**Додаток 1**

Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі **Пробірки (код ДК 021:2015 33190000-8 Медичне обладнання та вироби медичного призначення)**

1. **МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ (Специфікація):**

(код ДК 021:2015 33192500-7 пробірки, коди НК 024:2019 58970 Пробірка центрифужна ІВД, стерильна; 43761 Пробірка центрифужна, нестерильна, IVD)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №  з/п | Найменування товару або еквівалент | Технічні характеристики | Одиниця  виміру | Кількість |
| 1 | Пробірка 15 мл з кришкою  стерильна | 1. Пробірка для центрифуги з гвинтовою кришкою  2. Матеріал: пластик  3. Тип Follkon  4. Конічне дно  5. Стерильна, апірогенна, без наповнювача  6. Об’єм 15 мл  7. Градуйована, прозора.  8. Фасування: по 25 або 50 шт. у пакеті  9. Заводська упаковка та етикетка. Перший контроль відкриття. | Шт. | 1200 |
| 2 | Пробірка Епендорф 0,5 мл | 1. Пробірка з кришкою для мікроцентрифуги  2. Матеріал: Поліпропілен  3. Нестерильна  4. Об’єм 0,5 мл  5. Прозора  6. Фасування: по 500 шт. або 1000 шт. у пакеті. | Шт. | 2000 |

1. **Загальні вимоги до Товару**

2.1.Технічні та якісні характеристики запропонованого товару **повинні відповідати**  показникам, які наведені у таблиці п. 1 даного додатку (Специфікація).

2.2**.** Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним вимогам/стандартам та медико-технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку; документи на товар повинні підтверджувати можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту (відповідно до постанови КМУ від 02.10.2013 №754 та /або №753). На підтвердження даної вимоги **Учасник повинен надати** для кожного найменування запропонованого товару *(документи,**виходячи зі змісту яких, Замовник зможе перевірити відповідність запропонованого товару медико-технічним вимогам)* **оригінали або завірені копії наступних документів:**

**- декларація про відповідність з додатком (за наявності додатку)** *чинні на дату подання пропозиції***;**

**- паспорт (сертифікат) якості виробника та/або технічний паспорт виробника та/або сертифікат аналізу.**

2.3. Поставка товару – у строк не пізніше 5 (п’яти) робочих днів з моменту отримання письмової заявки (факсом/електронною поштою/кур’єром) Замовника, до 15.12.2022 року, у робочі дні тижня, окремими партіями, за рахунок Постачальника за адресом: вул. Дивногорська 5, м. Запоріжжя, Запорізька область, 69018, Україна, кабінет завідувача клініко-діагностичної лабораторії (**надати гарантійний лист).**

2.4. Упаковка та термін придатності: поставка товару повинна здійснюватися в оригінальній та неушкодженій упаковці, яка забезпечує цілісність товару під час транспортування та зберігання, з необхідними реквізитами виробника. Термін придатностітовару на момент його приймання на складі Замовника повинен складати на менше 75 % від загального терміну придатності встановленого виробником **(надати гарантійний лист).**

2.5. Під час поставки кожна партія товару повинна супроводжуватися завіреними копіями документів, що підтверджують їх якість (декларація/посвідчення/паспорт/сертифікат якості виробника, інструкція про застосування), оформлені відповідно чинного законодавства України. Якість товару повинна відповідати медико-технічним вимогам Замовника **(надати гарантійний лист).**

2.6. Всі 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 вживаються у даному додатку у значенні «…**або еквівалент**».

В разі, якщо учасник пропонує еквівалент товару – **він повинен надати інформацію щодо порівняння технічних та якісних характеристик запропонованого товару з вимогами замовника** та оригінали або належним чином засвідченні копії документів, які підтверджують еквівалентність запропонованого товару.

***Якщо будь-який із документів не може бути наданий з причин втрати чинності або зміні форми, назви тощо, учасник подає інший рівнозначний документ або письмове пояснення.***

***У випадку, якщо вищезазначені документи не будуть додані до Вашої пропозиції (або пояснення у довільній формі про відсутність необхідних документів з поважних причин) пропозиція буде вважатися такою, що не відповідає умовам, визначеним в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі та вимогам до предмета закупівлі та буде відхилена.***