**ДОДАТОК №2**

*до тендерної документації*

**33690000-3 - Лікарські засоби різні за кодом ДК 021:2015 (CPV):**

**(Лот 1 – Реактиви для біохімічного автоматичного аналізатора А 15 BioSystems;**

**Лот 2 - Реактиви для гемокоагулометра TS-400)**

**ЗАГАЛЬНІ ОПИС ТА ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ:**

**33690000-3 - Лікарські засоби різні за кодом ДК 021:2015 (CPV):**

**(Лот 1 – Реактиви для біохімічного автоматичного аналізатора А 15 BioSystems;**

**Лот 2 - Реактиви для гемокоагулометра TS-400)**

Замовник самостійно визначає необхідні технічні характеристики предмета закупівлі виходячи зі специфіки предмета закупівлі, керуючись принципами здійснення закупівель та з дотриманням законодавства.

Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації (у разі потреби – планам, кресленням, малюнкам чи опису предмета закупівлі) та іншим вимогам до предмету закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість поставки товару, у відповідності до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації.

В місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні 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, вважати вираз "або еквівалент".

**Обґрунтування необхідності закупівлі даного виду товару.**

Відповідно до укладених договорів між Замовником та НСЗУ, для виконання обов’язкових послуг з діагностичною метою Замовник здійснює закупівлю товару з вимогами передбаченими Додатком 2 до тендерної документації, оскільки зазначений товар за своїми медико- технічними характеристиками найбільше відповідатиме вимогам та потребам замовника.

Замовник здійснює закупівлю товару, із встановленням посилань на торгову назву конкретного виробника, оскільки таке посилання є необхідними для здійснення закупівлі товару, який за своїми якісними та медико-технічними характеристиками найбільше відповідатиме вимогам та потребам замовника, а саме:

Клініко-діагностична лабораторія працює на обладнані, яке адаптовано та відкалібровано на реактиви виробників, що зазначені в таблиці. Тому для дотримання принципів Закону, а саме максимальної економії, ефективності та пропорційності замовником було прийнято рішення провести закупівлю саме даного товару.

Враховуючи вищевикладене, Замовник вважає за потрібне у вимогах до предмета закупівлі зазначити торговельну марку та виробника на зазначені реактиви.

**У разі надання еквіваленту (аналогу), учасник надає Документальне підтвердження відповідності запропонованого товару, а саме:**

*• порівняльна таблиця якісних та інших характеристик запропонованих еквівалентних товарів згідно переліку цього Додатку (у довільній формі); учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в цьому Додатку №1 з відомостями, щодо відповідності вимогам Замовника.*

*• копії інструкцій з медичного застосування товару, які пропонуються учасником у якості еквівалента товару, копії сертифікатів якості (паспорта).*

*• офіційне підтвердження еквівалентності запропонованого еквіваленту: наприклад висновок ДП "Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України" або іншого державного органу, акредитованого чи підпорядкованого Міністерству охорони здоров'я України та маючого відповідні повноваження.*

*• Еквівалентом (аналогом) в розумінні даної закупівлі є товар, якість, діюча речовина товару (препарату), дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики якого повністю співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі.*

**ВИМОГИ ЩОДО ЯКОСТІ**

1. Запропонований учасником товар повинен бути зареєстрований в Україні та/або дозволений для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до вимог Технічного регламенту затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753 (зі змінами) або *Технічного регламенту затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754(зі змінами)*. Ця вимога засвідчується ***наданням учасником у складі тендерної пропозиції копій декларацій або копій документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно до вимог Технічного регламенту затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753 (зі змінами) або Технічного регламенту затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754 (зі змінами****)* (у разі, якщо запропонований товар не підлягає декларуванню або проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту, учасник повинен надати лист-пояснення, у якому буде міститися обгрунтування щодо відсутності декларації відповідності або документів, що підтверджують можливість застосування товарів за результатами проходження процедури оцінки відповідності).
2. На товар, що пропонується учасником, повинні бути надані інформаційні матеріали: каталоги, та/або буклети, та/або копії інструкцій по застосуванню, та/або копії технічних паспортів, та/або інший документ, тощо українською мовою, при постачанні разом з товаром (***учасник повинен надати гаpантійний лист про надання інформаційних матеріалів на товар при постачанні разом з товаром***).
3. Залишковий термін придатності товарів на момент постачання повинен складати ***не менше 80% загального терміну їх зберігання*** (учасник повинен ***надати гаpантійний лист про залишковий термін придатності)***.
4. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарaнтій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, яких вимагає замовник, ***учасник надає гарaнтійний лист, яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару в необхідній кількості, який є предметом закупівлі цих торгів***, та пропонується учасником із зазначенням: повної назви учасника, повної назви Замовника, назви предмету закупівлі згідно оголошення, № оголошення про проведення процедури закупівлі, назви товару, кількості.
5. Якщо учасник не є виробником предмету закупівлі відповідно до умов цієї тендерної документаці, такий учасник надає **скановану з оригіналу копію гарантійного листа(ів) виробника** (представника, дилера, дистриб’ютора, офіційно уповноваженого на це виробником – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у необхідній кількості, якості.

