

33690000-3 Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви для обстеження пацієнтів із захворюваннями нирок, 6 лотів).

1. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:**

Лот 1 - 33696200-7 Реактиви для аналізів крові - Реактиви для проведення досліджень методом експрес-діагностики - 4 найменування:

найменування 1 - Тест-касета для визначення сифілісу (30828 Набір для ідентифікації антитіл до *Treponema pallidum*) - 130 наборів.

Спеціальні вимоги:

Склад набору: 30 окремо упакованих тестів, одноразові піпетки; 2 флакони буферу, достатньо для 30 тестів; 1 вкладиш інструкції.

Повинен бути призначений для швидкого хроматографічного імуноаналізу для якісного визначення антитіл (IgG та IgM) до *Treponema pallidum* у зразках цільної крові, сироватки та плазми.

Відносна точність касети для визначення сифілісу (цільна кров/ сироватка/плазма) повинна становити $\geq 99.9\%$, відносна чутливість: $\geq 99.9\%$, відносна специфічність: $\geq 99.7\%$, точність: $\geq 99.8\%$.

найменування 2 - Тестовий набір для визначення Прокальцитоніну (PCT), імунофлуоресценція (54313 Прокальцитонін IVD, набір, імунофлуоресцентний аналіз) - 80 наборів.

Спеціальні вимоги:

Повинен бути сумісний з кількісним імуноаналізатором FA50/FA120.

Призначений для кількісного *in vitro* визначення вмісту прокальцитоніну у сироватці, плазмі або цільній крові.

Фасування: 25 тестів/набір.

найменування 3 - Тестовий набір для визначення серцевого тропоніну (cTnI), імунофлуоресценція (54010 Тропонін I IVD, набір, флуоресцентний імуноаналіз) - 30 наборів.

Спеціальні вимоги:

Повинен бути сумісний з кількісним імуноаналізатором FA50/FA120.

Фасування: 25 тестів/набір.

Призначений для кількісного *in vitro* визначення вмісту серцевого Тропоніну I в сироватці, плазмі або цільній крові.

найменування 4 - Тестовий набір Quo-Lab A1C для визначення глікозильованого гемоглобіну, або еквівалент (30168 Набір реагентів для вимірювання глікозильованого гемоглобіну) - 20 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір складається із тестових картриджів Quo-Lab A1C, призначених для лабораторного (*in vitro*) кількісного визначення рівня глікогемоглобіну (HbA1c) в цільній крові, яку було отримано з пальця або було взято з вени та зібрано в пробірки з ЕДТА.

Склад набору - 50 тестів.

лот 2 - 33696200-7 Реактиви для аналізів крові - Реактиви для проведення досліджень крові - 22 найменування:

найменування 1 - АЧТЧ, рідкий Dia-PTT LIQUID, або еквівалент (55981 Активованій частковий тромбопластиновий час IVD, набір, аналіз утворення згустку) - 5 наборів.

Спеціальні вимоги:

Фасування: 12x2 мл.

Рідкий, готовий до використання реагент, що містить фосфоліпіди мозку кролика, який використовується для визначення активованого часткового тромбопластинового часу (АЧТЧ).

Чутливий до зниження рівня факторів по внутрішньому шляху системи згортання крові (фактор I, II, V, VIII, IX, X, XI та XII).

Кількість реагенту на 1 дослідження: не більше як 50 мкл.

Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 14 днів за температури 2-8°C.

Доступні межі інтерференцій: гемоглобін $\leq 3,4$ г/л, тригліцериди ≤ 10 ммоль/л, білірубін ≤ 240 мкмоль/л.

найменування 2 - Тромбіновий час Dia -TT, або еквівалент (55987 Тромбіновий час IVD, набір, аналіз утворення згустку) - 6 наборів.

Спеціальні вимоги:

Фасування: 12x3 мл.

Ліофілізований реагент, який використовується для визначення тромбінового часу (ТЧ).

Кількість розчиненого реагенту на 1 дослідження: не більше як 100 мкл.

Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 15 днів за температури 2-8°C. Доступні межі інтерференцій: гемоглобін $\leq 3,4$ г/л; тригліцериди ≤ 4 ммоль/л; білірубін ≤ 240 мкмоль/л.

найменування 3 - Фібриноген Dia-FIB, або еквівалент (55997 Фібриноген (фактор I) IVD, набір, аналіз утворення згустку) - 5 наборів.

Спеціальні вимоги:

Фасування: 12x2 мл.

Реагент, який використовується для кількісного визначення рівнів фібриногену у плазмі.

Кількість розчиненого реагенту на 1 дослідження: не більш як 50 мкл.

Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 7 днів за температури 2-8°C.

Доступні межі інтерференцій: гепарин $\leq 2,0$ МО/мл, гемоглобін $\leq 6,8$ г/л, тригліцериди ≤ 10 ммоль/л, білірубін ≤ 340 мкмоль/л.

найменування 4 - Д-димер Dia-D-Dimer, або еквівалент (47349 D-димер IVD, реагент) - 14 наборів.

Спеціальні вимоги:

Фасування: буфер: 3x6,5 мл; латексні частинки: 3x2,5 мл.

Призначений для кількісного визначення Д-димеру у плазмі на фотометричних системах.

Діапазон вимірювання: не гірше як 0,22-5,0 мкг ФЕОд/мл без розчинення зразка.

Відкриті флакони повинні бути стабільні протягом не менш як 14 днів за температури 2-8°C.

Хук-ефект високої дози повинен бути відсутній при концентраціях до 25 мкг ФЕО/мл.

найменування 5 - Контрольна плазма Dia-Control I-II, або еквівалент (55996 Численні фактори згортання IVD, набір, аналіз утворення згустку) - 6 наборів.

Спеціальні вимоги:

Фасування: 2 x 10 x 1 мл.

Дворівневі контрольні плазми, що призначені для контролю таких коагуляційних тестів: протромбіновий час, активований частковий тромбoplastиновий час, фібриноген, тромбіновий час, антитромбін III.

найменування 6 - Контрольна плазма для Д-димеру Dia-CONT Ddi I_II, або еквівалент (47347 D-димер IVD, контрольний матеріал) - 6 наборів.

Спеціальні вимоги:

Фасування: 2x5x1 мл.

Призначений для проведення контролю якості тесту на визначення Д-Димеру.

найменування 7 - Розчин імідазолу Dia-IMIDAZOL, або еквівалент (55997 Фібриноген (фактор I) IVD, набір, аналіз утворення згустку) - 1 набір.

Спеціальні вимоги:

Фасування: 12x15 мл.

Буфер, призначений для розведення контролю, калібратора та зразків людини при проведенні лабораторних досліджень, скринінгових тестів на визначення протромбінового часу, фібриногену чи спеціального тесту на Д-димер, факторів.

найменування 8 - Кальцію хлорид 0,025M Dia-CaCl₂, або еквівалент (30593 Кальцію хлорид. Реагент для аналізу утворення згустку IVD) - 3 набори.

Спеціальні вимоги:

Фасування: 12x4 мл.

До складу має входити 0,025 М буферний розчин кальцію хлориду із консервантом.

Готовий до використання.

найменування 9 - Реагент для промивання Dia-SORB, або еквівалент (63377 Засіб очищення приладу/аналізатора ІВД) - 3 набори.

Спеціальні вимоги:

Фасування: 12x15 мл.

Призначений для щоденного обслуговування та очищення автоматичних аналізаторів для діагностичних вимірювань.

До складу має входити гіпохлоритний реагент для промивання, що очищає від клітин, а також білків та тригліцеридів шляхом окисного перетравлення та солубілізації миючого засобу.

Склад: гіпохлорит натрію ≤5,0%, гідроксид калію ≤1,0% та детергент ≤1,0%.

найменування 10 - Реагент для промивання Coag Cleaner, або еквівалент (63377 Засіб очищення приладу/аналізатора ІВД) - 40 наборів.

Спеціальні вимоги:

Фасування: 1x4,5 л.

Розчин призначений для щоденного обслуговування аналізаторів гемостазу та містить ПАВ у кількості не більше 1%.

