*Додаток №2*

*до тендерної документації*

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

**Лабораторні реактиви**

**Код ДК 021:2015 – 33690000-3 - Лікарські засоби різні**

(33696500-0 Лабораторні реактиви)

**Технічна специфікація**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **НК 024:2023** | **Найменування** | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
| 1 | 51600 Множинні види Shigella, антигени ізоляту культури IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації | Тест-реагент Anti-Shigella flexneri тип 1 до 6 і група 3,4(y), 6, 7,8(x)), 1мл | фл | 2 |
| 2 | 51513 - Множинні види Salmonella, антигени ізоляту культури IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації | Тест-реагент Anti-Salmonella I (А - Е) 1мл | фл | 2 |
| 3 | 51600 Множинні види Shigella, антигени ізоляту культури IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації | Тест-реагент Anti-Shigella sonnei S- and F-форма (фаза I та II) 1ml | фл | 2 |
| 4 | 42723 Диски для тестування на чутливість з цефокситином, IVD (діагностика in vitro ) | Cephoxitin (30 mcg) Цефоксітін (30 мкг) | фл | 15 |
| 5 | 45352 Диски/стрипи для тестування на чутливість мікроорганізмів до множинних антибіотиків IVD (діагностика in vitro), набір | Диски з фурамагом 300 ОД 50шт | фл | 10 |
| 6 | 36085 Оптохін/етилгідрокупреїн диференціювальний диск IVD (діагностика in vitro ) | Optochin Оптохін 5мкг (50 дисків/фл) | фл | 1 |
| 7 | 43680 Бацитрацин, диференціювальний диск, IVD (діагностика in vitro ) | Bacitracin Бацитрацин 0,04 (50 дисків/фл) | фл | 1 |

**Медико-технічні вимоги до лабораторних реактивів**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Назва** | **Медико-технічні вимоги** | **Відповідність (так/ні)** |
| 1 | Тест-реагент Anti-Shigella flexneri тип 1 до 6 і група 3,4(y), 6, 7,8(x)), 1мл | Тест-реагенти призначені для серологічної детекції та визначення серовара штамів Shigella, містять антитіла S. flexneri тип 1—6 и группа 3,4 (y); 6 и 7,8 (x). Абсорбовані сироватки, отримані від імунізованих кроликів, суміш абсорбованних сироваток імунізованих кроликів і моноклональних антитіл або містять тільки моноклональні антитіла.; Ліофілізат; Без ознак зростання бактерій або грибів, осаду і інших сторонніх домішок; Стабільність: -сухий реагент після розведення - не менше 18 місяців, Упаковка - по 1 фл\1 мл, піпетка в комплекті; |  |
| 2 | Тест-реагент Anti-Salmonella I (А - Е) 1мл | Використовується для індетифікації групоспецифічних О-антигенів. Антигени, що ідентифікуються Anti-Salmonella I (А - Е) Являє собою гомогенну, опалесціюючу рідину, колір в межах від білуватого до жовтого. Не має ознак зростання бактерій або грибів, осаду і інших сторонніх домішок; Упаковка - по 1 фл\1 мл, піпетка в комплекті; |  |
| 3 | Тест-реагент Anti-Shigella sonnei S- and F-форма (фаза I та II) 1ml | Тест-реагенти призначені для серологічної детекції та визначення серовара штамів Shigella, містять антитіла Аnti-shigella sonnei s-форма і F-форма (фаза І і ІІ). Абсорбовані сироватки, отримані від імунізованих кроликів, суміш абсорбованних сироваток імунізованих кроликів і моноклональних антитіл або містять тільки моноклональні антитіла.; Ліофілізат; Без ознак зростання бактерій або грибів, осаду і інших сторонніх домішок; Стабільність: -сухий реагент після розведення - не менше 18 місяців, Упаковка - по 1 фл\1 мл, піпетка в комплекті; |  |
| 4 | Cephoxitin (30 mcg) Цефоксітін (30 мкг) | Представляють собою диски з фільтрувального паперу, просочені антибіотиком певної концентрації. Упаковка - 1 фл/100шт; Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості Перевірений тест-культурами АТСС. |  |
| 5 | Диски з фурамагом 300 ОД 50шт | Представляють собою диски з фільтрувального паперу, просочені антибіотиком певної концентрації. Упаковка - 1 фл/100шт; Відповідність стандартам ISO та українським стандартам якості. |  |
| 6 | Optochin Оптохін 5мкг (50 дисків/фл) | Представляють собою диски з фільтрувального паперу, просочені оптохіном 5 мкг. Упаковка - 1 фл/50шт; Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості Перевірений тест-культурами АТСС. |  |
| 7 | Bacitracin Бацитрацин 0,04 (50 дисків/фл) | Представляють собою диски з фільтрувального паперу, просочені бацитрацином 0,04 ОД. Упаковка - 1 фл/50шт; Відповідність стандартам ISO, GMP або WHO GMP, та українським стандартам якості Перевірений тест-культурами АТСС. |  |

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ**

Запропоновані учасником товари повинні відповідати наступним вимогам:

1. Товар, що постачається повинен мати необхідні копії сертифікатів якості, декларацію відповідності або інший подібний документ, що підтверджує відповідність товару вимогам, встановленим до нього загальнообов’язковими на території України нормами і правилами, повинен бути оформлений відповідно до вимог законодавства України.

2. Товар, що поставляється повинен відповідати медико – технічним вимогам, вказаним в даній документації.

3.Спроможність учасника поставити запропонований товар повинна підтверджуватись оригіналом листа від виробника або офіційного представника виробника, яким підтверджується можливість поставки учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі. (надати оригінал такого листа).

4. Місце поставки: 38100, Полтавська область, Полтавський район, місто Зіньків, вулиця Петровського Івана, будинок 21.

5.Транспортування товару проводиться силами та засобами Постачальника на склад Замовника за адресою: 38100, Полтавська область, Полтавський район, місто Зіньків, вулиця Петровського Івана, будинок 21 (надати гарантійний лист).

***Посилання в тендерній документації на конкретні торгівельну марку чи фірму, патент, або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника читати як «або еквівалент».***

*\*Прим: Якщо у пропозиції буде запропонований аналог чи еквівалент, вона може бути відхилена Замовником, як така, що не відповідає умовам закупівлі.*

***Тендерні пропозиції повинні бути подані стосовно повного обсягу предмета закупівлі. Тендерні пропозиції подані на неповний перелік не будуть розглядатись та оцінюватись і будуть відхилені як такі, що не відповідають вимогам тендерній документації.***