**ДОДАТОК 4**

*до тендерної документації*

**ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ**

на закупівлю**:**

**85140000-2 Послуги у сфері охорони здоров’я різні (ДК 021:2015:8514600-4 Послуги банків крові, послуги з постачання компонентів та препаратів виготовлених з донорської крові, зокрема: Плазма свіжозаморожена (метод ценрифугування); Плазма свіжозаморожена лейкофільтрована (методом аферезу); Еритроцити; Тромбоцити (концентрат тромбоцитів) аферез - на апараті TRIMA; Кріопреципітат заморожений)**

 **1.Загальні вимоги:**

 Замовник самостійно визначає необхідні технічні характеристики предмета закупівлі, виходячи зі специфіки предмета закупівлі, керуючись принципами здійснення закупівель, що закріплені у статті 5 Закону України «Про публічні закупівлі», та з дотриманням чинного законодавства в цілому.

 **Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї тендерної пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації та іншим вимогам до предмета закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість поставки товару відповідно до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації.**

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № з/п | Найменування | Одиниця виміру | Кількість |
| 1 | Плазма свіжозаморожена (метод ценрифугування) | літр | 10,0 |
| 2 | Плазма свіжозаморожена лейкофільтрована (методом аферезу) | літр | 10,0 |
| 3 | Еритроцити | літр | 10,0 |
| 4 | Тромбоцити (концентрат тромбоцитів) аферез - на апараті TRIMA) від одного донора | доза | 5,0 |
| 5 | Кріопреципітат заморожений | доза | 25,0 |

1. Якість трансфузійних середовищ повинна відповідати вимогам Наказу МОЗ України №385 від 01.08.2005 р. «Про інфекційну безпеку донорської крові та її компонентів», Наказу МОЗ «Про затвердження Порядку скринінгу донорської крові та її компонентів на гемотрансмісивні інфекції» від 19.02.2013 №134, Наказу Міністерства охорони здоров’я України 09.03.2010 № 211 **«**Про затвердження Порядку контролю за дотриманням показників безпеки та якості донорської крові та її компонентів»**.**

2. Трансфузійні середовища видаються у тарі, яка відповідає вимогам стандартів технічних умов, в т.ч. для зберігання та транспортування.

3. Поставка трансфузійних середовищ здійснюється окремими партіями, кількість та асортимент в яких, визначається Сторонами шляхом оформлення Заявок.

5. Заклад служби крові повинен мати можливість поставки трансфузійних середовищ протягом 1 (одного) дня з моменту отримання замовлення (заявки).

**НА ПІДТВЕРДЖЕННЯ** вищезазначених вимог Учасником обов’язково надається зведений Гарантійний лист в якому він гарантує постачання продуктів переробки крові відповідно до технічних, якісних та кількісних характеристик предмета закупівлі наведених у цьому Додатку (з зазначенням вищевказаних вимог).

**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