найменування 11 - Реагент для промивання Diaclean-SYS, або еквівалент (63377 Засіб очищення приладу/аналізатора ІВД) - 1 набір.

Спеціальні вимоги:

Фасування: 1x100 мл.

До складу має входити гіпохлоритний промивний розчин для очищення відкладення клітин, білків та тригліцеридів шляхом кислотного розкладання.

Вміст: гіпохлорит натрію ≤16,0%.

найменування 12 - Кювети Coag D, або еквівалент (61032 Кювету для лабораторного аналізатора ІВД, одноразового використання) - 8 пак.

Спеціальні вимоги:

Фасування: 1000 шт. в упаковці.

найменування 13 - ABX DIFFTROL (2N), розчин для контролю, або еквівалент (55866 Підрахунок клітин крові IVD, контрольний матеріал) - 8 наборів.

Спеціальні вимоги:

Склад: 2 флакони нормального рівня в наборі.

Обов'язкова наявність таких параметрів: нейтрофіли, базофіли, еозинофіли.

Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії YUMIZEN або еквівалент, та серії Pentra або еквівалент.

найменування 14 - ABX MINOTROL 16 (2N), розчин для контролю, або еквівалент (55866 Підрахунок клітин крові IVD, контрольний матеріал) - 20 наборів.

Спеціальні вимоги:

Склад: 2 флакони нормального рівня в наборі.

Обов'язкова наявність таких параметрів: лімфоцити, гранулоцити, моноцити.

Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії ABX Micros або еквівалент.

найменування 15 - ABX BASOLYSE II 1L, лізуючий розчин, або еквівалент (61165 Реагент для лізису клітин крові ІВД) - 60 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: органічний буфер - менше 50 мл; детергент - менше 10 мл; консервант - менше 1 мл.

Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії Pentra або еквівалент.

найменування 16 - ABX EOSINOFIX 1L, лізуючий розчин, або еквівалент (61165 Реагент для лізису клітин крові ІВД) - 30 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: органічний буфер - менше 50 мл; детергент - менше 10 мл; консервант - менше 1 мл.

Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії Pentra або еквівалент.

найменування 17 - ABX LYSEBIO 0.4 L, лізуючий розчин, або еквівалент (61165 Реагент для лізису клітин крові ІВД) - 30 шт.

Реагент готовий до використання.

До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: органічний буфер - менше 20 мл; детергент менше 10 мл.

Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії Pentra або еквівалент.

найменування 18 - ABX DILUENT 20L, ізотонічний розчин, або еквівалент (58237 Буферний розчинник зразків ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи) - 40 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: органічний буфер - менше 1000 мл; консервант - менше 20 мл; поверхнево активні речовини - менше 20 мл.

Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії YUMIZEN або еквівалент, та серії Pentra або еквівалент.

найменування 19 - WHITEDIFF 1L, лізуючий розчин, або еквівалент (61165 Реагент для лізису клітин крові ІВД) - 8 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: лізуюча речовина - менше 50 мл; поверхнево активні речовини - менше 50 мл; консервант - менше 10 мл.

Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії YUMIZEN або еквівалент.

найменування 20 - ABX CLEANER 1L, ферментативний розчин, або еквівалент (59058 Миючий / очищуючий розчин ІВД, для автоматизованих / напівавтоматизованих систем) - 60 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: органічний буфер - менше 50 мл; протеолітичний ензим - менше 10 мл; консервант - менше 10 мл.

Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії YUMIZEN або еквівалент, та серії ABX Micros або еквівалент.

найменування 21 - ABX MINOCLAIR 0.5L, розчин для промивки, або еквівалент (59058 Миючий / очищуючий розчин ІВД, для автоматизованих / напівавтоматизованих систем) - 4 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: агент хімічної очистки - менше 25 мл; стабілізатор - менше 5 мл.

Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії YUMIZEN або еквівалент, та серії ABX Micros або еквівалент.

найменування 22 - ABX MINIDIL LMG 20L, ізотонічний розчин, або еквівалент (58237 Буферний розчинник зразків ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи) - 10 шт.;

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти: органічний буфер - менше 1000 мл; консервант - менше 20 мл.

Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії ABX Micros або еквівалент.

лот 3 - 33696200-7 Реактиви для аналізів крові - Реактиви для проведення біохімічних досліджень крові - 27 найменувань:

найменування 1 - Альбумін CP, або еквівалент (59071 Альбумін ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз) - 60 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

Сукцинатний буфер - 87 ммоль/л.

Бромкрезоловий зелений - 0,2 ммоль/л.

Об'єм реагенту - 99 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 2 - АЛТ CP (Аланінамінотрансфераза), або еквівалент (52923 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 60 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: L-аланін - 700 ммоль/л,

Азид натрію < 1 г/л,

R2: 2-оксоглутарат - 85 ммоль/л,

Азид натрію < 1 г/л,

Об'єм реагенту: R1 – 56 мл, R2 – 14 мл,

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 3 - АСТ CP (Аспаратамінотрансфераза), або еквівалент (52954 Загальна аспаратамінотрансфераза (AST) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 60 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: L-аспартат - 320 ммоль/л,

Азид натрію < 1 г/л;

R2: 2-оксоглутарат - 65 ммоль/л;

Азид натрію < 1 г/л.

Об'єм реагенту: R1 – 56 мл, R2 – 14 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 4 - Білірубін, Загальний CP, або еквівалент (53229 Загальний білірубін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз) - 96 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: фосфатний буфер - 50 ммоль/л;

R2: HCl - 130 ммоль/л,

Об'єм реагенту: R1 - 29,5 мл, R2 - 9,8 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 5 - Білірубін, Прямий CP, або еквівалент (53233 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз) - 125 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: сульфамінова кислота - 100 ммоль/л;

R2: HCl – 900 ммоль/л,

Об'єм реагенту: R1 – 24 мл, R2 – 7 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 6 - Креатинін 120 CP, або еквівалент (53251 Креатинін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз) - 300 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: гідроксид натрію - 0,25 ммоль/л;

R2: пікринова кислота – 20,5 ммоль/л,

Об'єм реагенту: R1 – 27,5 мл, R2 – 8 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 7 - Загальний білок 100 CP, або еквівалент (61900 Загальний білок IVD, набір, спектрофотометричний аналіз) - 180 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

Натрію хлорид тартрат - ≤ 36 ммоль/л,

Натрію гідроксид - ≤ 240 ммоль/л.

Об'єм реагенту – 29,5 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 8 - Сечовина CP, або еквівалент (53587 Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 200 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: 2-оксоглутарат - 9 ммоль/л,

Азид натрію < 1 г/л; R2: НАДН – 1,3 ммоль/л,

Азид натрію < 1 г/л.

Об'єм реагенту: R1 – 60 мл, R2 – 15 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 9 - Кальцій AC CP, або еквівалент (45789 Кальцій (Ca²⁺) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз) - 70 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

Арсенazo III - 200 мкмоль/л.

Об'єм реагенту – 90 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 10 - Фосфор CP, або еквівалент (59123 Неорганічний фосфат (PO₄³⁻) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз) - 140 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

Молібдат амонію - 650 мкмоль/л.

Об'єм реагенту – 29,5 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 11 - Залізо CP, або еквівалент (54758 Залізо IVD, набір, спектрофотометричний аналіз) - 70 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити: R1: тіосечовина - 120 ммоль/л;

R2: тіосечовина - 120 ммоль/л.

Об'єм реагенту: R1 – 60 мл., R2 – 20 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 12 - Феритин 2 CP, або еквівалент (53718 Феритин IVD, набір, нефелометричний / турбідиметричний аналіз) - 170 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: гліциновий буфер;

R2: суспензія латексу.

Об'єм реагенту:

R1 – 14 мл, R2 – 10 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 13 - Трансферин CP, або еквівалент (59041 Трансферин IVD, набір, нефелометричний / турбідиметричний аналіз) - 170 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: NaCl - 180 ммоль/л;

R2: NaCl - 300 ммоль/л.

