

# ОГОЛОШЕННЯ

про проведення відкритих торгів  
UA-2023-05-30-001868-a

|   |  |
|---|--|
| Найменування замовника:   | ДП "УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ"   |
| Категорія замовника:  | Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади      |
| Ідентифікаційний код замовника в ЄДР:                                     | 02568182   |
| Місцезнаходження замовника:   | 03143, Україна, Київська область, Київ, м.Київ, ВУЛИЦЯ МЕТРОЛОГІЧНА, будинок 4 |
| Контактна особа замовника, уповноважена здійснювати зв'язок з учасниками: | Буянов Сергій Володимирович, 380445263689, SERGEY1177@UKR.NET                  |
| Вид предмета закупівлі:   | Товари   |
| Назва предмета закупівлі:   | 24930000-2 Фотохімікати (Живильні середовища)                                  |
| Код за Єдиним закупівельним словником:                                    | ДК 021:2015:24930000-2: Фотохімікати   |

| 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 |
|---|--|---|--|---|
| Фотохімікати (Живильні середовища)              | ДК 021:2015: 24930000-2 — Фотохімікати   | 186 Флакон  | Україна, Відповідно до документації                                | до 20 грудня 2023   |

## Умови оплати:

| Подія               | Опис   | Тип оплати | Період, (днів) | Тип днів | Розмір оплати, (%) |
|---------------------|--|------------|----------------|----------|--------------------|
| Підписання договору | Попередню оплату в розмірі 30% вартості Товару Покупець сплачує після підписання Договору. | Аванс      | 30             | Робочі   | 30                 |

### Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі

Очікувана вартість предмета закупівлі розрахована відповідно до Методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої наказом ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ» № 79 від 19.05.2020.

Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі:

$(245\,673,00 + 261\,716,00 + 253\,532,00) / 3 = 253\,600,00$  грн з ПДВ.

Очікувана вартість предмета закупівлі: 253 600,00 грн з ПДВ.

Начальник центру № 17



В. СЕМЕНОВИЧ

**ОГОЛОШЕННЯ**  
**для проведення відкритих торгів**

1. Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань, його категорія: ДЕРЖАВНЕ ПІДПРИЄМСТВО «ВСЕУКРАЇНСЬКИЙ ДЕРЖАВНИЙ НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР СТАНДАРТИЗАЦІЇ, МЕТРОЛОГІЇ, СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ЗАХИСТУ ПРАВ СПОЖИВАЧІВ» (ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ»); 03143, м. Київ, вул. Метрологічна, 4; 02568182; категорія замовника: підприємства, установи, організації, зазначені у п.3 частини першої статті 2 Закону України «Про публічні закупівлі».

2. Назва предмету закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості зазначаються стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності): 24930000-2 Фотохімікати (Живильні середовища)

3. Кількість та місце поставки товарів, обсяг і місце виконання робіт чи надання послуг: 14,7 кг., 5 шт., 186 флаконів, 03143, м. Київ, вул. Метрологічна, 4

4. Очікувана вартість предмета закупівлі: 253 600 00 грн. 00 коп. (Двісті п'ятдесят три тисячі шістсот гривень 00 копійок) з ПДВ

5. Строк поставки товарів, виконання робіт, надання послуг: до 20.12.2023 року

6. Кінцевий строк подання тендерних пропозицій: до 08.06.2023 року

7. Умови оплати:

- попередню оплату в розмірі 30% вартості Товару Покупець сплачує після підписання Договору;

- остаточний розрахунок в розмірі 70% вартості Товару Покупець сплачує протягом 20 банківських днів з дати поставки Товару за умови реєстрації в Єдиному реєстрі податкових накладних оформленої згідно з вимогами законодавства податковою накладною.

8. Мова (мови), якою (якими) повинні готуватися тендерні пропозиції: тендерні пропозиції, підготовлені Учасниками – резидентами України, викладаються українською мовою. Тендерні пропозиції підготовлені Учасниками – нерезидентами України можуть бути викладені іншою мовою, при цьому повинні мати завірений переклад українською мовою бюро перекладів або з перекладом на українську мову з нотаріальним засвідченням підпису перекладача. У разі розбіжностей з текстом оригіналу перевага надається україномовному тексту (детальніше зазначено в тендерній документації).

