**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

***Технічні вимоги код ДК 021:2015 –33124130-5 Діагностичне приладдя,***

***за НК 024:2023- 62644 - Система моніторингу глюкози/кетонов в крові IVD (діагностика in vitro) для використання біля пацієнта***

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування предмету закупівлі** | **Класифікація за НК 024:2023 "Класифікатор медичних виробів":** | **Одиниці виміру**  | **Кількість** |
| 1 | Тест- смужки до глюкометра Accu-Chek active" №50 | ***62644 - Система моніторингу глюкози/кетонов в крові IVD (діагностика in vitro) для використання біля пацієнта***  | уп | 130 |
| 2 | Тест-смужки для глюкометра GlucoDr auto AGM 4000 (50 шт.) | ***62644 - Система моніторингу глюкози/кетонов в крові IVD (діагностика in vitro) для використання біля пацієнта***  | уп | 130 |
| 3 | Тест-смужки Акку-Чек® Instant №50 | ***62644 - Система моніторингу глюкози/кетонов в крові IVD (діагностика in vitro) для використання біля пацієнта***  | уп | 150 |

Обґрунтування: посилання на конкретну марку тест-смужок обумовлене використанням (наявних) відповідних приладів для вимірювання рівня глюкози в крові (глюкометрів);

– в даному технічному завданні зазначені мінімальні вимоги щодо якісних характеристик та складу предмету закупівлі;

* у цій документації всі посилання на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва вживаються у значенні «або еквівалент»;

– при формуванні пропозиції учасник має право за власним вибором пропонувати на торги зазначений товар або його еквівалент з врахуванням можливості взаємозаміни;

* для підтвердження відповідності запропонованого товару вимогам до предмету закупівлі учасник у складі своєї тендерної пропозиції надає наступні документи (чинні на момент подання):

декларації про відповідність з додатками), сертифікати відповідності/якості (з додатками), копії інструкцій з експлуатації (використання) та/або техдокументацію (паспорт, інший документ) виробника на кожен вид товару;

* якщо Учасник пропонує «еквівалент», даний товар за своїми властивостями повинен повністю відповідати товару, що є предметом закупівлі за усіма показниками. Учасник у складі своєї пропозиції подає порівняльну характеристику запропонованого ним виробу з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника, та з зазначенням торговельної назви виробу, найменування виробника та країни виробника, пакування та можливості використання відповідними (наявними у замовника) глюкометрами (підтверджується документально – інструкцією, технічним паспортом або іншим документом виробника).

З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, які вимагаються замовником у документації, учасник надає гарантійний лист (інший документ) від виробника (або представництва, філії виробника, дилера/бізнес-партнера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, якщо їх відповідні повноваження поширюються на території України), яким підтверджується можливість поставки якісного оригінального товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією цих торгів. Якщо гарантійний лист (інший документ) видається не виробником, у складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати документи, що підтверджують повноваження представника, представництва, філії виробника. Гарантійний лист (інший документ) повинен включати: повну назву замовника та учасника, назву предмету закупівлі з обов’язковим зазначенням ідентифікатора закупівлі;

– документи про відповідність товару технічним регламентам (за результатами процедури оцінки відповідності) згідно із Законом України «Про технічні регламенти та оцінку відповідності» подаються переможцем процедури закупівлі під час постачання товару;

– переможець під час постачання товару повинен надати копії Декларацій відповідності/сертифікатів (паспортів) якості/відповідності, тощо, на поставлену продукцію, завірених печаткою *(у разі її використання)* *(дана вимога стосується дистриб’ютора/постачальника),* а виробники - Декларацій відповідності/сертифікатів (паспортів) якості/відповідності, тощо, завірені печаткою *(у разі її використання)* виробника;

– товар повинен бути зареєстрований в Україні (підтверджуючи документи надаються під час постачання товару);

– термін придатності кожного виду виробу предмета закупівлі на момент поставки повинен складати не менше 12 місяців від дати виготовлення, визначеної виробником;

– товар обов’язково постачається з інструкцією з використання.