**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

**Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі за кодом ДК 021:2015 – 33690000-3 Лікарські засоби різні**

1. **Лабораторні реактиви**

**Загальні вимоги:**

1. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал  гарантійного листа від виробника або офіційного представника виробника, яким виробник або офіційний представник підтверджує можливість поставки предмету закупівлі цих електронних торгів зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення про проведення закупівлі.
2. Термін придатності на момент доставки повинен бути не менше 80%. від строку виготовлення. Для підтвердження надати гарантійний лист.
3. Учасник повинен надати таблицю з медико-технічними вимогами, поставляючи відповідність так/ні.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Найменування товару** | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
|  |  Розчин ізотонічний 5-Diff 20л | шт. | 21 |
|  |  Концентрований розчин для промивання 50мл | шт. | 14 |
|  |  HTI Лізуючий розчин HGB 500мл | шт. | 11 |
|  |  HTI Лізуючий розчин WBC 1000мл | шт. | 17 |
|  |  Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Plus (Норма) , 3,0 мл | фл. | 20 |

**Медико-технічні вимоги**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування товару** | **Медико-технічні вимоги** | **Відповідність медико-технічним вимогам****Так/ні** |
|  |  |  |  |
| **1.** | **Розчин ізотонічний 5-Diff , 20л**42651 – Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD; | Розчин ізотонічний Diluent 5- Diff \ 20л. Реагент призначений на автоматичних гематологічних аналізаторах для підрахунку білих кров’яних клітин, диференціювання та вимірювання гемоглобіну, рідина повинна бути прозорою,без запаху, бутиль з реагентом повинен постачатися в зручній упаковці з щільного картону, упаковка повинна мати ручки для зручного перенесення. Термін зберігання не менше 2 років, після відкриття реагент повинен бути дійсним у продовж не менше 30 днів *Реактив має бути истриб з гематологічним Аналізатором MicroCC-25 Plus. Сумісність підтверджується листом від виробника High Technology Inc. США або його офіційного истриб’ютора (представника) в Україні.* |  |
| **2.** | **Концентрований розчин для промивання, фасування: 50мл**63377 -Засіб очищення приладу / аналізатора ІВД; | Концентрований розчин для промивання\50мл Enzymatic Cleaner ConcentrateВисокоактивний розчин для видалення забруднень для обслуговування аналізатора.Характеристика: Прозора безбарвна рідинаОб’єм фасування, л : 0,05. Пакування: Пластиковий флаконЗагальний термін придатності, місяців: 24 Гарантійний термін придатності розчину після вскриття, до повного використання Температура зберігання,С: 4-35Продукт повинен мати відповідне маркування із обов’язковим зазначенням наступної інформації: назва продукту, дата виготовлення продукту, кінцева дата придатності, номер та дата державної реєстрації, його призначенням до застосування.*Реактив має бути сумістний з гематологічним Аналізатором MicroCC-25 Plus. Сумісність підтверджується листом від виробника High Technology Inc. США або його офіційного дистриб’ютора (представника) в Україні.* |  |
| **3.** | **HTI Лізуючий розчин HGB,500мл**61165 – Реагент для лізису клітин крові ІВД; | Лізуючий розчин HGB, Lytic Reagent\500млРеагент призначений  для роботи на автоматичних гематологічних аналізаторах для підрахунку білих кровяних клітин, диференціювання та вимірювання гемоглобіну. Рідина повинна бути прозорою.*Реактив має бути истриб з гематологічним Аналізатором MicroCC-25 Plus. Сумісність підтверджується листом від виробника High Technology Inc. США або його офіційного истриб’ютора (представника) в Україні.* |  |
| **4.** | **HTI Лізуючий розчин WBC,1000мл**61165 - Реагент для лізису клітин крові ІВД; | Лізуючий реагент/1000мл LyticReagent,. WBC Реагент призначений  для роботи на автоматичних гематологічних аналізаторах для підрахунку білих кровяних клітин, диференціювання та вимірювання гемоглобіну. Рідина повинна бути прозорою.Склад реагенту повинен відповідати вимогам:* четвертинні солі амонію <10%
* NaCl <0,15%
* стабілізатор <0,12%

Термін зберігання  не менше 2 років*Реактив має бути сумістний з гематологічним Аналізатором MicroCC-25 Plus. Сумісність підтверджується листом від виробника High Technology Inc. США або його офіційного дистриб’ютора (представника) в Україні.* |  |
| **5.** | **Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Plus** ( Норма), 3,0мл30531 - Гематологічний контроль / калібратор;  | Призначення: Для оцінки точності та достовірності результатів, отриманих на гематологічних аналізаторах.Об’єм фасування, мл- 4 флакони по 3,0 млТемпература зберігання,С – 2-8Наявність у паспорті атестованих значень: для MicroCC-25 PlusЗагальний термін придатності, місяців : 3Гарантований термін придатності після вскриття, днів –14 *Реактив має бути сумістний з гематологічним Аналізатором MicroCC-25 Plus. Сумісність підтверджується листом від виробника High Technology Inc. США або його офіційного дистриб’ютора (представника) в Україні.* |  |

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, повинен бути оформлений відповідно до вимог законодавства України.

2. Залишковий термін придатності на момент постачання повинен складати не менше ніж 80% від загального терміну їх зберігання, визначеного виробником даного товару.

3. Вимоги до тари та упаковки: тара та упаковка повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки). Форма випуску повинна відповідати заявленому переліку. Товар, що поставляється повинен відповідати медико – технічним вимогам вказаним в даній документації.

У разі подання пропозиції, **яка не відповідає медико-технічним вимогам та визначеному переліку, пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам документації електронних торгів.**

Технічні, якісні та кількісні характеристики повинні відповідати або бути кращими за показники, наведені у даних таблицях.

* \*У разі, якщо технічні вимоги містять посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження товару або виробника вважати таким, що містять вираз «або еквівалент»
* \*\*Еквівалентом в розумінні даної тендерної документації являється товар, медико - технічні характеристики пропонованого товару абсолютно співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі. У випадку надання учасником еквіваленту він має надати порівняльну таблицю запропонованих товарів з товарами, які вимагаються Замовником.

**Посада, прізвище, ініціали, підпис керівника чи уповноваженої особи учасника\***

**\****Учасник має право поставити на документі відбиток печатки, у випадку її використання учасником.*