Об'єм реагенту: R1 – 28 мл, R2 – 6 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 14 - Глюкоза PAP CP, або еквівалент (53301 Глюкоза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 50 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

Фенол - 10 ммоль/л,

4-аміноантипірін – 0,3 ммоль/л.

Об'єм реагенту – 90 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 15 - ЦРП CP (С-реактивний білок), або еквівалент (53705 С-реактивний білок (СРБ) IVD, набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз) - 80 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: буферний розчин гліцину;

R2: суспензія латексу.

Об'єм реагенту: R1 – 25 мл, R2 – 23,5 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 16 - Сечова кислота CP, або еквівалент (53583 Сечова кислота IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 40 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: аскорбатоксидаза ≥ 1100 о/л,

Азид натрію $< 0,1\%$;

R2: 4-аміноантипірін - 1,8 ммоль/л,

Азид натрію $< 0,1\%$.

Об'єм реагенту: R1 – 60 мл, R2 – 15 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 17 - АЛП CP (Лужна фосфатаза), або еквівалент (52930 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 30 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: сульфат магнію- 2,0 ммоль/л,

Азид натрію < 1 г/л;

R2: п-нітрофенилфосфат – 80 ммоль/л,
Азид натрію < 1 г/л.
Об'єм реагенту: R1 – 26 мл, R2 – 6,5 мл.
Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 18 - Магній RTU, або еквівалент (46795 Магній (Mg²⁺) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз) - 50 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

Ксилідиловий синій - 110 мкмоль/л.

Об'єм реагенту – 2x25 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 19 - Білки Сечі CP, або еквівалент (61900 Загальний білок ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз) - 50 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

Молібдат натрію - 40 мкмоль/л.

Об'єм реагенту - 29 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 20 - МультиКалібратор, або еквівалент (47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD, калібратор) - 5 наборів.

Спеціальні вимоги:

До складу має входити:

Ліофілізований калібратор на основі сироватки крові людини.

Об'єм реагенту - 10x3 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 21 - Калібратор HDL (Холестерин ЛВЩ), або еквівалент (44696 Калібратор для визначення холестерину ліпопротеїнів високої щільності (ЛПВЩ), IVD) - 10 наборів.

Спеціальні вимоги:

До складу має входити:

Ліофілізований калібратор на основі сироватки крові людини.

Об'єм реагенту - 2x1 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 22 - Калібратор LDL (Холестерин ЛНЩ), або еквівалент (41728 Холестерин IVD низького тиску ліпопротеїнів (ЛПНЩ), калібратор) - 10 наборів.

Спеціальні вимоги:

До складу має входити:

Ліофілізований калібратор на основі сироватки крові людини.

Об'єм реагенту - 2x1 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 23 - Калібратор АСО 2 (Антистрептолізин), або еквівалент (51744 Бета-гемолітичний стрептокок групи А антитіла до стрептолізин О IVD, калібратор) - 2 набори.

Спеціальні вимоги:

Об'єм реагенту - 5x1 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 24 - Калібратор SP, або еквівалент (54977 Імуноглобулін А антитіла (анти-IgA) IVD, калібратор) - 4 набори.

Спеціальні вимоги:

Об'єм реагенту – 5x1 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 25 - Сегменти кювет з штативом P400, або еквівалент (61032 Кювету для лабораторного аналізатора ІВД, одноразового використання) - 2 600 наборів.

Спеціальні вимоги:

Адаптовані для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 26 - Контроль N, або еквівалент (53594 Множинні білки клінічної хімії IVD, контрольний матеріал) - 10 наборів.

Спеціальні вимоги:

До складу має входити:

Ліофілізований контроль на основі сироватки крові людини.

Об'єм реагенту – 10x5 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 27 - Амілаза CP, або еквівалент (52940 Загальна амілаза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз) - 70 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: NaCl – 62,5 ммоль/л;

R2: азид натрія < 1 г/л.

Об'єм реагенту: R1 – 26 мл., R2 – 6,5 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

лот 4 - 33696200-7 Реактиви для аналізів крові - Реактиви для проведення молекулярних досліджень та пробопідготовки - 9 найменувань:

найменування 1 - Набір для кількісного визначення ДНК Вірусу гепатиту В (48307 Вірус гепатиту В ядерна нуклеїнова кислота IVD, набір, аналіз нуклеїнових кислот) - 40 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір призначений для кількісного визначення ДНК вірусу гепатиту В за допомогою ПЛР у реальному часі у зразках плазми та сироватки людини з ЕДТА або цитратом.

Повинен бути придатним для використання з такими аналізаторами ПЛР у реальному часі: qTOWER 2 & 3; CFX96; LightCycler 480; 7500 Fast i Rotor-Gene 3000/6000/Q, RealLine Cycler 48/96 і QuantStudio 5 Real-Time-PCR System.

Принцип аналізу: високочутливий аналіз, який поєднує ампліфікацію з виявленням нуклеїнової кислоти, що виявляє продукт (мішень, шаблон), на основі флуоресценції.

Складові набору:

1. Внутрішній контроль - спайк-пробірка для 1x0,50 мл робочого розчину.
2. Вірус гепатиту В/Внутрішній контроль Стандарти 1-4 - 4 смужки (4x4 лунки).
3. Вірус гепатиту В/Внутрішній контроль Суміш реагентів: суміш реагентів для 1x0,05 мл робочого розчину.
4. Вода без РНКаз - 1x1,5 мл.
5. Фермент для ПЛР в реальному часі - 1x0,235 мл.

Межа виявлення (LOD) МО/мл при автоматичному екстрагуванні нуклеїнової кислоти: qTOWER3 - не гірше як 6.1, CFX96 - не гірше як 6.8, LightCycler 480 - не гірше як 6,7, 7500 Fast - не гірше як 8,3, Rotor-Gene 3000 - не гірше як 6,6, RealLine Cycler 48 - не гірше як 16,3, RealLine Cycler 96 - не гірше як 11,4, QuantStudio 5 - не гірше як 14,3. Межа виявлення повинна бути розрахована щонайменше 24-х повторень кожного розведення референтного матеріалу на кожному аналізаторі ПЛР з достовірністю 95 %.

найменування 2 - Набір для кількісного визначення РНК Вірусу гепатиту С (30742 Набір для виявлення нуклеїнових кислот вірусу гепатиту С) - 40 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір призначений для кількісного визначення РНК вірусу гепатиту С за допомогою ПЛР у реальному часі у зразках плазми та сироватки людини з ЕДТА або цитратом.

Повинен бути перевірений на наступних ПЛР-аналізаторах у реальному часі: qTOWER 2 & 3; CFX96; LightCycler 480; 7500 Fast i Rotor-Gene 3000/6000/Q.

Принцип аналізу: високочутливий аналіз, який поєднує ампліфікацію з виявленням нуклеїнової кислоти, що виявляє продукт (ціль, матриця), на основі флуоресценції.

Складові набору:

1. Внутрішній контроль - спайк-пробірка для 1x0,50 мл робочого розчину.
2. Вірус гепатиту С/Внутрішній контроль Стандарти 1-4 (ВГС/ВК Стандарти 1-4): 4 смужки (4 x 4 лунки).
3. Вірус гепатиту С/Внутрішній контроль Суміш реагентів (ВГС/ВК Суміш реагентів): суміш реагентів для 1x0,05 мл робочого розчину.
4. Вода без РНказ - 1x1,5 мл.
5. Фермент для ПЛР в реальному часі - 1x0,235 мл.

Межа виявлення (LOD) у МО/мл при автоматичному екстрагуванні нуклеїнової кислоти: qTOWER3 - не гірше як 11,7, CFX96 - не гірше як 14,7, LightCycler 480 - не гірше як 13,2, Rotor-Gene 6000 - не гірше як 19,6, RealLine Cycler 48 - не гірше як 26,5, RealLine Cycler 96 - не гірше як 23,6, QuantStudio 5 - не гірше як 19,7. Межа виявлення повинна бути розрахована щонайменше 24-х повторень кожного розведення референтного матеріалу на кожному аналізаторі qPCR з достовірністю 95 %.

