**Додаток 2   
до тендерної документації**

**ТехнічнА СПЕЦИФІКАЦІЯ**

**1. Якість товару:** учасник повинен надати копії сертифікатів/паспортів якості від виробника (у разі надання сертифікатів/паспортів якості іноземною мовою, вони повинні мати переклад українською мовою), які офіційно підтверджують якість товару, аналогічні тим, які будуть надані при поставці товару.

**2. Умови поставки товару:** повинно проводитись згідно із заявкою замовника з дотриманням вимог до зберігання та транспортування товару *(учасник повинен надати письмове підтвердження у довільній формі)*.

**3. Упаковка товару:** повинно поставлятись виключно в пакуванні виробника. Паковання та маркування товару повинно відповідати його характеру *(учасник повинен надати письмове підтвердження у довільній формі)*.

**4.** **Терміни придатності товару:** на момент поставки повинен бути не менше 70% від загального *(учасник повинен надати письмове підтвердження у довільній формі)*.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **п/п** | **Найменування товару** | **Характеристика товару** | **Одиниці виміру** | **Кількість** |
|  | **Набір для виявлення антитіл до збудника хламідіозу методом ІФА**  ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні  (деталізований ДК 021:2015: 33696500-0 Лабораторні реактиви)  (НК 024 2019 - Набір реагентів для вимірювання рівня антитіл до хламідіозу) | Набір призначений для дослідження сироваток крові на наявність антитіл до збудника Хламідіозу у різних тварин методом імуноферментного аналізу.  Непрямий метод виявлення, з використанням синтетичного антигена Momp (Majeur outer membrane protein – основний білок зовнішньої мембрани) для досягнення високої специфічності до Chlamydophila abortus.  Набiр повинен включати :  - 96 лункові планшети з адсорбованим в лунках антигеном Chlamydophila – 5 шт.;  - концентрат коньюгата;  - позитивний та негативний контроль;  - буферний розчин 3 для розведення;  - буферний розчин 13 для розведення;  - концентрат миючого розчину;  - субстратний розчин;  - стоп-реагент.  Набір розрахований на не менше ніж на 460 досліджень.  Валідований в міжнародній референс-лабораторії МЕБ або національній референс-лабораторії ЄС. | набір | 1 |

**З умовами технічного завдання ознайомлені, з вимогами погоджуємось**

**"\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ року \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

[Підпис] [прізвище, ініціали, посада уповноваженої особи учасника]

М.П. (у разі наявності печатки)