60 s (с) Моноклональний реагент анти-D Супер має високу гемаглютинуючу активність і надійно виявляє відповідний антиген на еритроцитах як гомо-, так і гетерозиготних фенотипів (в прямій реакції на площині). Моноклональний реагент анти-D Супер специфічен і не дає перехресних реакцій з невідповідними антигенами. Для отримання надійних результатів необхідно дотримання інструкції по призначенню набору. Відтворюваність результатів складає 100%., Набір для визначення глюкози Призначення: Визначення кількісної концентрації глюкози в цільній крові, плазмі, сироватці крові і сечі людини in vitro «Глюкоза-моно-400-Р глюкоза глюкозооксидазним (GOD-PAP) методом з монореагентом», ТУ У21.2-13433137-056:2013. Склад набору: -Ензими(розчин)- 1 флакон з (100+_2) мл або флакони по (50+2) мл; -буферний розчин- 1 флакон з (100+2) мл або флакони по (50+2) мл; - антикоагулянт — 1 флакон або пакет -калібратор (10,0+0,5 ммоль/л)- 1 ампула з (5,0+0,1)мл Комплектація: розрахований на 50 макро-, 100 напівмікро-чи 200 мікровизначень з Урахуванням холостих та калібрувальних проб Кількість одиниць виробу в упаковці: 1 набір, Набір для визначення СРБ, латекс - тест Призначення: Визначення С-реактивного білка методом латексної аглютинації на 200 досліджень. Склад набору (реагенти): 1. Реагент №1 - СРБ- латексний реагент (2) мл 2. Реагент №2 - Розчинник (10) мл 3. Реагент №3 - Контрольний позитивний зразок (0,1) мл. 4. Реагент №4 - Контрольний негативний зразок (0,1) мл.. 5. Тестовий слайд (1 шт) Кількість одиниць виробу в упаковці: 1 набір, Набір для визначення РФМК (флаконний) Набір РФМК-тест призначений для якісного визначення в плазмі крові розчинних фібрин-мономерних комплексів (РФМК), що є маркерами внутрішньо-судинного згортання крові при тромбозах, тромбоемболіях, ДВЗ- синдромах різного генезу. Склад набору 1. Орто-фенантроліна гідрохлорид, 70 mg (мг) - 2 фл. 2. Контроль-мінус (плазма людини, яка не містить РФМК), 1 ml (мл) - 1 фл. 3. Контроль-плюс (ліофілізована плазма людини, яка містить РФМК), на 1 ml (мл) - 1 фл. 4. Інструкція Набір розрахований на 200 визначень, Антиген кардіоліпіновий для РМП з контролем Антиген кардіоліпіновий для РМП є розчином трьох високоочищених ліпідів: кардіоліпіну, лецитину, холестерину в спирті етиловому абсолютному. Основні фізико-хімічні властивості: Препарат являє собою прозорий

