**ДОДАТОК 5**

до тендерної документації

**ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**Лабораторні реактиви**

 **(ДК 021:2015: 33690000-3 - Лікарські засоби різні)**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***№ п/п*** | ***Найменування*** | ***Од. виміру*** | ***Кількість*** | ***Медико-технічні вимоги*** | ***Код НК*** |
| 1 | Фібріноген-тест з рідким реагентом 30-60 визначень | набір | 6 | Набір реагентів для визначення вмісту фібриногену у плазмі крові за методом Клауса.  | 55997 |
| 2 | ПЧ-тест з рідким реагентом 4 фл + контрольна плазма на 200-800 визн.Протромбіновий час (ПВ) IVD, набір, аналіз утворення згустку). | уп | 6 | Визначення протромбінового часу зі стандартизованим рідким реагентом, готовим до використання. З контрольною плазмою. | 30591 |
| 3 | АПТЧ – тест рідкий. Набір для визначення активованого парціального тромбопластинового часу, 100-200 визначень | набір | 2 | Набір реагентів для визначення активованого парціального тромбопластинового часу (АПТЧ-тест) в плазмі крові, 100-200 визначень | 55981 |

1. Якість товару повинна відповідати встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства (державним стандартам (технічним умовам) ДСТУ та підтверджуватися сертифікатами відповідності, або сертифікатами якості виробника, або іншими документами, передбаченими чинним законодавством (завірені належним чином копії надаються на кожну окрему партію товару при доставці).

2. Учасники процедури закупівлі повинні надати у складі тендерних пропозицій інформацію та документи, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника медико-технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, установленим Замовником.

3. Постачальник відповідає за якість поставлених товарів.

4. Медико-технічні, якісні, кількісні та інші характеристики предмета закупівлі повинні відповідати вище зазначеним вимогам.

5. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, які передбачено цією Документацією, Учасник надає оригінал гарантійного/авторизаційного листа виробника (представництва, філії виробника, якщо її відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією Документацією та Пропозицією Учасника торгів. Дана вимога захищає замовника торгів від можливої поставки неякісних та фальсифікованих товарів. Це пов’язано з тим, що у зв’язку з непростою ситуацією в країні, є вірогідність поставки лікарських засобів та виробів медичного призначення, що є неоригінальними, неякісними, фальсифікованими, а також такі, які можуть потрапити на територію України неофіційними шляхами. Замовник має бути впевнений в тому, що товар, який пропонується учасниками, є дійсно того виробника, який вказується цими учасниками.

6. Строк придатності товару на момент поставки на склад замовника повинен становити не менше 80% від передбаченого.

7. Поставка товару повинна здійснюватися транспортом учасника до місць використання товару, спеціалізованим транспортом, що забезпечує зберігання, комплектність і якість товару, та який обладнаний у відповідності з вимогами затвердженими у відповідному порядку щодо транспортування діагностичних тест-систем та хімічних реактивів з рахуванням фізико-хімічних властивостей та температурного режиму транспортування.

8. Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам. Маркування - згідно з діючими ТУ або ГОСТами.

9. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою. При наявності браку упаковки, порушення цілісності товарів повинна проводитись заміна якісним товаром протягом трьох днів без додаткових витрат Замовника (за рахунок Учасника)

10. Разом з кожною партією товару повинна надаватися супровідна первинна документація: рахунок, накладна (3 екземляри), копію сертифікату якості (паспорт якості), санітарно-гігієнічного висновку.

11. Тендерна пропозиція, що не відповідає медико-технічним вимогам, буде відхилена як не відповідна вимогам Тендерної документації.

У разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз «або еквівалент». У випадку, якщо Учасник закупівлі запропонує еквівалент товару, він додатково повинен надати у складі пропозиції детальний опис товару, відомості про виробника та документальне підтвердження від виробника обладнання повної відповідності технічних характеристик запропонованого товару. Запропонований еквівалент повинен мати офіційне підтвердження еквівалентності Державного органу, акредитованого чи підпорядкованого Міністерству охорони здоров'я України (завірений протокол проведення порівняльних досліджень) додається обов’язково. Еквівалентом (аналогом) в розумінні даної тендерної документації є товар, якість, діюча речовина препарату, дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики якого абсолютно співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі. товару, що запропонований Замовником в медико-технічних вимогах (МТВ), учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в МТВ з відомостями, щодо відповідності вимогам Замовника.