**ДОДАТОК 2**

*до тендерної документації*

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі — технічні вимоги до предмета закупівлі***

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

**ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» - 33690000-3 «Лікарські засоби різні» (лабораторні реактиви та приладдя), Класифікатор медичних виробів  НК 024:2023 -59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем; НК 024:2023 - 55864 - Імітатори клітин крові для калібрування/ контролювання IVD (діагностика in vitro), реагент; НК 024:2023 - 55864 - Імітатори клітин крові для калібрування/ контролювання IVD (діагностика in vitro), реагент; НК 024:2023 - 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла.**

***Таблиця 1***

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Код** | **Товар** | **Кіль-кість** | **Од. вим.** | **Код НК 024:2023** |
| 1 | 628022 | COULTER DxH Cleaner Очисник COULTER DxH ( 5 л ) | 1 | паков | 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем |
| 2 | 6605359 | Flow-Check Fluorospheres Флюоросфери FLOW CHECK (3 х 10 мл) | 1 | пач | 55864 - Імітатори клітин крові для калібрування/ контролювання IVD (діагностика in vitro), реагент |
| 3 | A07753 | IOTest CD5-PE Кон’юговане антитіло IOTest CD5-PE (моноклональне антитіло, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 4 | IM1870U | IOTest Conjugated Antibody CD34-FITC (2 мл, ASR) IOTest кон'юговане антитіло CD34-FITC | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 5 | A21692 | IOTest CD56-PC7 Кон’юговане антитіло IOTest CD56-PC7 (моноклональні антитіла, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 6 | IM1236U | CD28-FITC (2ml, ASR) IOTest CD28-FITC Моноклональні антитіла CD28-FITC, 100 тестів | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 7 | IM2724 | IOTest CD26-PE (2ml, ASR) ІОТест кон'юговане антитіло CD26-PE | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 8 | IM0529 | IOTest CD23-FITC IOTest CD23-FITC (моноклональні антитіла, 100 тестів) | 2 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 9 | A07751 | IOTest CD4-PE Кон’юговане антитіло IOTest CD4-PE (моноклональне антитіло, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 10 | B92472 | IOTest CD200-PC7 (50t.) Кон’юговане антитіло IOTest CD200-PC7 (моноклональні антитіла, 50 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 11 | IM3548 | IOTest CD45-PC7 Кон'юговане антитіло IOTest CD45-PC7 (моноклональне антитіло, 100 тестів) | 2 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 12 | A07784 | IOTest CD45-ECD Кон'юговане антитіло IOTest CD45-ECD (моноклональні антитіла, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 13 | B68124 | CD200-PE (1ml, ASR) CD200-PE (моноклональні антитіла, 1 мл) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 14 | A07748 | IOTest CD3-ECD Кон'юговане антитіло IOTest CD3-ECD (моноклональні антитіла, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 15 | A07754 | IOTest CD5-PC5 Кон"юговане антитіло IOTest CD5-PC5 (моноклональні антитіла, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 16 | A07766 | IOTest CD16-PE Кон"юговане антитіло IOTest CD16-PE (моноклональні антитіла, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 17 | A07768 | IOTest CD19-FITC Кон’юговане антитіло IOTest CD19-FITC (моноклональне антитіло, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 18 | IM2647 | IOTest CD33-PC5 Кон"юговане антитіло IOTest CD33-PC5 (моноклональні антитіла, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 19 | A07789 | IOTest CD56-PC5 Кон’юговане антитіло IOTest CD56-PC5 (моноклональне антитіло, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 20 | B49188 | IOTest CD57-FITC Кон'юговане антитіло IOTest CD57-FITC (моноклональне антитіло, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 21 | IM1612 | IOTest CD79b-PE Кон’юговане антитіло IOTest CD79b-PE (моноклональні антитіла, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 22 | B49221 | IOTest CD117-PC7 Кон'юговане антитіло IOTest CD117-PC7 (моноклональне антитіло, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 23 | A54191 | IOTest CD138-PC5 Кон’юговане антитіло IOTest CD138-PC5 (моноклональні антитіла, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 24 | A07771 | IOTest CD19-PC5 Кон'юговане антитіло IOTest CD19-PC5 (моноклональне антитіло, 100 тестів) | 2 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 25 | B49222 | IOTest CD103-FITC Кон’юговане антитіло IOTest CD103-FITC (моноклональне антитіло, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 26 | IM1760 | IOTest CD11c-PE Кон"юговане антитіло IOTest CD11c-PE (моноклональні антитіла, 100 тестів) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |
| 27 | B20025 | IOTest CD40-PC5.5, 0.5ml IOTest CD40-PC5.5 (моноклональні антитіла, 0.5мл) | 1 | шт | 56917 - Численні CD-клітинні маркери IVD (діагностика in vitro), антитіла |

