***Додаток № 1***

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ,**

**ТЕХНІЧНі вимоги до ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ**

**за кодом ДК 021:2015 - *33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання (****Тест-смужки діагностичні для аналізу сечі Citolab 11М №100; Калібрувальні смужки CITOLAB №25)*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № з/п | Найменування | Код НК 024:2019 | Од. виміру | Кіль-  кість | Медико-технічні вимоги |
| 1. | Тест-смужки діагностичні для аналізу сечі Citolab 11М №100 | *30226 - Швидкий випробувальний пристрій сечі, багатокомпонентний* | шт. | 12 | тест-смужки для визначення уробіліногену, глюкози, білірубіну, кетонів, крові, pH, білка, нітритів, питомої ваги за короткий проміжок часу, зазвичай кілька хвилин. В упаковці 100 тест-смужок. Смужки можуть використовуватися для візуального аналізу або для досліджень з допомогою апарату CITOLAB READER 300 |
| 2. | Калібрувальні смужки CITOLAB №25 | *54514 - Численні аналіти сечі IVD, набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз* | шт. | 1 | Матеріал для перевіряння якості аналізу якісного та / або напівкількісного скринінгу множинних аналітів сечі. В упаковці 25 тест-смужок. Смужки можуть використовуватися для візуального аналізу або для досліджень з допомогою апарату CITOLAB READER 300 |

\* у разі наявності в технічних вимогах посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження або виробника – читати з виразом «або еквівалент». Усі показники еквіваленту мають бути не гіршими, ніж у зазначеному товарі. Учасник повинен надати належним чином засвідченні копії документів, які підтверджують еквівалентність запропонованого товару. У разі відсутності таких підтверджуючих документів, запропонований як еквівалент, товар оцінюватись не буде.

\*\*з метою єдиного та належного застосування найменування одиниць виміру товару, відповідно Класифікатора системи позначень одиниць вимірювання та обліку, вважати тотожними одиниці виміру «пакунок» та «упаковка», скорочено «уп».

**На підтвердження вимог Замовника, Учасник повинен надати:**

1. Медичні вироби повинні бути зареєстровані в Україні. Для підтвердження учасник надає копію сертифіката відповідності технічним регламентам та копію декларації про відповідність
2. Копія дозволу або ліцензії (за їх відсутності – лист в довільній формі) на провадження певного виду господарської діяльності, якщо отримання такого дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законодавством.
3. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним Товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Надати гарантійний лист в довільній формі.
4. Довідка у довільній формі про підтвердження застосування заходів із захисту довкілля.

**Учасник гарантує:**

1. Гарантійний термін придатності, на момент постачання товару, повинен складати не менше 75 % від загального терміну придатності визначеного виробником або не менше 15 місяців. Надати гарантійний лист учасника в довільній формі.
2. Кожна партія товару, під час поставки, має супроводжуватись документами, що підтверджують їх якість (Свідоцтво про державну реєстрацію з додатком/Декларація про відповідність медичних виробів, Сертифікат/Паспорт якості, інструкції українською мовою тощо)