6. Технічні та якісні характеристики, форма випуску, упаковка товару повинні відповідати таким, що вказані в тендерній документації. У разі надання еквівалентного товару, учасник подає детальну порівняльну характеристику (Взірець 1 Додатку № 2 ТД) запропонованого ним товару та товару, що визначений в Специфікації Додатку №2 Тендерної документації із зазначенням детальних відомостей щодо відповідності вимогам Замовника, а також обов’язково надає в складі своєї тендерної пропозиції копію інструкції з використання товару а також копію його сертифікату (паспорту) якості, що зазначений в Специфікації Додатку №2 Тендерної документації та запропонованого ним товару. Еквівалентність визначається замовником. Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність застосування заходів із захисту довкілля. (учасник повинен надати гарантійний лист).

**Первинна упаковка.** Товар повинен поставлятись виключно в упаковці виробника. Первинна упаковка має зберігати якість, безпечність та стабільність препарату, який вона вміщує. Упаковка має бути належним чином запечатана та захищена від псування. Усі компоненти упаковки мають відповідати вимогам та стандартам, чинним на території України згідно з законодавством. Кожна упаковка повинна супроводжуватись інструкцією про застосування медичного виробу (інструкцією для медичного застосування), викладеною державною (українською) мовою, затвердженою відповідно до чинного законодавства України.

При наявності браку упаковки, порушення цілісності товарів при поставці проводиться заміна якісним товаром протягом трьох днів.

**Маркування.** Мовою маркування медичних, інструкцій про їх застосування є державна (українська) мова, якщо інше не передбачено законом. Маркування, інструкції про застосування / короткі характеристики медичних виробів можуть викладатися мовою оригіналу (мовою, відмінною від державної) за умови забезпечення постачальником супроводу кожної упаковки медичного виробу, що ввозиться, копією засвідченого підписом заявника / виробника або уповноваженого ним представника перекладу тексту маркування та інструкції про застосування / короткої характеристики лікарського засобу на державну (українську) мову;

В документах щодо якості та безпеки, або на маркуванні повинні бути вказані такі відомості:

* повна назва продукту;
* відомості про виробника (повну назву, адресу офісу та виробництва, телефони);
* відомості про походження;
* дата виготовлення/фасування на підприємстві;
* позначення нормативного документу у відповідності до вимог якого виготовлено продукт;
* кількість;

7. У разі поставки Товару неналежної якості або Товару, що не буде відповідати умовам Договору, Учасник зобов’язується за свій рахунок у термін 3 днів з дати отримання повідомлення, усунути недоліки або замінити неякісний Товар на Товар належної якості.

За якість та безпечність товару постачальник відповідає до кінця його використання. В разі встановлення невідповідності продукції заданим параметрам замовник залишає за собою право повернення товару постачальнику та у подальшому розірвання існуючого договору на постачання продукції.

Без наявності супровідних документів щодо якості та безпеки, а також маркування передбаченого чинним законодавством продукція не приймається.

8.**Доставка товару** - за рахунок Постачальника особистим транспортом або кур’єрськими компаніями.

Доставку товару проводити у робочі дні з 8 до 16 (субота  та неділя – вихідні дні) за адресою Замовника: м. Переяслав, вул. Богдана Хмельницького, 137.

Доставка лабораторних реактивів здійснюється транспортом, що забезпечує зберігання, комплектність і якість товару та який обладнаний у відповідності з вимогами затвердженими у відповідному порядку щодо транспортування з урахуванням фізико-хімічних властивостей та температурного режиму транспортування.

9. **Строк поставки товару** впродовж 2024 року повинен становити не більше 14 календарних днів з моменту отримання заявки (письмовою, електронною поштою, тощо) від Замовника. **Для підтвердження, Учасники надають Гарантійний лист у довільній формі про строк поставки товару.**

10. **Учасник надає Гарантійний лист в довільній формі** 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.**

11. Учасник повинен надати у складі тендерної пропозиції відповідний лист-згоду щодо виконання даного технічного завдання, гарантійні листи, які вимагаються цим додатком, копію ліцензії чи дозволу (при наявності), або лист – пояснення про її відсутність та інші документи, які вважає за потрібне надати, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції даному додатку до ТД.

