Додаток №2

до оголошення

***Технічні вимоги код ДК 021:2015 –33120000-7 - Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання***

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування предмету закупівлі** | **Класифікація за НК 024:2019 "Класифікатор медичних виробів":** | **Одиниці виміру** | **Кількість** |
| 1 | Тест для виявлення Гепатиту В (HBsAg), комплект (Тест-касета, буфер, піпетка,ланцет-спис, серветка Кров/сироватка/плазма) | 30830 - Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg) | шт | 100 |
| 2 | Тест для виявлення Гепатиту С (HCV), комплект(Тест-касета, буфер, піпетка,ланцет-спис, серветка Кров/сироватка/плазма) | 30829 - Набір для якісного та / або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експрес-аналіз | шт | 100 |
| 3 | Тест на виявлення серцевого Тропоніну І, 1 нг/мл, комплект (Тест-касета, буфер, піпетка, ланцет-спис, серветка Кров/сироватка/плазма) | 53998 - Тропонін Т / Тропонін I IVD, набір, імунохроматографічний аналіз (ІХА), експрес-тест | шт | 100 |
| 4 | Тест-смужки Акку-Чек® Instant №50 | 30221 Реагент швидкого тестування на глюкозу; | шт | 30 |

1. Термін придатності товару на момент поставки на склад Замовника повинен становити не менше 1 року до загального строку зберігання.

2. Для підтвердження якості товару Постачальник повинен надати завірені належним чином копії наступних документів:

– сертифікат якості, що виданий виробником на продукцію ;

3. Постачальник повинен гарантувати якість товару, що постачається Покупцю за Договором (гарантії якості діють протягом всього встановленого строку, при умові дотримання Покупцем умов зберігання зазначених на упаковці товару).

4. Кожна партія товару має супроводжуватися документами (рахунками, накладними).

5.Товар повинен бути промаркований відповідно до встановлених вимог та відповідати специфікації.

6.Упаковка не повинна бути деформованою або пошкодженою. Товар повинен бути упакований таким чином, щоб уникнути його пошкодження та псування під час транспортування.

7. Тест повинен бути в індивідуальній упаковці з індивідуальним буфером.