***Додаток № 2***

 *до тендерної документації*

**Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі.**

**Загальні вимоги:**

1. Запропонований товар повинен бути зареєстрованим в Україні у встановленому законодавством порядку.
2. Залишковий термін придатності товару на момент постачання замовнику повинен бути не менше 85% від терміну придатності, визначеного виробником.
3. Строк поставки протягом 7(семи) робочих днів з дня направлення замовником постачальнику заявки на поставку товару.
4. Якість товару має відповідати вимогам національних та міжнародних стандартів, що має бути підтверджене на момент поставки сертифікатами якості (відповідності) виробника.
5. Товар, запропонований учасником, повинен відповідати медико-технічним вимогам згідно додатку №2.

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**до предмета закупівлі:**

**Код ЄЗС ДК 021:2015 - 33690000-3 Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви 22 найменування)**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Назва запропонованого товару** | **Назва та код відповідно до НК 024:2023** | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Відповід****ність ТАК/НІ** |
| 1 | **ГЛІКОЗИЛЬОВАНИЙ ГЕМОГЛОБІН ACCENT-200** | 53316Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика invitro ), реагент | **2** | **набір** |  |
| 2 | **БІЛІРУБІН ЗАГАЛЬНИЙ 60** | 53229Загальний білірубін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз | **3** | **набір** |  |
| 3 | **АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА 120** | 52923Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | **3** | **набір** |  |
| 4 | **АСПАРТАТАМІНОТРАНСФЕРАЗА 120** | 52954Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | **3** | **набір** |  |
| 5 | **СЕЧОВИНА 120** | 53587Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | **2** | **набір** |  |
| 6 | **БІЛОК ЗАГАЛЬНИЙ 60** | 61900Загальний білок ІВД, набір, спектрофотометричний аналіз | **2** | **набір** |  |
| 7 | **КРЕАТИНІН 60** | 53251Креатинін IVD (діагностика invitro ), набір, спектрофотометричний аналіз | **2** | **набір** |  |
| 8 | **АЛЬФА-АМІЛАЗА 30** | 52940Загальна амілаза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | **2** | **набір** |  |
| 9 | **С-РЕАКТИВНИЙ БІЛОК УЛЬТРА ACCENT-200** | 53706C-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика invitro ), набір, ферментнийспектрофотометричний аналіз | **2** | **набір** |  |
| 10 | **Протромбіновий час, сухий Dia-PT 10** | 30591Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD | **2** | **набір** |  |
| 11 | **Феритин, тестовий набір (імунофлуоресценція)** | 58769Ферритин ІВД, набір, імунофлюоресцентний аналіз | **1** | **набір** |  |
| 12 | **Феритин, контроль якості** | 41928Феритин IVD, контроль | **1** | **набір** |  |
| 13 | **Тиреотропний гормон (ТТГ), тестовий набір (імунофлуоресценція)** | 54384Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD, набір, імунофлюоресцентний аналіз | **1** | **набір** |  |
| 14 | **Тиреотропний гормон (ТТГ), контроль якості** | 38271Тиреотропний гормон (ТТГ) IVD, контрольний матеріал | **1** | **набір** |  |
| 15 | **ГЛЮКОЗА 120** | 53301Глюкоза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | **2** | **набір** |  |
| 16 | **25-OH Вітамін D, тестовий набір (імунофлуоресценція)** | 54476Множинна форма 25-гідроксивітаміну DIVD (діагностика invitro), реагент | **1** | **набір** |  |
| 17 | **25-OH Вітамін D, контроль якості** | 54475 Множинна форма 25-гідроксивітаміну D IVD (діагностика invitro), контрольний матеріал | **1** | **набір** |  |
| 18 | **Розріджувач для КТО6 (20л)** | 58237 Буферний розчинник зразків IVD (діагностика invitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи | **2** | **набір** |  |
| 19 |  **Смужки паперові діагностичні UrineRS H10 UR 7000** | 54514 Численні аналіти сечі IVD (діагностика invitro | **20** | **уп.** |  |
| 20 | **Моноклональний реагент анти-А для визначення груп крові людини 1\*10** | **52532-Анти-A групове типуванняеритроцитів IVD(діагностика invitro ),антитіла. Одне або кілька антитіл, здатних зв'язуватися зіспецифічними антигенними детермінантами дляаналізування клінічного зразка, щоб виявити еритроцитарніантигени групи А [ABO001] методом аглютинації.** | **30** | **фл.** |  |
| 21 | **Моноклональний реагент анти-В для визначення груп крові людини 1\*10** | **52538-Анти-B групове типуванняеритроцитів IVD(діагностика invitro ),антитіла. Одне або кілька антитіл, здатних зв'язуватися зіспецифічними антигенними детермінантами дляаналізування клінічного зразка, щоб виявити еритроцитарніантигени групи А [ABO001] методом аглютинації.** | **30** | **фл.** |  |
| 22 | **Моноклональний реагент анти-D Супер для визначення груп крові людини 1\*10** | **52647-Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, (діагностика invitro ), антитіла(Одне або кілька антитіл, здатних зв'язуватися зі специфічними антигенними детермінантами для аналізування клінічного зразка, щоб виявити Rh (D) [RH001], еритроцитарних антигенів з системи груп крові резус-фактор (Rhesus), методом аглютинації.)** | **30** | **фл.** |  |

Учасник повинен надати оригінал або копію гарантійного листа виробника або заявника (представника, представництва, філії виробника або заявника, якщо їх 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 необхідній кількості, якості, зі строками придатності та в необхідні терміни, визначені тендерною документацією та пропозицією Учасника торгів. Гарантійний лист повинен включати назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, дана вимога стосується пунктів 1-17 включно.

*Якщо в технічній специфікації міститься посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, то слід розуміти у значені «або еквівалент».*

***В разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в технічній специфікації, учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в ТС з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника.***