**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі — технічні вимоги до предмета закупівлі***

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

**ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» - 33690000-3 «Лікарські засоби різні» (ДК 021:2015 33696500-0 - Лабораторні реактиви)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Назва** | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Опис** |
| **1** | **Swelab Alfa Ділуент, RFID** | **штука** | **13** | **Загальний об'єм 20 л, сумісність з аналізатором Swelab Alfa** |
| **2** | **Swelab Alfa Лізуючий, RFID** | **штука** | **13** | **Загальний об'єм 5 л, сумісність з аналізатором Swelab Alfa** |
| **3** | **ГПТ/АЛТ УФ рідкий, 250 мл** | **штука** | **12** | **Набір реагентів для кількісного визначення IFCC методом АЛТ (аланін амінотрансферази) у сироватці крові та плазмі. Фасування 1х250 мл. Рідкі реагенти. Чутливість: 5 Од/л. Межа лінійності: 550 Од/л.** |
| **4** | **ГОТ/АСТ УФ рідкий, 250 мл** | **штука** | **12** | **Набір реагентів для кількісного визначення IFCC методом АСТ (аспартат амінотрансферази) у сироватці крові та плазмі. Фасування 1х250 мл. Рідкі реагенти. Чутливість: 2 Од/л. Межа лінійності: 680 Од/л.** |
| **5** | **Креатинін, 4х250 мл** | **штука** | **10** | **Набір реагентів для кількісного визначення креатиніну у сироватці крові, плазмі та сечі. Фасування 4х250 мл. Рідкі реагенти та калібратор. Чутливість: 14,14 мкмоль/л. Межа лінійності: 1326 мкмоль/л.** |
| **6** | **Білірубін загальний DPD, 300 мл** | **штука** | **12** | **Набір реагентів для кількісного визначення загального білірубіна у сироватці крові та плазмі. Фасування 1х300 мл. Рідкі реагенти. Чутливість: 1,026 мкмоль/л. Межа лінійності: 480,51 мкмоль/л.** |
| **7** | **Блірубін прямий DPD, 300 мл** | **штука** | **12** | **Набір реагентів для кількісного визначення прямого білірубіна у сироватці крові та плазмі. Фасування 1х300 мл. Рідкі реагенти. Чутливість: 1,71 мкмоль/л. Межа лінійності: 165,87 мкмоль/л.** |
| **8** | **ГГТ рідкий, 125 мл** | **штука** | **1** | **Набір реагентів для кількісного визначення ГГТ (гамма-глютамил-транспептидази) у сироватці крові та плазмі. Фасування 1х125 мл. Рідкі реагенти. Чутливість: 4 Од/л. Межа лінійності: 600 Од/л.** |
| **9** | **Boule Контроль-Диф. Нормальний 1х4,5** | **штука** | **4** | **Сумісність з аналізатором Swelab Alfa та Medonic M, призначений для здійснення контрольних вимірювань, нормальний рівень** |
| **10** | **Boule Набір Для Очищення 3х450 мл** | **штука** | **1** | **Сумісність з аналізатором Swelab Alfa та Medonic M, містить ферментний, гіпохлоритний та детергентний очищувач** |
| **11** | **Кислотний розчин, 5x40 мл (рідинний)** | **штука** | **1** | **Концентрований розчин кислоти, об'єм 5\*40мл** |
| **12** | **Очищуючий розчин 4х133 мл** | **штука** | **1** | **Розчин для очищення автоматичного біохімічного аналізатора, призначений для видалення залишків зразка та реагентів, що містяться в елементах вимірювальної системи біохімічного аналізатора, складається з пляшки з кришкою, об'єм 4\*133 мл** |
| **13** | **Ополіскуючий розчин 1х50 мл** | **штука** | **1** | **Розчин для ополіскування автоматичного біохімічного аналізатора, призначений для періодичного та регулярного очищення системи вимірювання біохімічного аналізатора складається з пляшки з кришкою, об'єм 1\*50 мл** |
| **14** | **Seriscann® Норма, 10 х 5 мл** | **штука** | **1** | **Набір контрольних матеріалів для контролю якості лабораторних методів досліджень концентрації різних параметрів у біологічних зразках.**  **Фасування 10х5 мл.**  **Ліофілізат людської сироватки.**  **35 параметрів.** |
| **15** | **Калібратор для автоматичних аналізаторів, 1х7 мл** | **штука** | **12** | **Набір матеріалів, що використовують для встановлення референтних значень для аналізування, призначений для використання під час визначення множинних аналітів клінічної хімії. Фасування 1х7 мл + Ділуент. Ліофілізат людської сироватки. 23 параметри.** |
| **16** | **Холестерин рідкий, 3х100 мл** | **штука** | **1** | **Набір реагентів для кількісного визначення холестерину у сироватці крові та плазмі. Фасування 3х100 мл. Рідкі реагенти та калібратор. Чутливість: 0,0518 ммоль/л. Межа лінійності: 18,13 ммоль/л.** |

