

**ДЕРЖАВНА УСТАНОВА «ХАРКІВСЬКИЙ ОБЛАСНИЙ ЦЕНТР КОНТРОЛЮ ТА
ПРОФІЛАКТИКИ ХВОРОБ МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ»**

ОБГРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного
призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі.

(оприлюднюється на виконання постанови Кабміну № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

Назва предмета закупівлі: Тест-система імуноферментна для виявлення IgM антитіл до вірусу кору, за кодом ДК 021:2015 33120000-7 - Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання.

Вид та ідентифікатор процедури закупівлі: Відкриті торги з особливостями, UA-2025-08-21-003958-a.

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі: 7885,00 грн., очікувальна вартість предмета закупівлі визначена на підставі комерційних пропозицій від потенційних постачальників та аналізу інформації про ціни предмета закупівлі у відкритих інформаційних джерелах мережі Інтернет.

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

Кількість товару визначена з урахуванням реальних потреб установи. Строк поставки Товару - до 31.10.2025 року.

№ з/п	Найменування товару	Медико-технічні вимоги	Одиниця виміру	Код НК 024:2023	Кількість
1.	Тест-система імуноферментна для виявлення IgM антитіл до вірусу кору, 96 визначень	Тест-система призначена для якісного виявлення IgM антитіл до вірусу кору у сироватці та плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА). Чутливість та специфічність на стандартних панелях Чутливість та специфічність тест-системи DIA®-Kip-IgM при тестуванні стандартних панелей сироваток складає 100%: Фасування: 96 визначень / набір Тест-система призначена для тестування сироватки та плазми крові, в тому числі отриманих за допомогою антикоагулянту (К2ЕДТА, К3ЕДТА, цитрат натрію тощо) або активатора згортання крові (в комплексі з розділюючим гелем або без нього). Склад: Імуносорбент Стриповий 96-лунковий планшет в вакуумованому пакеті з ламінованого алюмінію з замком Ziploc в лунках якого сорбовані моноклональні антитіла до IgM людини. Готовий до використання - 1 шт. Концентрат кон'югату (11х) -1×1,5 мл Позитивний контроль. Рекомбінантний білок A Staphylococcus aureus, кон'югований з пероксидазою, консервант 0,4% ProClin™300 [від безбарвного до світло-жовтого] - 1*0,3 мл Негативний контроль. Інактивована сироватка крові людини, яка не містить HBsAg, антиген р24 ВІЛ-1, антитіла до вірусу кору, ВІЛ-1/2	набір	49280 Вірус кору, імуноглобулін М (IgM), антитіла IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	1

		і вірусу гепатиту С і T.pallidum. Консерванти: 0,2% ProClin™300 і 0,099% азид натрію [від безбарвного до світло-жовтого] - 1*0,4 мл Концентрат розчину для промивання (26х) Концентрат сольового буферу з детергентом [безбарвний, допускається розшарування та випадіння кристалічного осаду, що розчиняється при нагріванні] – 1*80 мл Розчин для розведення зразків 1 Готовий до використання – 1*10 мл Розчин для розведення зразків 2 Готовий до використання – 1*14 мл Розчин для розведення кон'югату Готовий до використання – 1*15 мл ТМБ-субстрат Готовий до використання – 1*12 мл Стоп-реагент Готовий до використання – 1*14 мл Клейка плівка – 3 шт Інструкція з використання – 1 шт Чинна декларація про відповідність, інструкція, сертифікат аналізу надається у складі пропозиції державною мовою. Маркування етикетки згідно вимог чинного законодавства та українською мовою.			
--	--	--	--	--	--

Уповноважена особа



Ольга КАРПЕНКО