**Додаток 2**

    *до  тендерної документації*

**Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі**

 **Назва предмету закупівлі:**

 **Код ДК 021:2015(CPV):  33690000-3 - Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування предмета закупівлі/код НК 024:2023** | **Технічні вимоги до предмета закупівлі** | **Од. виміру** | **Кількість** |
| 1 | **Набір реактивів для визначення аланін-амінотрансферази- кін**.*/(НК 024:2023:52923 -Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *УФ, кінетичний, біреактив 100 мл. РР стабільний 7 діб при 2-8ºC* | наб | 34 |
| 2 | **Набір реактивів для визначення Аспартатамінотрансфераза - кін***/(НК 024:2023: 52954-Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD(діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *УФ, кінетичний, біреактив 100 мл. РР стабільний 7 діб при 2-8ºC* | наб | 34 |
| 3 | **Набір реактивів для визначення аланін-амінотрансферази КТ 2400 мл***/(НК 024:2023:52924 - Аланінамінотрансфераз а (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз)* | *Райтмана-Френкеля (з динітрофенілідрозином) 2400 мл., з калібратором* | наб | 8 |
| 4 | **Набір реактивів для визначення Аспартатамінотрансфераза КТ 2400 мл** */(НК 024:2023:52954-Загальна аспартатамінотрансфер аза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *Райтмана-Френкеля (з динітрофенілідрозином) 2400 мл., з калібратором*  | наб | 8 |
| 5 | **Набір реактивів для визначення АЛТ/ГПТ 330 ERBA***/(НК 024:2023:52923 -Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *Для визначення АЛТ/ГПТ на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200.Виробник Erba lachema.* | наб | 24 |
| 6 | **Набір реактивів для визначення АСТ/ГОТ 330 ERBA** */(НК 024:2023: 52954-Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD(діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)*  | *Для визначення АСТ/ГОТ на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200.Виробник Erba lachema.* | наб | 24 |
| 7 | **Набір реактивів для визначення амілази AMY 110 ERBA** */(НК 024:2023:52941 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент*  | *Для визначення амілази AMY 110 на автоматичному біохімічному аналізаторі ERBA EX - 200.Виробник Erba lachema.* | наб | 18 |
| 8 | **Набір реактивів для визначення амілази***/(НК 024:2023: 52941 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент)* | *Монореагент рідкий 100мл, готовіий до використання* | наб | 28 |
| 9 | **Сечовина-кін. 100 мл** */(НК 024:2023: 53587- Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro),набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)* | *УФ, кінетичний, уреазно-глутаматгідразний, біреактив, стандарт. 100 мл* | наб | 30 |
| 10 | **Набір реактивів для визначення сечовини 275 ERBA** */(НК 024:2023:53587- Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro),набір, ферментний спектрофотометричний аналіз)*  | *Кінетичний ферментативний. Для автоматичний біохімічний аналізатор ERBA EX - 200.Виробник Erba lachema.* | наб | 27 |
| 11 | **Набір реактивів для визначення Креатинин -кін 200 мл***/(НК 024:2023:53251-Креатинін IVD (діагностика in vitro),набір,спектрофотомет ричний аналіз)*  | *Кінетичний метод, по Яффе, біреактив. Стандарт 200 мл, робочий розчин стабільний 10 днів при 15-20ºC. Чутливість не менш 15мкмоль/л* | наб | 29 |
| 12 | **Набір реактивів для визначення Креатинин 275 ERBA***/(НК 024:2023: 53251-Креатинін IVD (діагностика in vitro),набір,спектрофотомет ричний аналіз)* | *Метод Яффе. Для автоматичний біохімічний аналізатор ERBA EX - 200.Виробник Erba lachema.* | наб | 27 |
| 13 |  **Експрес-тест NT-pro BNP (маркер серцевої недостатності) (Імунофлуоресценція) /***(НК 024:2023: 47352- Натрійуретичний білок типу B/N-кінцевий натрійуретичний пептид pro b-типу IVD (діагностика in vitro ), набір, імунофлюоресцентний аналіз)* | *NT-pro BNP.набір до імунофлюоресцентого аналізітора Getein 1100 (Getein Biotech), 25шт/уп* | уп | 2 |
| 14 |  **Експрес-тест PRL (пролактин) (Імунофлуоресценція)***/(НК 024:2023:58765- Пролактин IVD (діагностика in vitro ), набір, імунофлуоресцентний аналіз)* | *PRL (пролактин). набір до імунофлюоресцентого аналізітора Getein 1100 (Getein Biotech), 25шт/уп* | уп | 2 |
| 15 |  **Експрес-тест Cortisol (кортізол) (Імунофлуоресценція)***/(НК 024:2023: 54128- Загальний кортизол IVD (діагностика in vitro ), реагент* | *Cortisol (кортізол).набір до імунофлюоресцентого аналізітора Getein 1100 (Getein Biotech), 25шт/уп* | уп | 2 |
| 16 |  **Експрес-тест Вітамін Д (25-OH-VD) (Імунофлуоресценція)***/(НК 024:2023: 54481 - 25-гідроксивітамін D2 IVD (діагностика in vitro ), реагент)* | *Вітамін – Д.набір до імунофлюоресцентого аналізітора Getein 1100 (Getein Biotech), 25шт/уп* | уп | 3 |
| 17 |  **Експрес-тест Імуноглобулін Е (Імунофлуоресценція)***/(НК 024:2023: 53778 -Загальний імуноглобулін Е (загальний IgE) IVD (діагностика in vitro ), реагент)* |  *Імуноглобулін Е.набір до імунофлюоресцентого аналізітора Getein 1100 (Getein Biotech), 25шт/уп* | уп | 1 |
| 18 |  **Експрес-тест Кальпротектин в калі (Імунофлуоресценція)** */(НК 024:2023: 53627 - Кальпротектін IVD (діагностика in vitro ), реагент)* | *Кальпротектин в калі (кількісно) .набір до імунофлюоресцентого аналізітора Getein 1100 (Getein Biotech), 25шт/уп* | уп | 2 |