найменування 3 - Набір для кількісного визначення ДНК ЦМВ (30798 Набір реагентів для кількісного визначення нуклеїнової кислоти цитомегаловірусу) - 40 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для кількісного визначення ДНК ЦМВ в зразку людини (кров, плазма, амніотична рідина) з одночасним контролем реакції екстракції/ампліфікації за допомогою внутрішнього контролю (IC).

Набір повинен бути перевірений на таких аналізаторах для ПЛР у реальному часі: MX3000P; CFX96; ABI 7500 і Rotor-Gene Q.

Принцип методу: ПЛР у режимі реального часу. Ампліфікований повинен виявлятися і визначатися кількісно за стандартною кривою за допомогою проби флуоресцентного контрольованого барвника.

В склад набору повинні входити:

1. Майстер-мікс – 0,4 мл.
2. Ліофілізовані праймери/проби – 1 флакон.
3. МГ вода – 2 флакони по 1,5 мл.
4. Негативний контроль – 1 флакон по 1,5 мл.
5. Ліофілізований кількісний стандарт – 2 флакони.
6. Ліофілізований внутрішній контроль – 1 флакон.
7. Інструкція з використання.

Нижня межа виявлення, розрахована за допомогою аналізу 24 повторів кожного розведення референтного матеріалу на кожному пристрої з достовірністю 95 % для набору при ручному методі очищення повинна бути не гірше, ніж: для CFX96 – 0,85 копій/мкл; для ABI 7500 – 0,57 копій/мкл; для Rotor-Gene Q – 0,57 копій/мкл; для MX3000P – 0,62 копій/мкл.

Специфічність: не гірше як 100%.

Чутливість: не гірше як 100%.

Коефіцієнт варіації в межах аналізу (CV%) \leq 10%.

Коефіцієнт варіації між аналізами (CV%) \leq 10%.

найменування 4 - Набір для кількісного визначення ДНК ЕБВ (30808 Набір реагентів для виявлення гену Епштейна-Барра (EBV) з використанням методів ампліфікації нуклеїнових кислот) - 40 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для кількісного визначення ДНК ЕБВ в зразку людини (цільна кров, плазма) з одночасним контролем реакції екстракції/ампліфікації за допомогою внутрішнього контролю (IC).

Набір повинен бути перевірений на таких аналізаторах для ПЛР у реальному часі: MX3000P; CFX96; ABI 7500.

Принцип методу: ПЛР у режимі реального часу. Ампліфікований повинен виявлятися і визначатися кількісно за стандартною кривою за допомогою проби флуоресцентного контрольованого барвника.

В склад набору повинні входити:

1. Майстер-мікс – 0,4 мл.
2. Ліофілізовані праймери/проби – 1 флакон.
3. МГ вода – 3 флакони по 1,5 мл.
4. Негативний контроль – 1 флакон по 1,5 мл.
5. Ліофілізований кількісний стандарт – 3 флакони.

6. Ліофілізований внутрішній контроль – 1 флакони.

7. Інструкція

Нижня межа виявлення, розрахована за допомогою аналізу 24 повторів кожного розведення референсного матеріалу на кожному пристрої з достовірністю 95 % для набору при ручному методі очищення повинна бути не гірше, ніж: для CFX96 – 0,6 копій/мкл; для ABI 7500 – 0,6 копій/мкл; для MX3000P – 0,6 копій/мкл

Специфічність: не гірше як 100%.

Чутливість: не гірше як 100%.

Коефіцієнт варіації в межах аналізу (CV%) $\leq 10\%$.

Коефіцієнт варіації між аналізами (CV%) $\leq 10\%$.

найменування 5 - Набір для екстракції нуклеїнових кислот (52521 Екстракція/ізоляція нуклеїнових кислот, набір IVD) - 160 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір повинен бути придатним для ізолювання нуклеїнових кислот вірусів.

Набір повинен бути розрахований не менше як 32 ізоляції.

Матеріал зразка: плазма, сироватка, цільна кров, розчин консервації зразків із орофарингеальних і назофарингеальних мазків, культивовані клітини, свіжоморожені тканини. Отримуваний матеріал: вірусна нуклеїнова кислота, геномна ДНК, людська позаклітинна нуклеїнова кислота. Склад: планшет для реагентів (2 планшети), протеїназа К - 320 мкл (1 флакон), стрип із 8 наконечниками (4 стрипи).

Планшет для реагентів повинен містити 6 контейнерів реагентів: буфер для лізису, буфер для промивання I, буфер для промивання II, буфер для промивання III, буфер для елюювання, магнітні частинки зі скляним покриттям.

найменування 6 - Чашка для зразків (62225 Ємність для лабораторного аналізатора ІВД) - 10 наборів.

Спеціальні вимоги:

Чашки для зразків синього кольору.

Адаптовані для роботи на аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 7 - Пресітест Розчин (58048 Розчин для калібрування / перевірки оптичного інструменту ІВД) - 4 шт.

Спеціальні вимоги:

До складу має входити:

Контрольний розчин.

Об'єм реагенту: 15 мл.

Адаптований для роботи на аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 8 - Клін-Чем 99 СР (59058 Миючий / очищуючий розчин ІВД, для автоматизованих / полуавтоматизованих систем) - 16 наборів.

Спеціальні вимоги:

До складу має входити:

Розчин готовий до використання.

Натрію гідроксид < 2%.

Об'єм реагенту: 4x99 мл.

Адаптований для роботи на аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 9 - Депротеїнізатор СР (59058 Миючий / очищуючий розчин ІВД, для автоматизованих / полуавтоматизованих систем) - 40 шт.;

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

Гідроксид натрію < 0,5%

Об'єм реагенту – 29 мл.

Адаптований для роботи на аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

лот 5 - 33696500-0 Лабораторні реактиви - Реактиви для проведення імунологічних досліджень - 17 найменувань:

найменування 1 - Набір для визначення антитіл до HBs (48315 Вірус гепатиту В загальні антитіла до оболонки IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)) - 10 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для якісного/кількісного визначення антитіл до поверхневого антигену гепатиту В у плазмі та сироватці людини.

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Мікропланшет: 12 смужок по 8 мікролунок, покриті очищеним термічно інактивованим HBsAg обох підтипів (ad і ay) людського походження та запечатані у пакет із осушувачем.

2. Калібратори: 5x2 мл/флакон.

3. Концентрат буферу для промивання: 1x60 мл/пляшка. 20-кратний концентрований розчин.

4. Ферментний кон'югат: 1x 16 мл/флакон. Готовий до використання розчин червоного кольору.

5. Хромоген/субстрат: 1 x 16 мл/флакон.

6. Сірчана кислота: 1x15 мл/пляшка. Містить 0,3 М розчин H₂SO₄.

7. Розчинник для зразка: 1x8 мл.

8. Контрольна сироватка: 1 флакон (ліофілізована).

9. Ущільнювальна фольга для планшета - 2 шт.

10. Вкладиш інструкції - 1 шт.

Діагностична специфічність: не гірше як 98,8%.

Діагностична чутливість: не гірше як 100%.

Межа виявлення аналізу повинна бути розрахована за допомогою міжнародного препарату HBsAb (перший референсний препарат 1977), на якому калібрувалася калібрувальна крива.

найменування 2 - Набір для визначення HBs антигену (48319 Вірус гепатиту В поверхневий антиген IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)) - 30 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для одноетапного визначення поверхневого антигена гепатиту В або HBsAg у плазмі та сироватці людини методом ІФА.

Призначений для скринінгу, здатний виявляти мутації HBsAg.

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Мікропланшет: 12 смужок по 8 лунок, покритих анти-HBsAg, афінно очищеними мишачими моноклональними антитілами, специфічними для детермінант "а", "у" та "d", і запечатані у мішечок з осушувачем.

2. Негативний контроль: 1x2 мл/флакон.

3. Позитивний контроль: 1x2 мл/флакон.

4. Калібратор: 1 флакон (ліофілізований).

5. Концентрат буферу для промивання: 1x60 мл/пляшку. 20-кратний концентрований розчин.

6. Розчинник ферментного кон'югату: 1x16 мл/флакон. Готовий до використання розчин рожево-червоного кольору.