9. Розмір, вид та умови надання забезпечення тендерних пропозицій (якщо замовник вимагає його надати): не вимагається

10. Дата та час розкриття тендерних пропозицій, якщо оголошення про проведення відкритих торгів оприлюднюється відповідно до частини третьої статті 10 Закону: --

11. Розмір мінімального кроку пониження ціни під час електронного аукціону у межах від 0,5% до 3% очікуваної вартості закупівлі або в грошових одиницях: 0,5%

12. Математична формула для розрахунку приведеної ціни (у разі її застосування): не застосовується.

Уповноважена особа



Сергій БУЯНОВ

## Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі

Фотохімікати  
(Живильні середовища)*Опис*

Живильні середовища необхідні в бактеріологічну лабораторію для проведення випробувань.

*Основні технічні характеристики*

| №  | Назва                                    | Од. вим. | Кількість | Технічні вимоги   |
|----|--|----------|-----------|---|
| 1. | Агар Сабуро з глюкозою і хлорамфеніколом | кг       | 1,0       | Рекомендують для селективного культивування дріжджових і цвілевих грибів. Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття. Упаковка - пластиковий контейнер по 500 г. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 3 років з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС. |
| 2. | Середовище Сланец-Бартлі для ентерококів | кг       | 1,0       | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття. Упаковка - пластиковий контейнер по 500 г. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.   |
| 3. | Серцево-мозковий бульйон                 | кг       | 0,5       | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття. Упаковка - пластиковий контейнер по 500 г. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.   |
| 4. | Серцево-мозковий агар                    | кг       | 0,5       | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття. Упаковка - пластиковий контейнер по 500 г. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення.   |

|     |   |    |     |  |
|-----|---|----|-----|--|
|     |   |    |     | Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.  |
| 5.  | Агар TCBS                                 | кг | 1,5 | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття. Упаковка - пластиковий контейнер по 500 г. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.  |
| 6.  | Бульйонне середовище з феноловим червоним | кг | 0,5 | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття. Упаковка - пластиковий контейнер по 500 г. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.  |
| 7.  | Мальтоза                                  | фл | 2,0 | Використовуються для диференціації мікроорганізмів за їх здатності ферментувати різні вуглеводи. Представляють собою диски з фільтрувального паперу, просочені мальтозою, 10 мм діаметр, позначені літерами «Ma». Оригінальна заводська упаковка. Упаковка - по 1 фл (25шт/фл). Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС. |
| 8.  | Сахароза                                  | фл | 2,0 | Використовуються для диференціації мікроорганізмів за їх здатності ферментувати різні вуглеводи. Представляють собою диски з фільтрувального паперу, просочені сахарозою, 10 мм діаметр, позначені літерами «Su». Оригінальна заводська упаковка. Упаковка - по 1 фл (25шт/фл). Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС. |
| 9.  | Дульцит                                   | фл | 2,0 | Представляють собою диски з фільтрувального паперу, просочені дульцитом, 10 мм діаметр, позначені літерами «Du». Оригінальна заводська упаковка. Упаковка - по 1 фл (25шт/фл). Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.  |
| 10. | Лактоза                                   | фл | 2,0 | Представляють собою диски з фільтрувального паперу, просочені лактозою, 10 мм діаметр, позначені літерами «La».  |

