**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

**Технічна специфікація**

Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі:

**ДК 021:2015: 33693000-4 – Інші лікарські засоби (Реактиви для молекулярно-цитогенетичної діагностики методом флуоресцентної гібридизації in situ (FISH)**

| **№ з/п** | **Найменування** | **Форма випуску** | **Одиниця виміру** | **Кількість, од.** |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | ZytoLight ® SPEC NTRK2 Dual Color Break Apart Probe або аналог | упаковка (5 тестів) | упаковка | 1 |
| 2 | ZytoLight SPEC NTRK3 Dual Color Break Apart Probe або аналог | упаковка (5 тестів) | упаковка | 1 |
| 3 | ZytoLight ® FISH-Tissue Implementation Kit або аналог | упаковка (5 тестів) | упаковка | 10 |
| 4 | ZytoLight Двокольорова проба SPEC для детекції розриву гену ALK, 5 тестів або аналог | упаковка (5 тестів) | упаковка | 2 |
| 5 | ZytoLight SPEC ERBB2/CEN 17 Dual Color Probe, 20 tests або аналог | упаковка (20 тестів) | упаковка | 3 |
| 6 | ZytoLight Двокольорова проба SPEC для специфічних TP53/CEN 17 або аналог | упаковка (5 тестів) | упаковка | 2 |
| 7 | ZytoLight ® SPEC TP53/17q22 Dual Color Probe або аналог | упаковка (5 тестів) | упаковка | 1 |
| 8 | ZytoLight SPEC 11q gain/loss Triple Color Probe або аналог | упаковка (5 тестів) | упаковка | 2 |
| 9 | ZytoLight SPEC lp36/LSI 1q25 Dual Color Probe або аналог | упаковка (5 тестів) | упаковка | 2 |
| 10 | N-RAS Набір для аналізу мутацій для детекції методом real-time PCR | упаковка (24 тести) | упаковка | 2 |

\* *У разі, якщо у технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що технічні вимоги містять вираз «або еквівалент».*

Умови поставки:

1. Товар має постачатися дрібними партіями у кількості та асортименті згідно із заявками Замовника. Графік поставки – постачальник погоджує індивідуально, в залежності від потреби Замовника. Постачання здійснюється з 8-00 до 13-00, крім вихідних.

2. Запропонований товар має бути дозволений до застосування на території України. Надати на кожне найменування завірені копії декларацій про відповідність продукції вимогам технічного регламенту або копії документів, що підтверджують можливість застосування медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту або копії сертифікатів відповідності медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту при поставці товару.

3. Строк придатності товару на момент поставки має складати не менше 70% від загального терміну придатності встановленого виробником або не менше 12 місяців з дати поставки товару на склад Замовника.

4. Товар має зберігатися та транспортуватися з дотриманням встановлених вимог до кожної позиції.

5. В ДНП «НІР» забороняється завозити недоброякісний товар або товар з терміном придатності, що минув.

На недоброякісний товар складається акт і він повертається постачальнику.

У разі виявлення недоброякісного товару постачальник зобов’язаний замінити цей товар на якісний протягом 30 днів.

6. Постачальник самостійно проводить розвантажувальні роботи в спеціальні приміщення вказані в заявках.