***Додаток 1***

***до тендерної документації***

***МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ***

***на закупівлю по предмету***

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим в Технічному завданні, викладеному у даному додатку до тендерної документації (далі – ТД).

 Документальне підтвердження відповідності товару технічними, якісними та кількісними характеристиками має бути надане у складі тендерної пропозиції, у вигляді нижчевказаної заповненої таблиці.

 2. Товар має бути зареєстрований в Україні (надати декларацію про відповідність).

 3. При поставці товару повинні надаватися копії сертифікатів якості (надати гарантійний лист про те, що при поставці будуть надаватися сертифікати якості до кожного найменування товару).

 4. Товар повинен передаватись на склад Замовника в неушкодженій упаковці, яка забезпечує цілісність товару та збереження його якості під час транспортування. Упаковка не повинна бути пошкоджена, розкрита, не укомплектована чи недоукомплектована. На упаковці повинні бути визначені дата виробництва та термін придатності.

5. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, надати оригінали гарантійних листів виробників або їх офіційних представників (якщо їх повноваження поширюються на територію України), якими підтверджується те, що Учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб Замовника у відповідній до вимог цієї документації, кількості, якості та у встановлені терміни. Гарантійний лист виробника повинен містити посилання на повну назву учасника, номер оголошення , а також назву предмету закупівлі згідно ДК.

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

7. Кожна партія товару має супроводжуватись документами, що підтверджують їх якість (сертифікат якості, посвідчення якості тощо) із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України.

 8. Дозування, форма випуску, концентрація nовару повинні відповідати специфікації заявленому переліку.

 9. Товар поставляється згідно заявки протягом 7 календарних днів з моменту отримання заявки від Замовника.

 10. На момент постачання товару залишок терміну зберігання продукції повинен бути не менше 80% загального терміну зберігання (надати гарантійний лист про те, що залишки терміну зберігання на момент поставки товару складатимуть не менше 80% до загального терміну зберігання)

 11. Неякісний товар підлягає обов’зковій заміні, але всі витрати пов’язані із заміною товару несе постачальник.

 12. Тендерна пропозиція, що не відповідає медико - технічним вимогам, викладеним у цьому пункті буде відхилена як така, що не відповідає вимогам Документації тендерної пропозиції

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№з/п** | **Найменування** | **Код згідно класифікатора НК 024:2019 "Класифікатор медичних виробів"** | **Технічні характеристики** | **Кількість** | **Одиниці виміру** | **Відповідність технічним характеристикам****так/ні** |
| 1 | Набір фарб по Граму  | 43733 Набір фарбування по Граму | ТУ У 24.4-24607793-024:2011ПОКАЗНИКИ ЯКОСТІ:1. Зовнішний вигляд компонентів набору:1.1.Карболовий розчин генціану фіолетового - фіолетовий розчин.1.2.Розчин Люголя – коричневий розчин.1.3.Карболовий розчин фуксіна Ціля – червоно-фіолетовий розчин.2. Показники правильності визначення:2.1.Перевірка справжності компонентів набору – випробування відповідно пункту 6.4.4 ТУ.Температура зберігання +2ºС - +25ºС. | 4,000 | наб. |  |
| 2 | Набір реагентів для виготовлення індикатора Андреде, на 100 мл індикатора | 43720 | Набір реагентів для виготовлення індикатора Андреде, на 100 мл індикатора | 2,000 | упак. |  |

Примітка: у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз "або еквівалент"

У випадку, якщо Учасник закупівлі запропонує еквівалент товару, він додатково повинен надати у складі пропозиції детальний опис товару, відомості про виробника та документальне підтвердження від виробника товару повної відповідності технічних характеристик запропонованого товару. Запропонований еквівалент повинен мати офіційне підтвердження еквівалентності: наприклад висновок ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», або іншого