|     |   |    |      |  |
|-----|---|----|------|--|
|     |   |    |      | Оригінальна заводська упаковка.<br>Упаковка - по 1 фл (25шт/фл).<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.   |
| 11. | Сорбіт                                      | фл | 2,0  | Представляють собою диски з фільтрувального паперу, просочені сорбітом, 10 мм діаметр, позначені літерами «Sb».<br>Оригінальна заводська упаковка.<br>Упаковка - по 1 фл / (25шт/фл).<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.  |
| 12. | Арабіноза                                   | фл | 2,0  | Представляють собою диски з фільтрувального паперу, просочені інозитом, 10 мм діаметр, позначені літерами «Is».<br>Оригінальна заводська упаковка.<br>Упаковка - по 1 фл (25шт/фл).<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.  |
| 13. | Інозит                                      | фл | 2,0  | Представляють собою диски з фільтрувального паперу, просочені арабінозою, 10 мм діаметр, позначені літерами «Ar».<br>Оригінальна заводська упаковка.<br>Упаковка - по 1 фл (25шт/фл).<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.  |
| 14. | Селективна добавка для виділення сальмонелл | фл | 75,0 | Рекомендується для селективного виділення сальмонелл. Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку.<br>Оригінальна заводська упаковка.<br>Упаковка - по 5 фл.<br>Містить 625 мг суміші антибіотиків у флаконі:<br>Натрія сульфасетамід 500,00 мг;<br>Натрія манделат 125,00 мг.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС. |
| 15. | Глюкозо-пептонний бульйон                   | кг | 1,0  | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку.<br>Оригінальна заводська упаковка пластиковий контейнер по 500 г з контролем відкриття.<br>Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення.   |

|     |  |    |     |   |
|-----|--|----|-----|---|
|     |  |    |     | Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України, зразок етикетки.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.  |
| 16. | Агар MRS для лактобактерій                               | кг | 0,5 | Рекомендують для культивування лактобактерій. Сухий препарат у вигляді гранул.<br>Упаковка - пластиковий контейнер по 500 г.<br>Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України, зразок етикетки.<br>Термін придатності – не менше 3 років з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС. |
| 17. | Агар з глюкозою і хлорамфеніколом для дріжджів           | кг | 0,5 | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку.<br>Оригінальна заводська упаковка пластиковий контейнер по 500 г з контролем відкриття.<br>Термін придатності – не менше 3 років з дати виготовлення.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.   |
| 18. | Диференціальний агар з діамантовим зеленим модифікований | кг | 0,5 | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку.<br>Оригінальна заводська упаковка пластиковий контейнер по 500 г з контролем відкриття.<br>Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.   |
| 19. | Агар Мюллера-Хінтона                                     | кг | 1,0 | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку.<br>Оригінальна заводська упаковка пластиковий контейнер по 500 г з контролем відкриття.<br>Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.   |
| 20. | Оксидазні диски  | фл | 3,0 | Використовуються для диференціації представників родів Neisseria, Alcaligenes, Aeromonas, Vibrio, Campylobacter та Pseudomonas (володіють оксидазною активністю) від ентеробактерій (оксидазонегативні). Стерильні диски з  |

|     |   |     |      |   |
|-----|---|-----|------|---|
|     |   |     |      | <p>фільтрувального паперу, просочені оксалатом N, N-диметил-парафенілендіаміну, аскорбіновою кислотою та а-нафтолом.<br/>Оригінальна заводська упаковка.<br/>Упаковка - по 1 фл (50шт/фл).<br/>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br/>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br/>Термін придатності – не менше 9 місяців з дати виготовлення<br/>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br/>Перевірений тест-культурами АТСС.</p>   |
| 21. | Агар для ідентифікації лістерій (PALCAM)                | кг  | 0,5  | <p>Використовують для селективного виділення та ідентифікації видів Listeria. Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття.<br/>Упаковка - пластиковий контейнер по 500 г.<br/>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br/>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br/>Термін придатності – не менше 3 років з дати виготовлення.<br/>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br/>Перевірений тест-культурами АТСС.</p>                               |
| 22. | Селективна добавка для лістерій (PALCAM)                | фл. | 25,0 | <p>Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка.<br/>Упаковка - по 5 фл.<br/>Містить 18,45мг суміші антибіотиків у флаконі:<br/>Поліміксину В сульфат 50000 ОД;<br/>Цефтазидім 10,0 мг;<br/>Акрифлавін гідро хлорид 2,5 мг.<br/>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br/>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br/>Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення.<br/>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br/>Перевірений тест-культурами АТСС.</p>   |
| 23. | Основа Оксфордського середовища для лістерій            | кг  | 0,5  | <p>Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття.<br/>Упаковка - пластиковий контейнер по 500 г.<br/>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br/>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br/>Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення.<br/>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br/>Перевірений тест-культурами АТСС.</p>  |
| 24. | Селективна добавка для виділення лістерій, модифікована | фл. | 25,0 | <p>Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка.<br/>Упаковка - по 5 фл.<br/>Містить 23,5мг суміші антибіотиків у флаконі:<br/>Амфотерицин В 5,0 мг;<br/>Колістину сульфат 10,0 мг;<br/>Акрифлавін гідрохлорид 2,5 мг;<br/>Цефотетан 1,0 мг;<br/>Фосфоміцин 5,0 мг.<br/>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br/>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br/>Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення.<br/>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.</p> |