Технічні характеристики, форма випуску, дозування, концентрація, упаковка товару, тощо повинні відповідати таким, що вказані в тендерній документації.

Строк поставки товарів: протягом 2024 року.

**Для документального підтвердження відповідності товарів вимогам тендерної документації в складі пропозиції подаються:**

1. Медичні вироби, запропоновані учасником, повинен бути зареєстрованим в Україні у встановленому законодавством порядку (на підтвердження, в складі пропозиції, надати копії декларації або копії документів, що підтверджують можливість застосування медичних виробів за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту).

2. Учасник повинен надати гарантійний лист, складений у довільній формі, яким підтверджується що:

а) залишковий термін придатності товару на момент його постачання замовнику буде складати не менше 80% від терміну придатності, визначеного виробником.;

б) строк поставки лабораторних реактивів: протягом 5 (п’яти) робочих днів з дня направлення Замовником постачальнику заявки на поставку лабораторних реактивів, товарів;

в) учасник під час поставки товарів гарантує дотримання вимог із захисту довкілля

3. Доставка товару здійснюються транспортом Постачальника чи транспортом перевізника за рахунок Постачальника. Постачальник зобов’язаний поставляти товар в асортименті та кількості зазначеній у замовленні. Транспортування та розвантаження товару проводиться силами та засобами Постачальника за адресою: поліклінічне відділення № 1 м. Кропивницький, вул. Габдрахманова, 5.

4. На підтвердження відповідності технічним вимогам до предмета закупівлі Учасник в складі пропозиції надає інструкції з використання на весь товар

5. При поставці товару необхідно надати документ про якість (сертифікат відповідності, або сертифікат/ паспорт якості), надати гарантійний лист.

6. Учасник повинен надати Гарантійний лист від виробника із зазначенням Замовника і № оголошення закупівлі (якщо Учасник не є виробником), або його офіційного представника в Україні (таке представництво повинно підтверджуватись копією відповідного листа, доручення, авторизації, тощо від виробника), що підтверджує можливість постачання учасником запропонованих медичних виробів в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені замовником торгів.

7. В разі надання еквівалентного товару на автоматичний біохімічний аналізатор ERBA EX – 200 (п.5;6;7;10;12) еквівалентний товар, повинен бути протестований і рекомендований для використання (без зняття з гарантійного технічного обслуговування аналізатора) виробником аналізатора Erba lachema – в складі пропозиції надати інформаційний лист-дозвіл від виробника аналізатора Erba lachema.

 В разі надання еквівалентного товару до імунофлюоресцентого аналізітора Getein 1100 (Getein Biotech) (п.13-18) еквівалентний товар, повинен бути протестований і рекомендований для використання (без зняття з гарантійного технічного обслуговування аналізатора) виробником аналізатора Getein Biotech – в складі пропозиції надати інформаційний лист-дозвіл від виробника аналізатора Getein Biotech.

8. Учасники процедури закупівлі повинні надати документальне підтвердження відповідності товарів вимогам тендерної документації (документальне підтвердження надається у вигляді пояснювальної записки наданої форми:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  | **Найменування предмету закупівлі** | **Виробник (назва виробника),країна походження** | **Одиниця виміру** | **Відповідність тех. вимогам до предмета закупівлі *так/ні*** |
|  |  |  |  |  |

**ДО УВАГИ УЧАСНИКА!**

Тендерна пропозиція, що не відповідає зазначеним медико-технічнічним вимогам до предмета закупівлі буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.

***Примітка****: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент»*