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ**

**ЛОТ 1 – РЕАКТИВИ ДЛЯ БІОХІМІЧНОГО АВТОМАТИЧНОГО**

**АНАЛІЗАТОРА А 15 BIOSYSTEMS**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування товару** | **Код НК**  **024:2023** | **Медико-технічні вимоги** | **Од. виміру** | **Кіль-кість** |
| 1 | Креатинін  (4 x 50 мл) | 53252 Креатинін 1VD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Лужний пікрат (метод Яффе). Двоточкова кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.65 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 1768 мкмоль/л. | шт. | 25 |
| 2 | Лактат  (1 х 50 мл) | 53346 Лактат IVD (діагностика in vitro ), реагент | Сертифікати якості, інструкція.  Лактатоксидаза/пероксидаза, дифере-нційний режим; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.43 мг/дл = 0.05 ммоль/л. Межа лінійності не менше 200 мг/дл = 22.2 ммоль/л. | шт. | 1 |
| 3 | Сечовина/Азот сечовини (УФ-метод)  (1 x 500 мл) | 53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro ). реаг ент | Сертифікати якості, інструкція. Уреаза/ глутаматдегідрогеназа, фіксований час; рідкий біреагент.  Межа визначення не вище 2.5 мг/дл сечовини =1.17 мг/дл азоту — 0.42 ммоль/л сечовини. Межа лінійності не менше 300 мг/дл сечовини = 140 мг/дл азоту = 50 ммоль/л сечовини. | шт. | 25 |
| 4 | Феритин  (1 x 45 мл) | 53719 Феритин IVD (діагноетикаіп vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Турбідиметричний метод. Межа виявлення не вище: 4 мкг/л. Інтервал вимірювання (залежить від концентрації стандарту): 4- 500 мкг/л. Для більших значень розведіть зразок 1/5 сольовим розчином 9 г/л. | шт. | 2 |
| 5 | Стандарт феритину  (1 x 3 мл) | 41927 Феритин IVD (діагностика in vitro), калібратор | Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації феритину | шт. | 2 |
| 6 | Біохімічний калібратор  (5 x 5 мл) | 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор | Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями активності / концентрації параметрів: кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза. АЛТ, ACT. а-амілаза. загальні жовчні кислоти, кальцій, холестерин, хлориди, КФК, креатинін, загальний білірубін, прямий білірубін, залізо, ЛДГ, ліпаза, глюкоза, ГГТ, магній, фосфор, калій, загальний білок, натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота. | шт. | 2 |
| 7 | Біохімічна контрольна сироватка 1  20\*5мл | 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Сертифікати якості, інструкція. Аналіти: ангіогензи п перетворюючий фермент, кисла фосфотаза, альбумін, лужна фосфотаза, AJIT, ACT, а-амілаза, прямий і загальний білірубін, загальні жовчні кислоти, кальцій, хлорид, холестерин, креатинкіназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, ЛДГ, лактат, ліпаза, сечовина. | шт. | 2 |
| 8 | Аланінамінотрансфераза (ALT/GPT)  (1 x 500 мл) | 52925  Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro ), реагент | Сертифікати якості, інструкція. 2- оксиглютарат/ L-аланін, кінетика; біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище 1.6 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л. | шт. | 10 |
| 9 | Аспартатамінотрансфераза (AST/GOT)  (1 х 500 мл) | 529553агальна асгіартатамінотрансфераз a (AST) IVD (діагностика in vitro ), реагент | Сертифікати якості, інструкція. 2- оксиглютарат/ L-аспартат, кінетика; рідкий біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище 1.67 Од/л. Межа лінійності не менше 800  Од/л. | шт. | 10 |
| 10 | Білок (загальний)  (2 x 250 мл) | 53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro ), реагент | Сертифікати якості, інструкція.  Біуретовий реактив. Кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 4.6 г/л. Межа лінійності неменше150 г/л. | шт. | 10 |
| 11 | Біохімічна контрольна сироватка ІІ  (20 x 5 мл) | 47869 Множинні аналіти клінічної хімії 1VD (діагнос тика in vitro), контрольний матеріал | Сертифікати якості, інструкція. Аналіти; ангїотензинперетворюючий фермент, кисла фосфотаза. альбумін, лужна фосфотаза, AJTT, ACT, а-амілаза, прямий і загальний білірубін, загальні жовчні кислоти, кальцій, хлорид, холестерин, креатинкіназа, креатинін, глюкоза. ТІ Т, залізо, ЛДГ, лактат, ліпаза, сечовина. | шт. | 2 |