7. Ферментний кон'югат: 1x0,8 мл/флакон. 20x концентрований реагент.

8. Хромоген/субстрат: 1 x 25 мл/пляшку.

9. Сірчана кислота: 1x15 мл/пляшка. Містить 0,3 М розчин H₂SO₄.

10. Ущільнювальна фольга для планшета x 2 шт.

11. Вкладиш інструкції.

Аналітична чутливість: не гірше як 0,1 ВООЗ МО/мл HBsAg.

Діагностична специфічність: не гірше як 100%.

найменування 3 - Набір для визначення IgG до вірусу простого герпесу 1&2 типу (49541 Вірус простого герпесу 1 і 2 (HSV1 і 2) імуноглобулін G (IgG) антитіла IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА),) - 10 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для кількісного/якісного визначення антитіл IgG до вірусу простого герпесу 1 та 2 типу у сироватці та плазмі людини.

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Мікропланшет: 12 смужок x 8 мікролунок, покритих нативним УФ-інактивованим HSV1 і HSV2 в присутності білків великої рогатої худоби.
 2. Калібрувальна крива: готова до використання та кодована кольорами стандартна крива отримана з позитивної на HSV IgG плазми людини.
 3. Контрольна сироватка: 1 флакон (ліофілізована).
 4. Концентрат промивного буфера: 1x60 мл/пляшка. 20x концентрований розчин.
 5. Ферментний кон'югат: 2x8 мл/флакон.
 6. Хромоген/субстрат: 1x16 мл/флакон.
 7. Сірчана кислота: H₂SO₄ 0,3 М; 1x15 мл/флакон.
 8. Розчинник для зразків: 2x60 мл/флакон.
 9. Ущільнювальна фольга для планшета x 2 шт.
 10. Вкладиш інструкції x 1 шт.
- Діагностична специфічність >98%.

найменування 4 - Набір реагентів для визначення тироксину вільного (54412 Вільний тироксин IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)) - 15 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для кількісного визначення концентрації вільного тироксину в сироватці людини за допомогою мікропланшетного ферментного імуноаналізу.

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Калібратори Вільного Т4 - 1 мл/флакон. Шість флаконів референсних калібраторів на основі сироватки людини для вільного тироксину з приблизними концентраціями 0 (А), 0.40 (В), 1.25 (С), 2.10 (D), 5.00 (E) та 7.40 (F) нг/дл.
 2. Ферментний реагент Вільного Т4 - 13 мл/флакон.
 3. Планшет, покритий антитілом Вільного Т4 - 96 лунок. Один 96-лунковий мікропланшет, покритий анти-тироксиною сироваткою і запакований в алюмінієву фольгу з осушувачем. Зберігати при 2-8°C.
 4. Концентрат розчину для промивання - 20 мл.
 5. Субстрат А - 7 мл/флакон.
 6. Субстрат В - 7 мл/флакон.
 7. Стоп-розчин - 8 мл/флакон.
 8. Інструкція.
- Чутливість: не гірше як 0,162 нг/дл.

найменування 5 - Набір реагентів для визначення трийодтироніну вільного (54416 Вільний трийодтиронін IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)) - 15 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для кількісного визначення концентрації вільного трийодтироніну в сироватці крові людини за допомогою мікропланшетного імуноферментного аналізу.

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Калібратори fT₃ - 1 мл/флакон. Шість флаконів референсної сироватки для вільного трийодтироніну з приблизнимиконцентраціями 0 (А), 1.0 (В), 3.0 (С), 5.0 (D), 8.0 (E) і 16.0 (F) пг/мл.
 2. Ферментний реагент fT₃ - 13 мл/флакон.
 3. Планшет, покритий антитілом Т3 - 96 лунок.
 4. Концентрат розчину для промивання - 20 мл.
 5. Субстрат А - 7 мл/флакон. Один флакон, що містить тетраметилбензидин (ТМБ) в буфері.
 6. Субстрат В - 7 мл/флакон. Один флакон, що містить перекис водню (H₂O₂) в буфері.
 7. Стоп-розчин - 8 мл/флакон. Один (1) флакон, що містить сильну кислоту (1N HCl).
 8. Інструкція.
- Чутливість: не гірше як 0,41 пг/мл.

найменування 6 - Набір для визначення антитіл до *Treponema pallidum* (51798 *Treponema pallidum* загальні антитіла IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)) - 10 наборів.

Спеціальні вимоги:

ІФА. Набір для якісного визначення антитіл (IgG, IgM та IgA) до *Treponema pallidum* методом

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Мікропланшет - 1 шт.
2. Негативний контроль 1x2 мл/фл.
3. Позитивний контроль 1x2 мл/фл.
4. Калібратор - 1 фл.
5. Концентрат промивного буфера 1x60 мл/фл.
6. Ферментний кон'югат 1x16 мл/фл.
7. Хромоген/субстрат 1x16 мл/фл.
8. Сірчана кислота 1x15 мл/фл.
9. Ущільнювальна фольга для планшета - 2 шт.
10. Вкладиш інструкції - 1 шт.

Межа виявлення аналізу повинна бути розрахована за допомогою 1-го міжнародного стандарту ВООЗ для IgG та IgM сифілітичної плазми крові, код NIBSC: 05/132.

Діагностична чутливість: не гірше 100%.

найменування 7 - Набір для визначення антитіл до HCV (48365 Вірус гепатиту С загальні антитіла IVD, набір, імуоферментний аналіз (ІФА)) - 30 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для визначення антитіл до вірусного гепатиту С у плазмі та сироватці людини методом ІФА.

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Мікропланшет: 12 стрипів по 8 лунок.
2. Негативний контроль: 1x2 мл/флакон.
3. Позитивний контроль: 1x2 мл/флакон.
4. Калібратор: 1 флакон (ліофілізований).
5. Концентрат буфера для промивання: 1x60 мл/пляшку. 20-кратний концентрований розчин.
6. Ферментний кон'югат: 1x16 мл/флакон. Готовий до використання реагент з маркуванням рожевого/червоного кольору.
7. Хромоген/субстрат: 1x16 мл/флакон. Готовий до використання компонент. М
8. Розчинник для аналізу: 1x8 мл/флакон.
9. Сірчана кислота: 1x15 мл/пляшку. Містить 0,3 М розчин H₂SO₄.
10. Розчинник для зразків: 1x50 мл/пляшку.
11. Покривна фольга для планшета x 2 шт.
12. Інструкція x 1 шт.

Точність повинна бути розрахована не менш як на двох зразках, одному негативному та одному низькопозитивному, досліджених у 16 повторях у трьох окремих запусках.

найменування 8 - Набір реагентів для визначення паратиреоїдного гормону інтактного (54279 Інтактний паратиреоїдний гормон IVD, набір, імуоферментний аналіз (ІФА)) - 79 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для визначення концентрації інтактного ПТГ в сироватці або плазмі людини за допомогою мікропланшетного ферментного імуоаналізу, колориметричного.

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Калібратори ПТГ - 1 мл/флакон (ліофілізовані). 6 флаконів референсного матеріалу для ПТГ з рівнями 0 (A), 15 (B), 75 (C), 150 (D), 500 (E) і 1000 (F) пг/мл.
2. Калібратори на основі людської сироватки, що простежуються за 1-м стандартом ВООЗ IS 95/646.
3. Контролі ПТГ - 1 мл (ml)/флакон (ліофілізовані). Два флакони референсних контролів для ПТГ.
4. Ферментний реагент ПТГ 2-ої Генерації - 6 мл/флакон.

5. Планшет з нанесеним антитілом ПТГ - 96 лунок. Один 96-лунковий мікропланшет, покритий антитілом х-ПТГ.
6. Концентрат розчину для промивання (20X) - 20 мл/флакон.
7. Реагент субстрату - 12 мл/флакон. Один флакон, що містить ТМБ та перекис водню в буфері.
8. Стоп-розчин - 8 мл/флакон. Один флакон, що містить сильну кислоту (H₂SO₄).
9. Інструкція.
10. Фрагменти ПТГ 1-34, 1-44 та 7-34 у концентрації 100 000 пг/мл повинні бути протестовані і виявлені не реактивними.