|     |                                     |    |      |   |
|-----|-------------------------------------|----|------|---|
|     |                                     |    |      | Перевірений тест-культурами АТСС.   |
| 25. | Агар Сальмонела-Шигела              | кг | 0,5  | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка пластиковий контейнер по 500 г з контролем відкриття.<br>Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.  |
| 26. | Основа агару для Bacillus cereus    | кг | 0,5  | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка пластиковий контейнер по 500 г з контролем відкриття.<br>Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.  |
| 27. | Селективна добавка з поліміксином В | фл | 25,0 | Добавка для селективного виділення різних мікроорганізмів. Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Пакування - по 5 фл.<br>1 флакон містить 5,95 мг поліміксину В.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС. |
| 28. | Бульйон MRS для лактобактерій       | кг | 0,5  | Рекомендують для культивування лактобактерій. Сухий препарат у вигляді гранул. Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття.<br>Упаковка - пластиковий контейнер по 500 г.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Термін придатності – не менше 3 років з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС. |
| 29. | Лаурил-триптозний бульйон           | кг | 0,5  | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка пластиковий контейнер по 500 г з контролем відкриття.<br>Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.  |

|     |                                     |    |      |   |
|-----|-------------------------------------|----|------|---|
| 30. | Рідке цистин-селенітове середовище  | кг | 0,5  | Використовують як середовища збагачення для виділення сальмонел з фекалії, сечі і інший патологічний матеріал. Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття. Упаковка – подвійна, пластикові контейнери. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.                   |
| 31. | Триптон-соєвий агар                 | кг | 0,5  | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка пластиковий контейнер по 500 г з контролем відкриття. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.   |
| 32. | Фенілаланіновий агар                | кг | 0,5  | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка пластиковий контейнер по 500 г з контролем відкриття. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.   |
| 33. | Емульсія яєчного жовтка с телуритом | фл | 10,0 | Жовтувато-молочного кольору емульсія, злегка клейка, має розчинний осад і характерний запах. Оригінальна заводська упаковка. Упаковка по 5 фл (1 фл/100мл). Містить:<br>Яєчний жовток 30,0 мл;<br>Стерильний фіз. розчин 64,0 мл;<br>Стерильний 3,5 %-й розчин телурита калія 6,0 мл.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС. |
| 34. | Бульйон з цетрідом                  | кг | 0,5  | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка пластиковий контейнер по 500 г з контролем відкриття. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.   |

|     |                                   |    |     |  |
|-----|-----------------------------------|----|-----|--|
| 35. | Смужки з реактивом Ковача         | фл | 2,0 | Смужки з фільтрувального паперу розміром 70 мм x 5 мм, просочені реактивом Ковача.<br>Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття.<br>Упаковка - по 1 фл (25шт/фл).<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Термін придатності – не менше 9 місяців з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.  |
| 36. | Диски з нітратом                  | фл | 2,0 | Використовуються для диференціації мікроорганізмів за їх здатності ферментувати різні вуглеводи. Представляють собою диски з фільтрувального паперу, просочені нітратним реактивом, 6 мм діаметр, позначені літерами «N».<br>Оригінальна заводська упаковка.<br>Упаковка - по 1 фл (50шт/фл).<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Термін придатності – не менше 9 місяців з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС. |
| 37. | Добавка для кампілобактерій-III   | фл | 2,0 | Для селективного виділення кампілобактерів. Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка.<br>Упаковка - по 5 фл.<br>Містить суміш антибіотиків у флаконі:<br>Поліміксін В 1250 МЕ;<br>Ванкоміцин 5,0 мг;<br>Триметоприм 2,5 мг.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Термін придатності – не менше 1,5 роки з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.                       |
| 38. | Індоловий реактив Ковача          | фл | 1,0 | Для виявлення наявності індолу, виробленого мікроорганізмами за рахунок дезамінації триптофану. Рідкий препарат зеленувато-жовтого кольору. Оригінальна заводська упаковка.<br>Упаковка – скляний флакон по 100 мл, додатково в комплекті кришка з вбудованою піпеткою, окремо зпакована.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Термін придатності – не менше 2 років з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.       |
| 39. | Розчин сульфанілової кислоти 0,8% | фл | 1,0 | Використовують для детермінації нітратної редукції у бактерій.<br>Оригінальна заводська упаковка.<br>Пакування- по 100мл/фл. У флаконі міститься 100 мл розчину сульфанілової кислоти.<br>Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Термін придатності – не менше 2 років з дати виготовлення.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС.  |

