***Додаток № 1***

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ,**

**ТЕХНІЧНі вимоги до ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ**

**за кодом ДК 021:2015 - 33690000-3 - Лікарські засоби різні** *(хімічні реактиви: розчин лізуючий, очисник ферментативний, очисник для периферичної крові; набір калібраторів рівень 2)*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № з/п | Найменування | Код НК 024:2019 | Од. виміру | Кіль-кість | Медико-технічні вимоги |
| 1 | **розчин лізуючий**  | 59058 | шт. | 5 | Рідина яка повинна складатися з таких основних компонентів: сульфат натрію, поверхнево-активна речовина, гліцерин. Розчин повинен мати наступні референсні значення: рН не менше ніж 8.8±0.2; довжина хвилі піку максимальної абсорбції – λмакс (540нм) ±10нм; значення холостої проби повинні бути не гірше - лейкоцити ≤0.3×109/л, Hb ≤2г/л. Об’єм реагентів не більше 0,5 л. Термін придатності 2 роки при температурі зберігання 2-30°СДля гематологічного аналізатора крові Genrui KT-6300 |
| 2 | **очисник ферментативний** | 59058 | шт. | 5 | Безбарвна рідина яка повинна складатися з таких основних компонентів: протеаза , ліпаза. Розчин повинен мати наступні референсні значення: холоста проба повинна бути не гірше ніж – лейкоцити ≤ 0,2 х 109/л, еритроцити ≤ 0.02×1012/л, Hb ≤ 1г/л，тромбоцити ≤10×109/л. Об’єм реагентів не більше 50 мл. Термін придатності 2 роки при температурі зберігання 2-30°СДля гематологічного аналізатора крові Genrui KT-6300 |
| 3 | **Очисник для периферичної крові** | 59058 | шт. | 5 | Безбарвна рідина яка повинна складатися з таких основних компонентів: NaClO, NaOH. Розчин повинен мати наступні референсні значення: холоста проба повинна бути не гірше ніж – лейкоцити ≤ 0,2 х 109/л, еритроцити ≤ 0.02×1012/л, Hb ≤ 1г/л，тромбоцити ≤10×109/л. Об’єм реагентів не більше 50 мл. Термін придатності 2 роки при температурі зберігання 2-30°СДля гематологічного аналізатора крові Genrui KT-6300 |
| 4 | **Набір калібраторів рівень 2** | 30216 | шт. | 2 | Флакон, який повинен містити ліофілізовану сироватку виготовлену з сироватки людини, призначену для калібрування автоматичних аналізаторів.Для гематологічного аналізатора крові Genrui KT-6300 |

\* у разі наявності в технічних вимогах посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження або виробника – читати з виразом «або еквівалент». Усі показники еквіваленту мають бути не гіршими, ніж у зазначеному товарі. Учасник повинен надати належним чином засвідченні копії документів, які підтверджують еквівалентність запропонованого товару. У разі відсутності таких підтверджуючих документів, запропонований як еквівалент, товар оцінюватись не буде.

\*\*з метою єдиного та належного застосування найменування одиниць виміру товару, відповідно Класифікатора системи позначень одиниць вимірювання та обліку, вважати тотожними одиниці виміру «пакунок» та «упаковка», скорочено «уп».

**На підтвердження вимог Замовника, Учасник повинен надати:**

1. Товари, що постачаються повинні мати необхідні копії сертифікатів якості заводу-виробника, Декларацію відповідності, або інший подібний документ, що підтверджує відповідність товару вимогам, встановленим до нього загальнообов’язковими на території України нормами і правилами, товар повинен бути оформлений відповідно до вимог законодавства України.
2. Копія дозволу або ліцензії (за їх відсутності – лист в довільній формі) на провадження певного виду господарської діяльності, якщо отримання такого дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законодавством.
3. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним Товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Надати гарантійний лист в довільній формі.
4. Довідка у довільній формі про підтвердження застосування заходів із захисту довкілля.

**Учасник гарантує:**

1. Гарантійний термін придатності, на момент постачання товару, повинен складати не менше 75 % від загального терміну придатності визначеного виробником або не менше 15 місяців. Надати гарантійний лист учасника в довільній формі.
2. Кожна партія товару, під час поставки, має супроводжуватись документами, що підтверджують їх якість (Свідоцтво про державну реєстрацію з додатком/Декларація про відповідність медичних виробів, Сертифікат/Паспорт якості, інструкції українською мовою тощо)