найменування 9 - Набір реагентів для визначення С-пептиду (30336 Набір реагентів для вимірювання С-пептидів) - 10 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для кількісного визначення концентрацій циркулюючих С-пептидів у сироватці людини за допомогою мікропланшетного імуноферментного аналізу, колориметричного.

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Калібратори С-пептиду - 2 мл/флакон (ліофілізований). 6 флаконів референсного антигена С-Пептиду з концентраціями 0 (А), 0.2 (В), 1.0 (С), 2.0 (D), 5.0 (Е) і 10.0 (F) нг/мл.
2. Калібратори на основі сироватки людини повинні бути калібровані за допомогою референсного препарату, який аналізували відповідно до 1-го IRR 84/510 ВОЗ.
3. Ферментний реагент С-пептиду - 13 мл/флакон.
4. Планшет, покритий стрептавідином - 96 лунок.
5. Концентрат розчину для промивання - 20 мл/флакон.
6. Субстрат А - 7 мл/флакон. Один флакон, що містить ТМБ в буфері.
7. Субстрат В - 7 мл/флакон.
8. Стоп-розчин - 8 мл/флакон. Один флакон, що містить сильну кислоту (1N HCl).
9. Інструкція.
10. Чутливість методу: не гірше як 0,02 нг/мл.

найменування 10 - Набір реагентів для визначення 25 (ОН)-вітаміну D (58942 Числені форми 25-гідроксिवітаміна D ІВД, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)) - 20 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для кількісного визначення концентрації 25-ОН вітаміну D в сироватці людини за допомогою ІФА, колориметричного.

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Калібратори Вітаміну D - 1 мл/флакон. 7 флаконів референсних калібраторів людського сироваткового альбуміну для 25-ОН Вітаміну D з приблизними концентраціями 0 (А), 5 (В), 10 (С), 25 (D), 46 (Е), 85 (F) та 150 (G) в нг/мл.
2. Контролі Вітаміну D - 1 мл/флакон. Два флакони, що містять референтні контролю сироватки людини у встановлених концентраціях (точне значення зазначене на етикетці).
3. Вивільнюючий реагент Вітаміну D - 12 мл/флакон.
4. Ферментний реагент Вітаміну D - 12 мл/флакон.
5. Планшет з нанесеними антитілами Вітаміну D - 96 лунок.
6. Концентрат Промивного розчину - 20 мл/флакон.
7. Субстратний Реагент - 12 мл/флакон.
8. Стоп-розчин - 8 мл/флакон. Один флакон, що містить сильну кислоту (H₂SO₄).
9. Інструкція до набору.
- Чутливість методу: не гірше як 1,14 нг/мл.

найменування 11 - Набір реагентів для швидкого визначення тиреотропного гормону (54383 Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)) - 10 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для кількісного визначення тиреотропного гормону (ТТГ) у сироватці крові за допомогою імуноферментного мікропланшетного аналізу, колориметричного.

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Калібратори Rapid TSH - 1 мл/флакон. 6 флаконів референсного матеріалу для антигена TSH з концентраціями 0 (A), 0.5 (B), 2.5 (C), 10.0 (D), 30 (E) і 100 (F) мкМО/мл.
 2. Ферментний Реагент Rapid TSH - 13 мл/флакон.
 3. Планшет, покритий Стрептавідином - 96 лунок.
 4. Концентрат розчину для промивання - 20 мл/флакон.
 5. Субстрат А - 7 мл/флакон. Один флакон, що містить ТМБ в буфері.
 6. Субстрат В - 7 мл/флакон.
 7. Стоп-розчин - 8 мл/флакон. Один флакон, що містить сильну кислоту (1N HCl).
 8. Інструкція.
- Точність при 30-хвилинній інкубації - не гірше як 0,10 мкМО/мл.

найменування 12 - Набір для визначення антитіл IgG до цитомегаловірусу (49712 Cytomegalovirus (CMV) імуноглобулін G (IgG) антитіла IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)) - 10 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для кількісного/якісного визначення антитіл IgG до цитомегаловірусу у плазмі та сироватці людини методом ІФА.

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Мікропланшет: 12 смужок x 8 мікролунок, покритих високоочищеним та інактивованим УФ цитомегаловірусом у присутності бичачих білків.
2. Калібратори: готова до використання та кодована кольором стандартна крива, отримана з позитивної на IgG до ЦМВ плазми людини та титрована за стандартом ВООЗ (запропонований міжнародний стандарт).
3. Контрольна сироватка: 1 флакон (ліофілізований).
4. Буферний концентрат для промивання: 1x60 мл/пляшку. 20-кратний концентрований розчин.
5. Ферментний кон'югат: 2x8 мл/флакон. Готовий до використання та кодується червоним кольором.
6. Хромоген/субстрат: 1x16 мл/флакон.
7. Сірчана кислота: 1x15 мл/пляшку. Містить 0,3 М розчин H₂SO₄.
8. Розчинник для зразків: 2 x 60 мл/флакон.
9. Покривна фольга для планшета x 2 шт.
10. Вкладиш інструкції x 1 шт.

Межа виявлення аналізу (або аналітичної чутливості) повинна бути розрахована за допомогою 1-го запропонованого міжнародного стандарту, розробленого Всесвітньою організацією охорони здоров'я (ВООЗ) для ЦМВ -IgG.

найменування 13 - Набір для визначення IgG до ядерного антигену вірусу Епштейн-Барр (49657 Вірус Epstein-Barr (EBV) VCA імуноглобулін G (IgG) антитіла IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА)) - 10 наборів.

Спеціальні вимоги:

Набір для кількісного/якісного визначення антитіл IgG до ядерного антигену Епштейн-Барр вірусу в сироватці та плазмі людини методом ІФА.

Кількість тестів: 96.

Склад набору:

1. Мікропланшет: 12 смужок x 8 мікролунок, покритих афінно очищеним нативним EBNA антигеном.
2. Калібрувальна крива: готова до використання та кодована кольорами стандартна крива.
3. Контрольна сироватка: 1 флакон (ліофілізований).
4. Концентрат промивного буфера: 1x60 мл/пляшка. 20X концентрований розчин.
5. Ферментний кон'югат: 1x16 мл/флакон. Готовий до використання, кодований червоним кольором.
6. Хромоген/субстрат: 1x16 мл/флакон.
7. Сірчана кислота: H₂SO₄ 0,3 М. 1x15 мл/флакон.
8. Розчинник для зразків: 2x60 мл/флакон.
9. Ущільнювальна фольга для планшета x 2 шт.
10. Вкладиш інструкції x 1 шт.

Чутливість $\geq 98\%$. Специфічність $\geq 98\%$.

найменування 14 - Імуноглобулін А (IgA) СР (53758 Загальний імуноглобулін А (IgA) IVD, набір, нефелометричний / турбідиметричний аналіз) - 35 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: NaCl - 150 ммоль/л;

R2: NaCl - 300 ммоль/л.

Об'єм реагенту: R1 – 28 мл, R2 – 6 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 15 - Імуноглобулін G (IgG) СР (53785 Загальний імуноглобулін G (загальний IgG) IVD, комплект, нефелометрія / турбідиметрія) - 35 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: NaCl - 150 ммоль/л;

R2: NaCl - 300 ммоль/л.

Об'єм реагенту: R1 – 40 мл, R2 – 9 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 16 - Імуноглобулін М (IgM) СР (53793 Загальний імуноглобулін М (загальний IgM) IVD, комплект, нефелометрія/турбідиметрія) - 35 шт.

Спеціальні вимоги:

Реагент готовий до використання.

До складу має входити:

R1: NaCl - 150 ммоль/л;

R2: NaCl - 1150 ммоль/л.

Об'єм реагенту: R1 – 28 мл., R2 – 6 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

найменування 17 - Контроль Імуно І L/H (53594 Множинні білки клінічної хімії IVD, контрольний матеріал) - 12 наборів.

Спеціальні вимоги:

До складу має входити:

Ліофілізований контроль, отриманий з об'єднаних зразків сироватки крові людини

Об'єм реагенту: L (низький рівень) - 1x3 мл, H (високий рівень) - 1x3 мл.

