**Додаток 3**

 *до тендерної документації*

**Технічна специфікація**

**(інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі)**

1.Запропоновані учасником товари повинні бути зареєстровані в Україні та/або дозволені для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства. Надати гарантійний лист щодо надання копії декларації або копії документів, що свідчить про наявність товару в Державному реєстрі медичної техніки та медичних виробів при поставці товару.

2. Гарантія якості товару діє протягом строку, встановленого виробником товару та вказаного на упаковці товару.

3.На упаковці повинна бути зазначена дата виробництва та термін придатності;

4. Довідка або гарантійний лист (в довільній формі) про гарантії належного терміну придатності на товари що на момент поставки повинен складати не менше 80% від загального терміну придатності.

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.

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

7.В разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в технічній специфікації , учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в ТС з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника.

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

*На підтвердження учасник повинен надати гарантійний лист (сканований з оригіналу) від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки учасником товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, з необхідними термінами придатності та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника. Гарантійний лист повинен включати в себе: назву учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі.*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **Код товару згідно НК 024:2023** | **Од. виміру** | **К-ть** | **Назва предмету закупівлі або еквівалент** | **Країна****виробник** |
| **1** | 53316 Глікований гемоглобін (HbAlc) IVD, реагент | уп. | **10** |  Експрес-тест HbA1c(Глікований гемоглобін до імунофлюоресцентного аналізатора Getein 1100 25 шт/уп)  |  |
| **2** | 58768 C-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro ), імунофлуоресцентний аналіз | уп. | **1** | Експрес-тест hs-CRP+CRP (СРБ-кількісний) до імунофлюоресцентного аналізатора Getein 1100 25 шт/уп. |  |

***\*У разі наявності в технічній частині посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження або виробника – читати з виразом «або еквівалент». Складові предмету закупівлі повинні відповідати зазначеній в технічній специфікації інформації про необхідні якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, формі випуску, дозування та кількості.***