| 12 | Холестерин  1 х 50 мл | 53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro ), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Холестеролоксидаза/Пероксидаза, кінцева точкй; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0,3 мг/дл = 0,008 ммоль/л. Межа лінійності не менше 1000 мг/дл = 26 ммоль/л. | шт. | 4 |
| 13 | Превекал - Біохімія (12 x 5 мл) | 47869-Множинні аналіти клінічної хімії IVD, контрольний матеріал | Сертифікати якості. Інструкція.Склад: Багатокомпонентна контрольна сироватка для оцінки біохімічних параметрів крові. Ліофілізована бичача сироватка (12х 5 мл)  Аналіти: АЛТ, альбумін, амілаза, АСТ, загальний білірубін, кальцій, хлориди, холестерин, HDL-холестерин, холіноестераза, КФК, креатинін, лужна фосфатаза, фосфор, глюкоза, ГГТ, залізо, ЛДГ, ліпаза, магній, натрій, калій, загальний білок, тригліцериди, сечова кислота, сечовина, бета-гідроксибутират та цинк.  Кількість контрольних рівнів: 3. | шт. | 1 |
| 14 | Глюкоза  (1 x 200 мл) | 53307 Глюкоза IVD (діагностика in vitro ), реагент | Сертифікати якості, інструкція.  Глюкозооксидазно- пероксидазний. Кінце-ва точка: рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.0126 ммоль/л. Межа лінійності не менше 27.5 ммоль/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції. | шт. | 6 |
| 15 | Сечова кислота (1\*50 мл) | 53586 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro ), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Уриказа/пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл =  1.19 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л. | Шт. | 6 |
| 16 | С-реактивний білок (СРБ)  1 х 100 мл | 53707 С-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція.  Турбідиметричний метод. Латексагглютінаціі / антитіла до СРБ, фіксований час; рідкий біреагент. Межа виявлення не вище: 1,0 мг/л. Межа лінійності не менше: 150 мг/л. | шт. | 6 |
| 17 | Стандарт СRP/CRP-вч  1 х 1 мл/5 мл | 41838 С-реактивний білок (CRP) 1VD (діагностика in vitro), калібратор | Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації С- реактивного білка / СРБ-вч.З | шт. | 2 |
| 18 | Антистрептолізин О (ASO) 1\*50 мл | 51746 Бета-гемолітичний стрептокок групи А.  антитіла до стрептолізину 0 1VD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Латексагглютінація/стрептолізин О, фіксований час; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 3 МЕ/л. Межа лінійності не менше 800 МЕ/л. | шт. | 4 |
| 19 | Стандарт антисгрептолізину 0  (АSО) 1\*1 мл | 51744 Бета- гемолітичний стрептокок групи А, антитіла до стрептолізину О 1VD (діагностика in vitro), калібратор | Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації АСО. Значення концентрації можна простежити відповідно до Біологічного довідкового матеріалу ВООЗ 97/662 (Національний інститут біологічних стандартів і контролю, ШВБС). | шт. | 2 |
| 20 | Ревматоїдний фактор (RF) 1\*50 мл | 55113 Ревматоїдний чинник 1VD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Турбідиметричний метод. Латексагглютінаціі / гамма- глобулін, фіксований час: рідкий біреагент. Межа виявлення не вище: 2 од/л. Інтервал вимірювання: (залежить від найбільшої концентрації стандарту): 2-160 од/л. | шт. | 5 |
| 21 | Ревматоїдний фактор (RF) Стандарт 1\*3 мл | 42230 Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro) | Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації ревматоїдного фактора. | шт. | 2 |
| 22 | Ревматоїдна контрольна сироватка 1 (3\*1 мл) | 42231 Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, 1VD (діагностика in vitro) | Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нормальними значеннями активності / концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антістрептолізін О, С-реактивний білок, ревматоїдний фактор. | шт. | 2 |
| 23 | Ревматоїдна контрольна сироватка II  (3\*1 мл) | 42231 Ревматоїдний чинник, контрольний матеріал, IVD (діагностика in vitro) | Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат (кров людини) з заданими нормальними значеннями активності / концентрації і допустимими межами відхилення параметрів: антістрептолізін О, С-реактивний білок, ревматоїдний фактор. | шт. | 1 |
| 24 | Превекал - Коагуляція (12x1 мл) | 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD, контрольний матеріал | Сертифікати якості, інструкція. Багатокомпонентна контрольна сироватка для оцінки функції згортання крові. Ліофілізована людська плазма (12х 1 мл) | шт. | 2 |

