**ДОДАТОК №2**

**Технічна, якісні та кількісні характеристики послуг**

Лічильники кров’яних тілець код 38434550-6 згідно ЄЗС ДК 021:2015 (Лічильник лейкоцитарної формули СЧ-12) НК 024:2019: 30847 Аналізатор крові / рН / електролітів / метаболітів

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування** | **Вимога** | **Відповідність (так/ні) з обов’язковим посиланням на сторінку з технічної документації виробника** |
| 1 | Призначення | для реєстрації кількості різних форм лейкоцитів крові у фарбованому мазку крові під мікроскопом та розрахунку їх відсоткового співвідношення до загальної суми |  |
| 2 | Тип індикатора | Електронне цифрове табло |  |
| 3 | Розміщення лічильних клавіш | в один ряд |  |
| 4 | Незалежна фіксація кількості натисків по 12 каналах з одночасним виведенням результатів на цифрове табло | Наявність |  |
| 5 | Кількість знаків індикації | 29 |  |
| 6 | Число каналів індикації | 13 |  |
| 7 | Загальна сума натисків | До 999 |  |
| 8 | Запрограмовані індекси для автоматичного розрахунку лічильником | - Лейкоцитарний індекс інтоксикації;  - Модифікований лейкоцитарний індекс інтоксикації Рейса;  - Реактивна відповідь нейтрофілів;  - Ядерний індекс Даштаянца;  - Індекс зсуву лейкоцитів крові;  - Лімфоцитарно-гранулоцитарний індекс;  - Лейкоцитарний індекс;  - Індекс співвідношення нейтрофілів і моноцитів;  - Індекс співвідношення лімфоцитів і еозинофілів;  - Індекс алергизації |  |
| 9 | Дискретність встановлення контрольної суми | 50 |  |
| 10 | Звуковий сигнал при досягненні запрограмованої контрольної суми | Наявність |  |
| 11 | Розміри не більше | 310х60х30 мм |  |
| 12 | Гарантійний термін на обладнання | не менше 36 місяців з дати продажу |  |

**Додаткові вимоги:**

1. Оригінал гарантійного листа від виробника товару (офіційного представника), що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни.
2. Постачальник має надати таблицю відповідності медико-технічним вимогам запропонованого товару.
3. Реєстратор має бути 2020-2021р. випуску, що не був у використанні, та не має бути відновленим обладнанням.
4. Наявність декларації про відповідність вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів (надати копію);