безбарвний розчин із специфічним запахом спирту. Допускається випад на холоді кристалів холестерину, які легко розчиняються при температурі (37 +) град.С. Склад: Кардіоліпіновий антиген. 1 мл препарату містить: кардіоліпін-стандарт - 0,3 мг, лецитин-стандарт - 2,7 мг, холестерин - 9 мг, етанол безводний - до 1 мл. Розчин холін-хлориду: холін-хлориду - 700 мг, натрію хлорид - 9 мг, вода очищена - до 1 мл. Позитивний контроль 4+. Готовий до використання. Інактивована сироватка, яка містить антитіла до кардіоліпінового антигену. Титр реагінгованих антитіл до T/ pallidum достатнім для отримання позитивного результату 4+. Призначення: Препарат застосовується при діагностиці сифілісу для дослідження активної плазми або інактивованої сироватки в реакції мікропреципітації. Біологічні властивості: Здатний виявляти антитіла до збудника сифілісу. Форма випуску: Діагностичний препарат для використання *in vitro*. Випускається у комплекті кардіоліпіновий антиген, холін-хлорид 70%, позитивний контроль 4+ , інструкція про застосування та скарифikatorом. Розрахований на 500 досліджень, Азур - еозин по - Романовському Кількість одиниць виробу в упаковці: 1 набір Сфера застосування: застосування у медичній практиці (*in vitro*) Призначення: фарбування препаратів. Склад набору: -азур-еозин Романовського ІхЮООмл, -концентрований буферний розчин ІхЮООмл Кількість одиниць виробу в упаковці: 1 набір, Еозин метиленовий синій по Май-Грюнвальду, Реагент анти - C3d IgM/IgG (проба Кумбса) Діагностичний поліспецифічний антилюдський глобулін анти - C3d IgM/IgG для проби Кумбса Пластиковий флакон з вмістом реагенту. Прозора або з незначною опалесценцією зеленуватата рідина. Титр: не менше 1:32. рН — від 6,5 до 7,2. Загальний термін придатності - 2 роки. У зв'язку з особливими вимогами до якості реагентів для отримання достовірного результату аналізу, від якого критично залежить життя пацієнту, учасник повинен надати оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України з додатком таких повноважень), яким підтверджується зберігання якості товару, що є предметом закупівлі, на всьому ланцюзі транспортування від виробника до кінцевого користувача. Гарантійний лист учасника , про те що залишковий термін придатності товарів на момент постачання складатиме не менше 80% загального терміну їх зберігання, встановленого в інструкції по використанню від виробника. У разі надання еквіваленту товару, учасник подає детальну порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначений в специфікації ТД із зазначенням , Реактив для забарвлення ретикулоцитів Набір реактивів для диференціального забарвлення ретикулоцитів у крові брильянтовим крезоловим синім. Набір розрахований на проведення 1000 аналізів. Склад набору: Розчин брильянтового крезолового синього (БКС) 1 флакон 50 мл, Масло імерсійне ТУ 9398-011-29508133-2009 Призначення: використовується для алохроматичних та ахроматичних об'єктів мікроскопів, окрім люмінесцентних. Технічні вимоги: -зовнішній вигляд-прозора безкольорова зі слабим жовтуватим відтінком рідина -питома вага при 20°C-0,91+0,01 г/см3 -коефіцієнт пропускання світла в шарі масла , товщиною 1 мм в діапазоні 500-720нм не менш 95%, 400-480нм не менш 92%. -в'язкість при 20°C-220-400 мм2/с. Імерсійне масло легко удаляється з поверхні препарата, інертно к пофарбованим та не пофарбованим препаратам. Комплектація: пластиковий флакон по 100,0, Гемоглобін - контроль (ГК-3) Сфера застосування: Застосування в медичній практиці (*in vitro*). Набір призначений для побудови калібрувального графіка та контролю якості при кількісному визначенні гемоглобіну у крові за уніфікованим геміглобінціанідним методом. Склад набору: Калібрувальні розчини геміглобінціаніду- 3 ампули по (5,0±0,5)мл. Кількість одиниць виробу в упаковці: 1 набір, Желатину розчин 10% (10 ампул в упаковці) Призначений для визначення резус-фактора методом конглютинації. Блідозабарвлений, желеподібний вигляд Температура плавлення - не менше 23 оС; Термін зберігання - не менше 12 місяців. Повинен відповідати ТУ У 21.2-13433137- 057:2013Упаковка - ампули No 10 розчин 10% по 10 мл

10. Коди відповідних класифікаторів предмета закупівлі:

ДК 021:2015: 33696500-0 Лабораторні реактиви

11. Код згідно з КЕКВ:

12. Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі: 45 900.00 UAH

Джерело фінансування закупівлі	Опис	Сума
Місцевий бюджет		45 900.00 UAH

13. Процедура закупівлі: Відкриті торги з особливостями

14. Орієнтовний початок проведення процедури закупівлі: Лютий 2024