Адаптований для роботи на біохімічному аналізаторі Pentra C400 або еквівалент.

лот 6 - 33696500-0 Лабораторні реактиви - Реактиви для проведення мікробіологічних досліджень - 33 найменування:

найменування 1 - Комбіновані панелі МікроСкан БрейкПойнт для ідентифікації та визначення чутливості до антибіотиків грампозитивних мікроорганізмів, тип 33, або еквівалент (50419 Множинні аеробні грампозитивні бактерії, ізольований штаб IVD, набір) - 75 пачок.

Спеціальні вимоги:

Призначений для визначення чутливості і/або для ідентифікації на рівні видів швидкозростаючих аеробних і факультативних грампозитивних коків, деяких вибагливих аеробних грампозитивних коків.

найменування 2 - Комбіновані панелі МікроСкан для ідентифікації та визначення чутливості до антибіотиків грамнегативних мікроорганізмів, тип 83, або еквівалент (50417 Множинні грамнегативні бактерії, ізольований штаб IVD, набір) - 75 пачок.

Спеціальні вимоги:

Призначений для визначення чутливості аеробних і факультативно анаеробних грамнегативних бактерій до антибактеріальних препаратів і (або) їх ідентифікації до рівня виду.

найменування 3 - Панелі МікроСкан для визначення чутливості до антибіотиків грамполозитивних мікроорганізмів, тип 33, або еквівалент (50419 Множинні аеробні грамполозитивні бактерії, ізолюваний штаМ IVD, набір) - 5 пачок.

Спеціальні вимоги:

Призначений для використання з комбінованими панелями з сухими середовищами для ідентифікації та визначення чутливості до антибіотиків грамполозитивних мікроорганізмів, комбінованими брейкпойнт панелями з сухими середовищами для аналізу грамполозитивних мікроорганізмів і панелями типу 2 або 3 з сухими середовищами для ідентифікації грамполозитивних мікроорганізмів MicroScan або еквівалент.

найменування 4 - Панелі МікроСкан для визначення чутливості до антибіотиків грамнегативних мікроорганізмів, тип 44, або еквівалент (50417 Множинні грамнегативні бактерії, ізолюваний штаМ IVD, набір) - 5 пачок.

Спеціальні вимоги:

Планшети призначені для визначення чутливості аеробних і факультативно анаеробних грамнегативних бактерій до антибактеріальних препаратів і (або) їх ідентифікації до рівня виду. Тести з визначення чутливості мікроорганізмів до антибактеріальних препаратів представляють собою спрощену версію тесту з визначення чутливості бактерій до антибактеріальних препаратів методом розведення в збездвоженому бульйоні.

найменування 5 - Комбіновані панелі МікроСкан для ідентифікації та визначення чутливості до антибіотиків грамнегативних мікроорганізмів, тип 57, або еквівалент (50417 Множинні грамнегативні бактерії, ізолюваний штаМ IVD, набір) - 5 пачок.

Спеціальні вимоги:

Призначений для використання з планшетами MicroScan або еквівалент, МПК/комбінованими і комбінованими для граничних концентрацій з сухими середовищами для грамнегативних мікроорганізмів.

Чутливість має визначатися шляхом порівняння МПК для одного мікроорганізму з досягаємим рівнем антибактеріального препарату в крові або сечі.

найменування 6 - Комплект МікроСкан РЕНОК для перенесення інокуляту-Д, або еквівалент (61712 Інокуляція мікробіологічного зразка / пристрій для штрихування ІВД) - 15 компл.

Спеціальні вимоги:

Призначений для регідратації і інокуляції планшетів

Об'єм фасування: 240 штук в упаковці.

найменування 7 - Пептидаза МікроСкан, 250 мл, або еквівалент (43736 Реагент для визначення ізоляту культури грамполозитивних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD) - 14 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись в процесі зчитування даних для ідентифікації субстратів додаванням у планшет (лунка PYR - 2 краплі).

Об'єм фасування: 250 мл.

найменування 8 - Альфа Нафтол МікроСкан, 1,5 г, або еквівалент (43736 Реагент для визначення ізоляту культури грамполозитивних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD) - 90 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись в процесі зчитування даних для ідентифікації субстратів додаванням у планшет (лунка VP - 1 крапля).

найменування 9 - Хлорид заліза МікроСкан, 10%, 250 мл, або еквівалент (43554 Реагент для ідентифікації ізоляту культури грамнегативних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD) - 11 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись в процесі зчитування даних для ідентифікації субстратів додаванням у планшет (лунка TDA - 1 крапля).

Об'єм фасування: 250 мл.

найменування 10 - Реагент Ковача МікроСкан, 250 мл, або еквівалент (43720 Реагент Індолу/Ковача для мікробіологічного тесту, IVD) - 11 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись в процесі зчитування даних для ідентифікації субстратів додаванням у планшет (лунка IND - 3 краплі).

Об'єм фасування: 250 мл.

найменування 11 - Диметил-альфанафтіламін МікроСкан, 0,5%, 250 мл, або еквівалент (43554 Реагент для ідентифікації ізоляту культури грамнегативних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD) - 11 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись в процесі зчитування даних для ідентифікації субстратів додаванням у планшет (лунка NIT - 1 крапля).

Об'єм фасування: 250 мл.

найменування 12 - Гідроксид калію МікроСкан, 40%, 250 мл, або еквівалент (43554 Реагент для ідентифікації ізоляту культури грамнегативних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD) - 11 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись в процесі зчитування даних для ідентифікації субстратів додаванням у планшет (лунка VP - 1 крапля).

Об'єм фасування: 250 мл.

найменування 13 - Сульфанілова кислота МікроСкан, 0,8%, 250 мл, або еквівалент (43554 Реагент для ідентифікації ізоляту культури грамнегативних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD) - 11 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись в процесі зчитування даних для ідентифікації субстратів додаванням у планшет (лунка NIT - 1 крапля).

Об'єм фасування: 250 мл.

найменування 14 - Мінеральне масло МікроСкан, 250 мл, або еквівалент (43736 Реагент для визначення ізоляту культури грампозитивних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD) - 11 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись для нашарування масла для проведення біохімічної реакції. (лунки ARG і URE по 3 краплі). Об'єм фасування: 250 мл.

найменування 15 - Система для інокуляції МікроСкан Промпт-Д, або еквівалент (15155 Інокуляційна петля IVD) - 100 пачок.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись для інокуляції бактерій.

Об'єм фасування: 60 шт. в упак.

найменування 16 - Вода для посіву МікроСкан, 3 мл, або еквівалент (43736 Реагент для визначення ізоляту культури грампозитивних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD) - 25 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись для підготовки інокулята методом первинної інокуляції.

Об'єм фасування: 3 мл.

найменування 17 - Вода для посіву з плюроніком МікроСкан, 25 мл, або еквівалент (43736 Реагент для визначення ізоляту культури грампозитивних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD) - 6 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись для підготовки інокулята методом первинної інокуляції.

Об'єм фасування: 25 мл.

найменування 18 - Панелі МікроСкан для визначення чутливості до антибіотиків стрептококів, тип 6, або еквівалент (59193 Стрептоміцин диски для тестування на чутливість ІВД) - 3 пачки.

Спеціальні вимоги:

Призначений для визначення чутливості до антибіотиків стрептококів.

найменування 19 - Розчин хлориду натрію для інокуляції МікроСкан, 3 мл, або еквівалент (43736 Реагент для визначення ізоляту культури грампозитивних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD) - 1 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись в процесі зчитування даних при повторному проведенні тесту.

Об'єм фасування: 3 мл.

найменування 20 - Бульйон Мюллера-Хінтон з 3% лізованої кінської крові МікроСкан, 25 мл, або еквівалент (58641 Бульйон Мюллера-Хінтона для дослідження антимікробної чутливості живильне середовище ІВД) - 6 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись для регідрації планшетів.

Об'єм фасування: 25 мл.