\**у разі, якщо у даних медико-технічних вимогах йде 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 вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз (або еквівалент).*

Не допускаються будь-які відхилення від наведеного в Специфікації переліку товару, а також порушення його нумерації. Тендерні пропозиції подані на неповний перелік не будуть розглядатись та оцінюватись і будуть відхилені як такі, що не відповідають вимогам тендерній документації.

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі своїх тендерних пропозицій відкритих торгів в електронному (сканованому) вигляді наступні документи, які підтверджують відповідність тендерних пропозицій учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником:

- запропонований учасником товар повинен бути зареєстрований в Україні та/або дозволений для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до вимог Технічного регламенту затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753 або Технічного регламенту затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754. Ця вимога засвідчується гарантійним листом про надання під час поставки копій декларацій або копій документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно до вимог Технічного регламенту затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753 або Технічного регламенту затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754 (у разі, якщо запропонований товар не підлягає декларуванню або проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту, учасник повинен при постачанні надати лист-пояснення, у якому буде міститися обгрунтування щодо відсутності декларації відповідності або документів, що підтверджують можливість застосування товарів за результатами проходження процедури оцінки відповідності);

- на товар, що пропонується учасником, повинні бути надані інформаційні матеріали: каталоги, та/або буклети, та/або копії інструкцій по застосуванню, та/або копії технічних паспортів, та/або інший документ, тощо українською мовою.

- З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарaнтій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, яких вимагає замовник, учасник надає гарaнтійний лист виpобника або офіційно уповноваженого виробником представника (дилера, дистриб'ютора), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару в необхідній кількості, який є предметом закупівлі цих торгів, та пропонується учасником із зазначенням: повної назви учасника, повної назви Замовника, назви предмету закупівлі згідно оголошення, № оголошення про проведення процедури закупівлі, назви товару, кількості;

- технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність застосування заходів із захисту довкілля. (учасник повинен надати гарантійний лист);

- учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування запропонованих товарів та у разі необхідності з забезпеченням умов «холодового ланцюга» (відповідно до вимог які вказані в інструкції виробника запропонованого товару) (учасник повинен надати гарантійний лист).

**Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі.**

**Документами, що підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації є:**

* технічна специфікація, складена учасником згідно ***Таблиці 1*** та ***Таблиці 2.***

***Таблиця 2***

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| *№ п/п* | *Код НК 024:2023* | *Найменування товару* | *Од. виміру* | *Кількість* | *Виробник товару\** | *Країна походження товару\*\** |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

*\* Зазначається учасником найменування виробника із зазначенням організаційно-правової форми (товариство з обмеженою відповідальністю, приватне підприємство тощо).*

*\*\* Країною походження товару вважається країна, у якій товар був повністю вироблений або підданий достатній переробці відповідно до критеріїв, встановлених Митним кодексом України.*

***Обґрунтування:***

*Обґрунтування необхідності закупівлі даного виду товару - замовник здійснює закупівлю даного виду товару, оскільки вони за своїми якісними та технічними характеристиками найбільше відповідають потребам та вимогам замовника.*

*Обґрунтування необхідності посилання на конкретну торгову марку (виробника, тощо) – замовник здійснює закупівлю товару, із встановленням посилань на торгову назву конкретного виробника, оскільки таке посилання є необхідними для здійснення закупівлі товару, який за своїми якісними та медико-технічними характеристиками найбільше відповідатиме вимогам та потребам замовника. Тому для дотримання принципів Закону, а саме максимальної економії, ефективності та пропорційності замовником було прийнято рішення провести закупівлю даного товару.*