

ОГОЛОШЕННЯ

про проведення відкритих торгів
UA-2024-02-23-012472-a

Найменування замовника:	Комунальне підприємство "Перинатальний центр II рівня Полтавської міської ради"
Категорія замовника:	Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади
Ідентифікаційний код замовника в ЄДР:	01999690
Місцезнаходження замовника:	36039, Україна, Полтавська область, м. Полтава, вул. Олеся Гончара, буд. 27 В
Контактна особа замовника, уповноважена здійснювати зв'язок з учасниками:	Галина Яценко, +380532676297, +380532676307, +380532676315, +380956722677, roddom-poltava@ukr.net
Вид предмета закупівлі:	Товари
Назва предмета закупівлі:	Лабораторні реактиви
Код за Єдиним закупівельним словником:	ДК 021:2015:33600000-6: Фармацевтична продукція

Назва номенклатурної позиції предмета закупівлі	Код згідно з Єдиним закупівельним словником, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі	Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг
---	--	---	--	---

<p>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 ± 0,5) мл; (відповідає пробі крові з концентрацією гемоглобіну (150 ± 3) г/л) Ацетонціангідрин - 1 ампула з (0,5 ± 0,1) мл.</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 55872 — Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз</p>	<p>2 пакування</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олесь Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>
<p>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 ≥ 1:32, Моноклональний реагент анти-А не повинен давати аглютинації з еритроцитами груп В(III) і 0(I). Моноклональний реагент анти-А виявляє А1 і А2 антигени еритроцитів. Аглютинація еритроцитів з більш слабкими варіантами антигену А настає пізніше, ніж з еритроцитами А1 і А2. 2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-А - не пізніше 10 s (с). 3. Відтворюваність результатів складає 100%</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 52532 — Анти-А групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла</p>	<p>30 Флакон</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олесь Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>

<p>Діагностичний моноклональний Реагент анти - В Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини за системою АВО 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 M 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%.</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 52538 — Анти-В групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла</p>	<p>30 Флакон</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олеся Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>
---	--	------------------	--	--------------------------

<p>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.</p> <p>1.Моноклональний реагент анти-D Супер містить моноклональні антитіла анти-D класу Ig M в титрі $\geq 1:128$</p> <p>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%.</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 52647 — Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro), антитіла</p>	<p>20 Флакон</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олеся Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>
---	--	------------------	--	--------------------------

<p>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.</p> <p>1.Моноклональний реагент анти-D Супер містить моноклональні антитіла анти-D класу Ig M в титрі $\geq 1:128$</p> <p>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%.</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 52688 — Групові еритроцитарні варіабельні Rh(D) категорії VI IVD (діагностика in vitro), антитіла, реакція аглютинації</p>	<p>1 Флакон</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олеся Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>
--	---	-----------------	--	--------------------------

<p>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.</p> <p>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</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 53301 — Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз</p>	<p>8 пакування</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олесь Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>
<p>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</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 63234 — С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз</p>	<p>20 пакування</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олесь Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>

<p>Набір для визначення РФМК (флакonnий) 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 (mg) - 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</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 56137 — Розчинні фібрин-мономерні комплекси IVD (діагностика in vitro), реагент</p>	<p>6 пакування</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олеся Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>
---	--	------------------------	--	----------------------------------

<p>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 реагіваних антитіл до T/ pallidume 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 invitro. Випускається у комплекті кардіоліпіновий антиген, холін-хлорид 70%, позитивний контроль 4+ , інструкція про застосування та скарифікатором. Розрахований на 500 досліджень</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 51819 — Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації</p>	<p>2 пакування</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олесь Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>
---	--	--------------------	--	--------------------------

<p>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 ІхІООмл Кількість одиниць виробу в упаковці: 1 набір</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 44946 — Фарбування за Романовським, IVD (діагностика in vitro), набір</p>	<p>1 Флакон</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олеся Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>
<p>Еозин метиленовий синій по Май- Грюнвальду Розчин еозину по Май-Грюнвальду - 1 флакон (1л ± 5%). Еозин метиленовий синій по Май-Грюнвальду (розчин) забезпечує попереднє забарвлення і фіксацію препаратів крові. Один літр барвника розрахований на фіксацію щонайменше 1000 мазків крові. Використовується, в клінічній медицині в якості барвника елементів крові. Якість продукту відповідає ТУ У 21.2-13433137-057:2013. Склад розчину: метанольний розчин 0,25% концентрації. Розчин являє собою суміш барвників метиленового синього, еозину і Азура І. Фасування: флакон, 1л</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 42959 — Барвник Май-Грюнвальда, IVD (діагностика in vitro)</p>	<p>2 Флакон</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олеся Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>

<p>Реагент анти - С3d IgM/IgG (проба Кумбса) Діагностичний поліспецифічний антилюдський глобулін анти - С3d 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</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 52716 — Сенсибілізовані еритроцити імуноглобуліну G (IgG) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал</p>	<p>2 Флакон</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олеся Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>
---	---	-----------------	---	--------------------------

<p>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</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 55862 — Підрахунок ретикулоцитів IVD (діагностика in vitro), набір, кількість клітин</p>	<p>1 Флакон</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олеся Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>
<p>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</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 43550 — Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro)</p>	<p>2 Флакон</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олеся Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>
<p>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</p>	<p>ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 55874 — Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал</p>	<p>1 пакування</p>	<p>36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олеся Гончара 27В</p>	<p>до 31 грудня 2024</p>

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 № 10 розчин 10% по 10 мл	ДК 021:2015: 33696500-0 — Лабораторні реактиви НК 024:2023: 60729 — Численне генотипування груп крові IVD (діагностика in vitro), реагент	2 пакування	36039, Україна, Полтавська область, м.Полтава, вул. Олеся Гончара 27В	до 31 грудня 2024
---	---	-------------	---	-------------------

Умови оплати:

Подія	Опис	Тип оплати	Період, (днів)	Тип днів	Розмір оплати, (%)
Поставка товару		Післяоплата	20	Календарні	100

Очікувана вартість предмета закупівлі:

45 900,00 UAH

Розмір мінімального кроку пониження ціни:

229,50 UAH

Математична формула для розрахунку приведеної ціни (у разі її застосування):

відсутня

Кінцевий строк подання тендерних пропозицій:

02 березня 2024 00:00

Мова тендерної пропозиції:

українська

Розмір забезпечення тендерних пропозицій (якщо замовник вимагає його надати):

0,00 UAH

Вид забезпечення тендерних пропозицій (якщо замовник вимагає його надати):

відсутній

Дата та час розкриття тендерних пропозицій:

02 березня 2024 00:00

Дата та час проведення електронного аукціону:

04 березня 2024 13:35

Вид та умови надання забезпечення пропозицій учасників:

відсутні

**Розмір та умови надання
забезпечення виконання договору
про закупівлю:**

відсутні