**Додаток 2  
до тендерної документації**

**ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ**

Запропонований учасником товар повинен відповідати усім наведеним у Додатку 2 до Тендерної документації технічним, якісним та кількісним вимогам Замовника. На підтвердження у складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати заповнену порівняльну таблицю із зазначенням фактичних властивостей запропонованого товару**.**

На підтвердження зазначених властивостей запропонованого товару Учасник у складі своєї тендерної пропозиції повинен надати відповідний документ або його копію мовою оригіналу (перелік зазначений у Технічних вимогах Замовника). Якщо документ викладений іноземною мовою, Учасник повинен надати автентичний переклад на українську мову, засвідчений уповноваженою особою Учасника.

З метою запобігання придбання Замовником фальсифікованої та/або контрабандної продукції учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати гарантійного листа від виробника або його офіційного представника/дистриб’ютора в Україні на ім’я Замовника із зазначенням номеру закупівлі, яким підтверджується можливість поставки учасником товару, який є предметом даної процедури закупівлі, у кількості, якості та в терміни, визначені цією Тендерною документацією (зазначено у Технічних вимогах Замовника для товарів, яких це стосується).

Учасник повинен гарантувати відповідність своєї тендерної пропозиції наступним вимогам Замовника:

1. На момент поставки залишковий термін придатності запропонованого товару становитиме не менше 80% від номінального.

2. Запропонований товар буде постачатись у оригінальній упаковці виробника та транспортуватись в упаковці, що забезпечить непошкодженість товару.

3. Товар буде постачатись окремими партіями згідно запитів Замовника не пізніше 5 календарних днів протягом 2024 року.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | | **Найменування товару** | | **Характеристика товару** | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
| 1 | | Середовище Ендо | | Рекомендується для виділення і диференціації грам негативних мікроорганізмів кишкової групи .для виділення і визначення коліформних і інших бактерій кишкової групи.  Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку;  Оригінальна заводська упаковка; Упаковка пластиковий контейнер по 500 г. Відповідність стандартам ISO.GMP, та українським стандартам якості:  Відповідає прописам іноземних та українських фармакопей  Маркування етикетки згідно вимог чинного законодавства та українською мовою.  Копія сертифікату аналізу.  Діюча реєстрація в Україні або відповідність технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro. Інструкція українською мовою. Термін придатності не менше 4 років. Перевірений тест культурами АТСС на ростові властивості. | кг | 1,0 |
| 2 | | Плазма кроляча РП 048 Індія | | Рекомендується для вивчення коагулазної реакції для діагностики стафілококків Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку;  Оригінальна заводська упаковка;  Пакування - по 5 фл, у 1 фл - 0,1г плазми;  Вміст:  Коагулазна плазма - 0.100г  Відповідність стандартам ISO.GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості.  Перевірений тест-культурами АТСС. Маркування етикетки згідно вимог чинного законодавства та державною мовою, зразок етикетки.  Копія сертифікату аналізу та якості з перекладом державною мовою.  Інструкція державною мовою.  Відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro або діюча державна реєстрація в Україні. | уп | 1,0 |
| 3 | | М043 основа агару Байрд Паркера | | Основа агару Байрд-Паркера після внесення спеціальних добавок рекомендується для виділення та підрахунку коагулазопозитивних стафілококів в харчових продуктах. Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку.  Упаковка-пластиковий контейнер по 500 оригінальна заводська упаковка не перефасований. Відповідність стандартам ISO.GMP та українським стандартам якості.  Відповідає прописам іноземних та українських фармакопей  Склад Гідролізат казеїна 10.00 М’ясний екстракт, 1,00 Гліцин 12.00. Натрія піруват 10.00 Літія хлорид 5.00 агар-агар 20.00  Маркування етикетки згідно вимог чинного законодавства та українською мовою.  Сертифікати аналізу та якості (оригінал та переклад) Діюча реєстрація в Україні або відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro Інструкція українською мовою: Термін придатності -не менше 80% від терміну придатності:  Перевірений тест-культурами АТСС на ростові властивості. | Кг | 2,0 |
| 4 | Бульйон Сабуро з глюкозою | | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку;  Оригінальна заводська упаковка; Упаковка пластиковий контейнер по 500 г. Відповідність стандартам ISO.GMP, та українським стандартам якості:  Відповідає прописам іноземних та українських фармакопей  Маркування етикетки згідно вимог чинного законодавства та українською мовою.  Копія сертифікату аналізу.  Діюча реєстрація в Україні або відповідність технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro. Інструкція українською мовою. Термін придатності не менше 4 років. Перевірений тест культурами АТСС на ростові властивості | | Кг | 1,0 |
| 5 | Середовище Сабуро (агар) | | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку;  Оригінальна заводська упаковка; Упаковка пластиковий контейнер по 500 г. Відповідність стандартам І80.6МР.,та українським стандартам якості:  Відповідає прописам іноземних та українських фармакопей  Маркування етикетки згідно вимог чинного законодавства та українською мовою.  Копія сертифікату аналізу.  Діюча реєстрація в Україні або відповідність технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro. Інструкція українською мовою. Термін придатності не менше 4 років. Перевірений тест культурами АТСС на ростові властивості | | Кг | 1,0 |
| 6 | Метиленовий голубий | | Порошок темно- зеленого кольору, кристалічний Вміст метиленового блакитного не менше 80% нерозчинна речовина 0,6%.Вміст води не більше 20 .Маркування етикетки згідно чинного законодавства та українською мовою. Копія сертифікат аналізу.  Термін придатності не менше 2 роки. | | кг | 0,100 |

Учасник має право запропонувати еквівалент предмету закупівлі. У такому випадку він повинен документально довести еквівалентність запропонованого товару. Аналоги не пропонувати.