***Додаток 2***

**до тендерної документації**

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**на закупівлю по предмету**

 1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим в Технічному завданні, викладеному у даному додатку до тендерної документації (далі – ТД).

 Документальне підтвердження відповідності товару технічними, якісними та кількісними характеристиками має бути надане у складі тендерної пропозиції, у вигляді нижче вказаної заповненої таблиці.

 2. Товар має бути зареєстрований в Україні (надати декларацію про відповідність).

 3. При поставці товару повинні надаватися копії сертифікатів якості (надати гарантійний лист про те, що при поставці будуть надаватися сертифікати якості до кожного найменування товару).

 4. Товар повинен передаватись на склад Замовника в неушкодженій упаковці, яка забезпечує цілісність товару та збереження його якості під час транспортування. Упаковка не повинна бути пошкоджена, розкрита, не укомплектована чи недоукомплектована. На упаковці повинні бути визначені дата виробництва та термін придатності.

5. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, надати оригінали гарантійних листів виробників або їх офіційних представників (якщо їх повноваження поширюються на територію України), якими підтверджується те, що Учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб Замовника у відповідній до вимог цієї документації, кількості, якості та у встановлені терміни. Гарантійний лист виробника повинен містити посилання на повну назву учасника, номер оголошення , а також назву предмету закупівлі.

6. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.

7. Кожна партія товару має супроводжуватись документами, що підтверджують їх якість (сертифікат якості, посвідчення якості тощо) із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України.

 8. Дозування, форма випуску, концентрація Товару повинні відповідати специфікації заявленому переліку.

 9. Товар поставляється згідно заявки протягом 7 календарних днів з моменту отримання заявки від Замовника.

 10. На момент постачання товару залишок терміну зберігання продукції повинен бути не менше 80% загального терміну зберігання (надати гарантійний лист про те, що залишки терміну зберігання на момент поставки товару складатимуть не менше 80% до загального терміну зберігання)

 11. Неякісний товар підлягає обов’язковій заміні, але всі витрати пов’язані із заміною товару несе постачальник.

 12. Тендерна пропозиція, що не відповідає медико - технічним вимогам, викладеним у цьому пункті буде відхилена як така, що не відповідає вимогам Документації тендерної пропозиції

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№з/п** | **Найменування** | **Код згідно класифікатора НК 024:2023 "Класифікатор медичних виробів"** | **Технічні характеристики** | **Кількість** | **Одиниці виміру** | **Відповідність технічним характеристикам****так/ні** |
| 1 | Розчин ділюєнта (Erba Diluent Diff) 20л Ерба Лахема | 55855 - Підрахунок клітин крові ІВД, реагент | Реактив ділюенту для визначеннязагальногоаналізукрові на гематологічномуаналізаторі "ELITE 3", 20 л, СКЛАД: Хлорид Калію<1,5%; Буфери<1,0%; Консерванти<0,5%; Стабілізатори<0,5% | 20 | шт. |  |
| 2 | Розчин для очищення (Erba Cliner Diff) 1л Ерба Лахем | 63377- Засіб очищення приладу/аналізатора ІВД | Реактив клінера для визначеннязагальногоаналізукрові на гематологічномуаналізаторі "ELITE 3", 1 л, СКЛАД: Детергенти<1,0%; Буфери<1,0%; Консерванти<0,5%; стабілізатори<0,5% | 16 | пак |  |
| 3 | Лізуючий розчин 1л ERBA Lyse-Diff (Ерба-Лахема, Чехія) | 61165 - Реагент для лізису клітин крові ІВД | Реактив лізуючогорозчину для визначеннязагальногоаналізукрові на гематологічномуаналізаторі "ELITE 3", 1 л,СКЛАД: Cурфактант<3,5%; Буфери<1,0%; Консерванти<0,5%; Стабілізатори<0,5% | 16 | пак |  |
| 4 | Розчин для очищення ERBA Hypoclean CC (Ерба-Лахема, Чехія) | 63377- Засіб очищення приладу/аналізатора ІВД | Реактив концентрованого клінера для очищення гематологічного аналізатора "ELITE 3", 100 мл, СКЛАД: Детергенти <1,0%; Гіпохлорид натрію <12,0%; Гідрооксид натрію <3,5%; Консерванти <0,5%; Стабілізатори <0,5% | 5 | пак. |  |
| 5 | Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний Para 12 Extend: 3 x 2.5 мл (1 Низький, 1 Норма, 1 Високий) | 55866 — Гемоглобін В2 (HbВ2) IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал  | **Призначення :**Для оцінки точності та достовірності результатів, отриманих на гематологічних аналізаторах.**Об’єм фасування, мл**-3 x 2.5 мл**Температура зберігання,С**– 2-8**Наявність у паспорті атестованих значень:** для MicroCC 20+  **Загальний термін придатності, місяців**: 6**Гарантований термін придатності  після вскриття, днів**– 30**Кількість атестованих показників** -12 | 12 | шт. |  |

У випадку, якщо Учасник закупівлі запропонує еквівалент товару, він додатково повинен надати у складі пропозиції детальний опис товару, відомості про виробника та документальне підтвердження від виробника товару повної відповідності технічних характеристик запропонованого товару. Запропонований еквівалент повинен мати офіційне підтвердження еквівалентності: наприклад, висновок ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», або іншого Державного органу, акредитованого чи підпорядкованого Міністерству охорони здоров'я України.

Запропонований еквівалент повинен мати офіційне підтвердження виробника або офіційного представника виробника обладнання про сумісність ,запропонованого еквіваленту з обладнанням.