**ЛОТ2 - РЕАКТИВИ ДЛЯ ГЕМОКОАГУЛОМЕТРА TS-400**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Найменування /**  **Код НК 024:2023** | **Медико-технічні характеристики** | **Од. виміру** | **Кількість** |
| **1.** | **HT-Coag Набір реагентів для визначення протромбінового часу: 5x2 мл**  **30591** Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD (діагностика in vitro ) | Набір реагентів використовується для визначення протромбінового часу (ПЧ) у зразках плазми людини. Рекомбінантний людський тромбопластин, бичачий сироватковий тромбопластин 0.5%,  кальцію хлорид 0.015 М, азид натрію 0.2%.  Набір дозволяє розрахувати Міжнародне Нормалізоване Відношення (МНВ), відсоток протромбіну по Квіку (за допомоги побудованого калібрувального графіку).  Реагент готовий до застосування і не потребує розведення.  Фасування: 5фл х 2мл.  100 визначень  Сумісність реагенту з коагулометром НТІ TS-4000  Надати дист – рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | **шт** | **6** |
| **2.** | **HT-Coag Набір контролів 1: Контроль 1. 1\*1 мл**  55995 Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro ), калібратор | Плазма призначена для контролю якості параметрів системи згортання крові.  Для використання у діагностиці in Vitro.  Фасування 1 фл. \* 1 мл.  Сумісність реагенту з коагулометром НТІ TS-4000  Надати дист – рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | шт. | 2 |
| **3.** | **HT-Coag Набір контролів 2: Контроль 2. 1\*1 мл**  55995 Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro ), калібратор | Плазма призначена для контролю якості параметрів системи згортання крові.  Для використання у діагностиці in Vitro.  Фасування 1 фл. \* 1 мл.  Сумісність реагенту з коагулометром НТІ TS-4000  Надати дист – рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. | шт. | 2 |
| **4.** | **Кювети реакційні** сумісні з гемокоагулометром TS4000  61032 - Кювета для  лабораторного аналізатора 1VD, одноразового використання | Реакційні кювети призначені для діагностичних досліджень для коагулометра TS-4000, виробництва High Technology, Inc.  Розмір 11x30 мм, діаметр 5 мм. 4 кювети в стрипі.  Фасування 700 шт/упаковка  Сумісність з коагулометром НТІ TS-4000  Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України | упаковка | 2 |
| **5.** | **Кулі для фіксації часу утворення згустку сумісні з гемокоагулометром TS4000, (HTI), одноразові (700 шт./упаковка)**  **55996** Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку | Кулі для фіксації часу утворення згустку призначені для діагностичних досліджень для гемокоагулометра TS-4000, виробництва High Technology, Inc.  Фасування 700 шт./упаковка  Надати дисг – рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на тернторіі України. | упаковка | 2 |

**Взірець 1. Додатку №2.**

**Детальна порівняльна характеристика запропонованого еквівалентного товару.**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  з/п | Найменування товару відповідно до тендерної документації | | | Найменування запропонованого товару у тендерній пропозиції | | |
| Назва товару | од. виміру, форма випуску | кількість | Назва товару згідно документів виробника | од. виміру, форма випуску | кількість |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

Датовано: «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 року Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи учасника або П.І.Б. та підпис учасника-фізичної особи

***До уваги Учасників!***

*Всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».*

*Еквівалентом (аналогом) товару в розумінні даної тендерної документації є товар, якість, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару які абсолютно співпадають з характеристиками препарату, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів. У разі надання еквіваленту товару, учасник надає документи, які підтверджують повну відповідність товару, а саме: детальне обґрунтування співвідношення складу активних діючих речовин запропонованого товару, копії сертифікату якості (паспорта), копії інструкцій на запропоновані еквіваленти. У разі відсутності таких підтверджуючих документів, запропонований як еквівалент, товар оцінюватись не буде).*

***Ні форма випуску, ні загальна кількість найменшої одиниці виміру предмета закупівлі не може бути змінено під час пропонування еквіваленту товару. Такі показники мають бути незмінними під час подання Учасниками своїх пропозицій. Посилання "або еквівалент" у тендерній документації Замовника міститься на виконання пункту 3 абзац другий ст. 23 Закону України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VІІІ (зі змінами) та стосується лише конкретної торговельної марки чи фірми, патенту, конструкції або типу предмета закупівлі, джерела його походження або виробника.***

**З технічними, якісними та кількісними характеристиками предмету закупівлі погоджуюсь:**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**[Підпис] [ініціали, прізвище, посада уповноваженої особи учасника]М.П. (у разі наявності печатки**