**Додаток 2**

**до тендерної документації**

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**Лабораторні реактиви - Гематологічний аналізатор**

*(показник національного класифікатора України ДК 021:2015 “Єдиний закупівельний словник” – ДК 021:2015:* **33690000-0 –Лікарські засоби різні***)*

**Загальні вимоги до предмета закупівлі**

**Загальні вимоги:**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути якісним та оригінальним, відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико – технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

***Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або російською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською або російською мовою.***

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим та виготовлений не раніше 2023 року і таким, що не був у використанні та залишковий термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 80% (вісімдесяти відсотків) загального терміну придатності на товар.

 ***На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільний формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що залишковий термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 80% (вісімдесяти відсотків) загального терміну придатності на товар.***

3. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним Товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.

4. Витрати на страхування, пакування, навантаження, транспортування до місця призначення, відвантаження, сплату всіх податків і загальнообов’язкових платежів тощо за рахунок Учасника.

 5. Товар повинен передаватися в упаковці, яка відповідає характеру товару, забезпечує цілісність товару, збереження його якості під час транспортування згідно з правилами перевезення відповідної категорії . Для підтвердження учасник надає гарантійний лист «Про дотримання умов зберігання та транспортування». При наявності браку упаковки, порушення цілісності товарів при поставці проводиться заміна якісним товаром протягом п’яти днів.

 6. Учасник повинен гарантувати, що у разі виявлення неякісного товару – він зобов'язаний замінити товар, при цьому всі витрати, пов'язані із заміною неналежної якості несе Учасник – надати гарантійний лист;

 7. Учасник повинен надати гарантійний лист про те, що технічні, якісні характеристики предмета закупівлі відповідають встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам (державним стандартам, технічним умовам тощо), які передбачають застосування заходів із захисту довкілля.

**Лабораторні реактиви - Гематологічний аналізатор**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Найменування і медико-технічні характеристики | Кількість | Од. вим | Відповідність (заповнюється учасником), так/ні |
| 1 | **Реагент «M-52D Diluent» 20л**  АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ:Боратний буфер 5г/лХлорид натрію ≤0.1% | 20 | уп |   |
| 2 | **Реагент «M-52DIFF Lyse» 500мл** АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ:поверхньо - активні речовини ＜35г/л | 50 | фл |  |
| 3 | **Реагент «M-52LH Lyse» 100мл** АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ:Четвертична аммонійна сіль ＜50г/л Ізопропіловий спирт 2-10г/л | 50 | фл |  |
| 4 | **Реагент M-53P Probe Cleanser (50ml)** АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ:- Поверхньо - активні речовини < 2,0 г/л- Гіпохлорид натрію < 100,0 г/л- Гідроксид натрію < 100,0 г/л | 5 | шт |  |
| 5 | **Реагент «M-30E E-Z cleanser» 100 мл** АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ:- Протеолітичний фермент 3,0-10 г/л- Сурфактант 0,3-1,5 г/л- Хлорид натрію 3,0-5,0 г/л- Протигрибкові та антибактеріальні речовини 0,5 – 2,5 г/л- Буферизуючі агенти 1,0 - 4,0 г/л | 5 | шт |  |
| 6 | **Контрольний матеріал BC-5D нормальний рівень 3 мл** BC-5D — це аналізований контроль цільної крові, розроблений для моніторингу значень на багатопараметричних гематологічних лічильниках клітин. Зверніться до таблиці аналізів для конкретних моделей приладів. Загальноприйнятою лабораторною практикою є використання стабільного контролю для моніторингу виконання діагностичних тестів. Цей контроль складається зі стабільних матеріалів, які забезпечують засоби моніторингу ефективності гематологічних лічильників клітин крові. Зразок береться так само, як і зразок пацієнта. BC-5D це діагностичний реагент in vitro, що складається з людських еритроцитів, імітованих лейкоцитів і тромбоцитів ссавців, суспендованих у плазмоподібній рідині з консервантами. СТАБІЛЬНІСТЬ І ЗБЕРІГАННЯ:Зберігайте BC-5D у вертикальному положенні при температурі 2–8°C (35–46°F), якщо він не використовується. Захищайте флакони від перегрівання та замерзання. Невідкриті пробірки/флакони стабільні протягом терміну придатності. Відкриті пробірки/флакони стабільні протягом 14 днів за умови належного поводження з ними. | 12 | фл |   |

**Інші вимоги до предмету закупівлі:**

1. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико-технічним вимогам, викладеним у Додатку 2 до документації.

Замовник не вчиняє та зобов’язується не вчиняти будь-яких дій, що обмежують конкуренцію, не здійснює дискримінацію учасників та не обмежує їх у поданні в пропозиції еквівалентних товарів, якщо такі товари є аналогічні по своїм технічним та якісним характеристикам і можуть бути використані Замовником у своїй діяльності.

Якщо Учасник подає товар/технології/механізми, що є еквівалентом він зобов’язаний подати у складі своєї пропозиції порівняльну таблицю в розрізі усіх технічних характеристик зазначених у Технічному завданні, та лист-пояснення про відповідність запропонованого Учасником товару вимогам закупівлі та фото аналогу.

Невідповідністьданихзазначенихучасником з наданими документами є підставою для відхиленнятендерноїпропозиції.