**Додаток 2**

**до тендерної документації**

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**Лабораторні реактиви - ІФА**

*(показник національного класифікатора України ДК 021:2015 “Єдиний закупівельний словник” – ДК 021:2015:* **33690000-0 –Лікарські засоби різні***)*

**Загальні вимоги до предмета закупівлі**

**Загальні вимоги:**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути якісним та оригінальним, відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико – технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

***Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або російською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською або російською мовою.***

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим та виготовлений не раніше 2023 року і таким, що не був у використанні та залишковий термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 80% (вісімдесяти відсотків) загального терміну придатності на товар.

 ***На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільний формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що залишковий термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 80% (вісімдесяти відсотків) загального терміну придатності на товар.***

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

4. Витрати на страхування, пакування, навантаження, транспортування до місця призначення, відвантаження, сплату всіх податків і загальнообов’язкових платежів тощо за рахунок Учасника.

 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 . Для підтвердження учасник надає гарантійний лист «Про дотримання умов зберігання та транспортування». При наявності браку упаковки, порушення цілісності товарів при поставці проводиться заміна якісним товаром протягом п’яти днів.

 6. Учасник повинен гарантувати, що у разі виявлення неякісного товару – він зобов'язаний замінити товар, при цьому всі витрати, пов'язані із заміною неналежної якості несе Учасник – надати гарантійний лист;

 7. Учасник повинен надати гарантійний лист про те, що технічні, якісні характеристики предмета закупівлі відповідають встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам (державним стандартам, технічним умовам тощо), які передбачають застосування заходів із захисту довкілля.

**Лабораторні реактиви - ІФА**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Найменування і медико-технічні характеристики | Кількість | Од. вим | Відповідність (заповнюється учасником), так/ні |
| 1 | **IF1006 Експрес-тест D-Dimer Fast Test Kit (Immunofluorescence Assay), 25 шт./уп**.Експрес–тест для кількісного визначення Д-димеру, тест-система повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1100; склад набору: тест – касета Getein для визначення D-Dimer у герметичній упаковці з осушувачем - 25фосфатно-буферний фізіологічний розчин, білки, миючий засіб, консервант-стабілізатор - 25 штодноразові піпетки – 25 штрозріджувач для зразків - 25 штSD карта – 1 штінструкція з використання – 1 шт | 20 | наб |   |
| 2 | **IF1001 Експрес-тест Cardiac Troponin I (імунофлуоресценція), 25 шт/уп.** Експрес–тест для кількісного визначення тропоніну І, тест-система повинна бути сумісна з аналізаторм Getein-1100; склад набору: тест – касета Getein для визначення cTnI у герметичній упаковці з осушувачем - 25одноразові піпетки - 25 буфер для зразків цільної крові - 1SD карта - 1 інструкція з використання – 1 | 20 | наб |  |
| 3 | **IF1003 Експрес-тест hs-CRP+CRP Fast Test Kit(Immunofluorescence Assay), 25 шт/уп.** Експрес–тест для кількісного визначення hs-CRP+CRP, тетс-система повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1100, склад набору: тест – касета Getein для визначення hs-CRP у герметичній упаковціз осушувачем – 25одноразові піпетки – 25 розріджувач для зразків – 25 SD карта – 1 інструкція з використання – 1 | 2 | наб |  |
| 4 | **IF1007 Експрес-тест PCT Fast Test Kit(Immunofluorescence Assay), 25 шт./уп.** Експрес–тест для кількісного визначення прокальцитоніну, тетст-ситсема повинна бути сумісна з аналізатором Getein-1100; склад набору: тест – касета Getein для визначення PCT у герметичній упаковціз осушувачем – 25одноразові піпетки – 25розріджувач для зразків – 1 SD карта - 1 інструкція з використання – 1 | 15 | наб |  |
| 5 | **QC006 Контроль D-Dimer (імунофлуоресценція)** Ліофілізована контрольна сироватка для проведення контролю якості роботи тест системи для визначення D-Dimer | 1 | наб |  |
| 6 | **QC001 Контроль cTnI (імунофлуоресценція)** Ліофілізована контрольна сироватка для проведення контролю якості роботи тест системи для визначення cTnI | 1 | наб |   |
| 7 | **QC004 Контроль PCT (імунофлуоресценція)** Ліофілізована контрольна сироватка для проведення контролю якості роботи тест системи для визначення PCT | 1 | наб |   |

**Інші вимоги до предмету закупівлі:**

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

2. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико-технічним вимогам, викладеним у Додатку 2 до документації.

Замовник не вчиняє та зобов’язується не вчиняти будь-яких дій, що обмежують конкуренцію, не здійснює дискримінацію учасників та не обмежує їх у поданні в пропозиції еквівалентних товарів, якщо такі товари є аналогічні по своїм технічним та якісним характеристикам і можуть бути використані Замовником у своїй діяльності.

Якщо Учасник подає товар/технології/механізми, що є еквівалентом він зобов’язаний подати у складі своєї пропозиції порівняльну таблицю в розрізі усіх технічних характеристик зазначених у Технічному завданні, та лист-пояснення про відповідність запропонованого Учасником товару вимогам закупівлі та фото аналогу.

Невідповідністьданихзазначенихучасником з наданими документами є підставою для відхиленнятендерноїпропозиції.