*\*Посилання в тендерній документації на конкретну торгівельну марку чи фірму, патент, або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника читати як* ***«або еквівалент»****.*

*Еквівалентом (аналогом) лікарського засобу в розумінні даної тендерної документації є лікарський засіб, діюча речовина якого (міжнародна l назва), дозування, форма випуску, концентрація, інші стандартні характеристики співпадають з властивостями препарату, що є предметом закупівлі*.

***«****Якщо Учасником пропонується еквівалент товару до того, що вимагається Замовником, додатково у складі тендерної пропозиції Учасник надає таблицю, складену в довільні формі, яка у порівняльному вигляді містить відомості щодо основних технічних та якісних характеристик товару, що вимагається Замовником до основних технічних та якісних характеристик еквівалентного товару, що пропонується Учасником. При цьому якість запропонованого еквівалента товару має відповідати якості, що заявлена в технічній специфікації Замовника. Таблиця повинна містити точну назву товару, яка пропонується учасником. У випадку, якщо учасником буде зазначено назву товару, яка буде містити словосполучення «або еквівалент» тендерна пропозиція такого учасника вважається як така, що не відповідає умовам технічної специфікації****»****.*

**Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним характеристикам до предмета закупівлі та іншим вимогам до предмета закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку.**

Для підтвердження відповідності тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам щодо предмета закупівлі, учасник у складі тендерної пропозиції надає:

* технічну специфікацію, складена учасником згідно з ***Таблицею 1:***

***Таблиця 1***

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| *№ з/п* | *КОДИ НК 024:2023* | *Найменування товару* | *Од. виміру* | *Кількість* | *Виробник товару\** | *Країна походження товару\*\** |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5* | *6* | *7* |
|  |  |  |  |  |  |  |

*\*Зазначається учасником найменування виробника із зазначенням організаційно-правової форми (товариство з обмеженою відповідальністю, приватне підприємство тощо).*

*\*\* Країною походження товару вважається країна, у якій товар був повністю вироблений або підданий достатній переробці відповідно до критеріїв, встановлених Митним кодексом України.*

Для підтвердження відповідності пропозицій технічним вимогам до предмету закупівлі, учасники повинні **надати наступні документи**:

* На підтвердження належної якості товару, що пропонується, при поставці надається копія документів про якість (сертифікат відповідності (якості) та/або декларація про відповідність технічному регламенту, тощо, встановлений діючим законодавством на запропоновану продукцію. У разі, якщо учасником пропонується лікарський засіб/медичний препарат, що потребує під час його зберігання та транспортування дотримання температурного режиму «холодовий ланцюг», учасник повинен забезпечити дотримання такого температурного режиму (надати довідку в довільній формі).
* Оригінал гарантійного листа виробника або заявника (уповноваженого представника, представництва, філії виробника або заявника, якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки предмету закупівлі цих торгів у необхідній кількості та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією Учасника. Якщо гарантійний лист видається не виробником або заявником, у складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати документи, що підтверджують повноваження представника, представництва, філії виробника або заявника. Гарантійний лист повинен включати: назву Учасника, назву предмету закупівлі, одиницю виміру, кількість та повинен адресуватися Замовнику торгів.
* Гарантійний лист від учасника, що термін придатності лікарських засобів на момент поставки становитиме не менше 75% або 12 місяців. Поставка з меншим терміном придатності за згодою сторін. Надати гарантійний лист.
* Учасник визначає ціну на товар, який він пропонує поставити за Договором, з урахуванням податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, а також витрат на страхування, транспортування, завантажування, розвантажування та інших витрат, визначених законодавством. Надати гарантійний лист.
* Місце поставки товару: **Україна, 07801, смт.Бородянка, вул. Семашка, 3** Надати гарантійний лист.