|     |   |    |     |  |
|-----|---|----|-----|--|
| 40. | Розчин нафтіламіна                        | фл | 1,0 | Використовують для детермінації нітратної редукції у бактерій. Оригінальна заводська упаковка. Пакування - по 100 мл/фл. У флаконі міститься 100 мл розчину альфа-нафтіламіну. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 2 років з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.   |
| 41. | Тест-реагент Anti-Salmonella I (A - E+Vi) | шт | 5,0 | Полівалентний ентероклон Анти-Salmonella I — моноклональні антитіла до соматичного (O) антигену сероварів А—Е, використовується для серологічної ідентифікації штамів Salmonella. Являє собою гомогенну, опалесціуючу рідину, колір в межах від білуватого до жовтого. Не має ознак зростання бактерій або грибів, осаду і інших сторонніх домішок. Упаковка - по 1 фл/1 мл, піпетка в комплекті. Відповідність стандартам ISO. Термін придатності – не менше 2 років з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.                   |
| 42. | Цитратний агар Сіммонса                   | кг | 0,5 | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка пластиковий контейнер по 500 г з контролем відкриття. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.  |
| 43. | Бульон з орнітином                        | кг | 0,1 | Використовують для диференціації бактерії по їх здатності декарбоксилувати амінокислоти. Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка з контролем відкриття. Пакування – пластиковий контейнер по 100 г. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України, зразок етикетки. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС. |
| 44. | Бульон з аргініном                        | кг | 0,1 | Використовують для диференціації бактерій за їхньою здатністю декарбоксилувати амінокислоти. Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка. Упаковка - пластиковий контейнер по 100 г. Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості. Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення. Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. Перевірений тест-культурами АТСС.                                     |
| 45. | Рідке тіогліколеве середовище             | кг | 0,5 | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку. Оригінальна заводська упаковка пластиковий контейнер по 500 г з контролем відкриття. Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення.   |

|  |  |  |  |   |
|--|--|--|--|---|
|  |  |  |  | Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.<br>Маркування згідно з вимогами чинного законодавства України.<br>Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні.<br>Перевірений тест-культурами АТСС. |
|--|--|--|--|---|

**Додаткові умови:**

- Гарантійний термін – не менше 80% терміну придатності з дати поставки товару.
- Місце поставки: вул. Метрологічна, 4, м. Київ, 03143.
- Поставка товару протягом 90 календарних днів згідно із заявками замовника.
- Товар повинен бути новим, що не був у використанні, та без механічних пошкоджень.
- Наявність сертифікату аналізу та якості на товар при поставці.
- Наявність інструкції із застосування державною мовою при поставці.

Начальник центру № 17



В. СЕМЕНОВИЧ

### Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі

Очікувана вартість предмета закупівлі розрахована відповідно до Методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої наказом ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ» № 79 від 19.05.2020.

Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі:

$(245\,673,00 + 261\,716,00 + 253\,532,00) / 3 = 253\,600,00$  грн з ПДВ.

Очікувана вартість предмета закупівлі: 253 600,00 грн з ПДВ.

Начальник центру № 17



В. СЕМЕНОВИЧ