найменування 21 - Панелі МікроСкан для швидкої ідентифікації грампозитивних мікроорганізмів, тип 2, або еквівалент (50419 Множинні аеробні грампозитивні бактерії, ізольований штам ІВД, набір) - 3 пачки.

Спеціальні вимоги:

Призначений для швидкої ідентифікації грампозитивних мікроорганізмів.

найменування 22 - Панелі МікроСкан для швидкої ідентифікації грамнегативних мікроорганізмів, тип 4, або еквівалент (50417 Множинні грамнегативні бактерії, ізольований штам ІВД, набір) - 3 пачки.

Спеціальні вимоги:

Призначений для швидкої ідентифікації грамнегативних мікроорганізмів.

найменування 23 - Панелі МікроСкан для ідентифікації гемофілів та нейсерій, або еквівалент (50423 Множинні мікроорганізми родини Гемофілії / Нейсерії ізольований штам ІВД, набір) - 1 пачка.

Спеціальні вимоги:

Призначений для швидкої ідентифікації та виявлення мікроорганізмів родини Neisseria та Haemophilus.

найменування 24 - Панелі МікроСкан для швидкої ідентифікації анаеробів, або еквівалент (50413 Множинні анаеробні мікроорганізми, ізольований штам ІВД, набір) - 1 пачка.

Спеціальні вимоги:

Призначений для швидкої ідентифікації та виявлення анаеробних бактерій.

найменування 25 - Панелі МікроСкан для швидкої ідентифікації дріжджів, або еквівалент (30666 Ідентифікація ІВД, набір для диференціювання та / або ідентифікації кількох видів культури Candida / дріжджів) - 65 пачок.

Спеціальні вимоги:

Призначений для швидкої ідентифікації та виявлення дріжджів та дріжджіподібних мікроорганізмів.

найменування 26 - Сольовий розчин для інокуляції з плуороніком 0,4%, МікроСкан, 6,5 мл, або еквівалент (43736 Реагент для визначення ізоляту культури грампозитивних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD) - 3 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись для підготовки інокулята методом первинної інокуляції.

Об'єм фасування: 6,5 мл.

найменування 27 - Комплект МікроСкан РЕНОК для перенесення інокуляту-Р для швидких панелей, або еквівалент (61712 Інокуляція мікробіологічного зразка / пристрій для штрихування ІВД) - 2 пачки.

Спеціальні вимоги:

Призначений для регідратації і інокуляції планшетів.

Об'єм фасування: 240 штук в упаковці.

найменування 28 - Реагент Ерліха МікроСкан, 30 мл, або еквівалент (43720 Реагент Індолу/Ковача для мікробіологічного тесту, IVD) - 2 пачки.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись в процесі зчитування даних для ідентифікації субстратів додаванням у планшет (лунка IND - 1 крапля).

Об'єм фасування: 30 мл.

найменування 29 - Ксилен МікроСкан, 30 мл, або еквівалент (43487 Толуолу розчин, IVD) - 2 пачки.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись в процесі зчитування даних для ідентифікації субстратів додаванням у планшет (лунка IND - 1 крапля).

Об'єм фасування: 30 мл.

найменування 30 - Середовище живильне для приготування суспензії гемофілів та нейсерій МікроСкан, 1,7 мл, або еквівалент (30642 Середовище для вирощування бактерій) - 1 пачка.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись для інокуляції планшетів.

Об'єм фасування: 60 x 1,7 мл.

найменування 31 - Індольний реагент для гемофілів та нейсерій МікроСкан, 30 мл, або еквівалент (43720 Реагент Індолу/Ковача для мікробіологічного тесту, IVD) - 2 пачки.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись в процесі зчитування даних для ідентифікації субстратів додаванням у планшет (лунка IND – 1-2 краплі).

Об'єм фасування: 30 мл.

найменування 32 - Гідроксид натрію 0.05н МікроСкан, 30 мл, або еквівалент (52899 Натрій (Na+) IVD, реагент) - 16 пачок.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись в процесі зчитування даних для ідентифікації субстратів додаванням у планшет (лунки AGL2, BDF, AGAL, NPC, NAG, CELL і NGAL – 1 кр.).

Об'єм фасування: 30 мл.

найменування 33 - Стандарт мутності для дріжджів МікроСкан, 3 мл, або еквівалент (62854 Стандарт каламутності МакФарланда ІВД) - 2 шт.

Спеціальні вимоги:

Повинен використовуватись для підготовки інокулята методом первинної інокуляції.

Об'єм фасування: 3 мл.

Загальні вимоги:

1. Медичні вироби повинні бути зареєстрованими в Україні. Для підтвердження учасник надає копію декларації про відповідність медичного виробу вимогам технічного регламенту.

2. Медичні вироби повинні мати інструкцію з застосування. Для підтвердження учасником надається копія інструкції застосування медичних виробів українською мовою.

3. Термін придатності медичних виробів на момент поставки повинен становити не менше 60% від загального терміну придатності. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про термін придатності медичних виробів.

4. Строк поставки медичних виробів повинен становити не більше 10 днів з дати отримання письмової заявки Замовника, але не пізніше 29.12.2023. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про строк поставки медичних виробів.

5. Обов'язкове надання учасником оригіналу гарантійного листа, наданого безпосередньо виробником або його уповноваженим представником в Україні (якщо учасник не є виробником товару), який підтверджує можливість поставки товару, що є предметом закупівлі, у необхідній кількості, якості та у терміни, визначені документацією.

6. Запропонований товар повинен бути якісним. Для підтвердження учасник надає сертифікат відповідності, виданий відповідним органом з сертифікації, акредитованим національним органом України з акредитації, який підтверджує встановлені вимоги до товарів, робіт і послуг та (чи) об'єктів, через які реалізуються послуги, якщо це передбачено законодавством України. В разі, якщо це не передбачено законодавством України, необхідно надати відповідний лист-роз'яснення.

7. Товар не повинен відрізнятися від вимог замовника за технічними, якісними та кількісними характеристиками, зазначеними в документації. Для підтвердження учасник надає таблицю, з посиланням на сторінку технічної документації виробника, на якій підтверджується значення показника згідно вимог замовника (інструкції з експлуатації або посібника користувача, або проспекту, або технічного опису, або технічних умов, або іншого технічного документу виробника мовою оригіналу та з перекладом на українську мову).

8. Учасник повинен надати заповнену форму тендерної пропозиції за підписом керівника або уповноваженого представника підприємства, організації, установи та завірену печаткою (у разі наявності).

Форма тендерної пропозиції

(назва процедури закупівлі)

№ лоту/ з/п	Найменування предмету закупівлі/товару	Торгівельна назва товару	Виробник, країна	Одиниця виміру	Кількість, од.

.....
(посада особи, що підписує форму)

.....
(П.І.Б.)

(підпис)

М. П. **

** Вимога щодо печатки не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством.

*** У разі наявності в технічній частині посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження або виробника – читати з виразом «або еквівалент».

2. Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:

19 612 196,75 грн (Дев'ятнадцять мільйонів шістсот дванадцять тисяч сто дев'яносто шість гривень 75 копійок), з ПДВ, зокрмка:

лот 1 - 1 019 289,00 грн (Один мільйон дев'ятнадцять тисяч двісті вісімдесят дев'ять гривень 00 копійок), з ПДВ.;

лот 2 - 1 475 100,93 грн (Один мільйон чотириста сімдесят п'ять тисяч сто гривень 93 копійки), з ПДВ.;

лот 3 - 6 335 084,50 грн (Шість мільйонів триста тридцять п'ять тисяч вісімдесят чотири гривні 50 копійок), з ПДВ.;

лот 4 - 4 018 236,94 грн (Чотири мільйона вісімнадцять тисяч двісті тридцять шість гривень 94 копійки), з ПДВ.;

лот 5 - 3 049 525,87 грн (Три мільйони сорок дев'ять тисяч п'ятсот двадцять п'ять гривень 87 копійок), з ПДВ.;

лот 6 - 3 714 959,51 грн (Три мільйони сімсот чотирнадцять тисяч дев'ятсот п'ятдесят дев'ять гривень 51 копійка), з ПДВ.