**ДОДАТОК 2**

*до тендерної документації*

**Інформація**

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

**на закупівлю: «Послуги з проведення бактеріологічних та вірусологічних дослід-жень» за кодом ДК 021:2015– 85110000-3: Послуги лікувальних закладів та супутні послуги.**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування послуг** | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
| 1 | Визначення в біологічному матеріалі збудників інфекційних захворювань (без ідентифікації) | дослідження | 1700 |
| 2 | Ідентифікація мікроорганізмів роду Meningococcus | дослідження | 30 |
| 3 | Ідентифікація мікроорганізмів роду Corynebacterium | дослідження  | 200 |
| 4 | Ідентифікація мікроорганізмів роду Bordetella | дослідження | 20 |
| 5 | Ідентифікація мікроорганізмів родини Enterobacteriaceae | дослідження | 800 |
| 6 | Ідентифікація мікроорганізмів роду Staphylococcus | дослідження | 200 |
| 7 | Ідентифікація мікроорганізмів роду Streptococcus | дослідження | 50 |
| 8 | Ідентифікація мікроорганізмів родини Pseudomonadaceae | дослідження | 50 |
| 9 | Ідентифікація мікроорганізмів роду Clostridium difficiele | дослідження | 50 |
| 10 | Дослідження крові на стерильність | дослідження | 50 |
| 11 | Дослідження крові на гемокультуру | дослідження | 50 |
| 12 | Визначення чутливості культур мікроорганізмів до антибіотиків (12 дисків) | дослідження | 1000 |
| 13 | Ідентифікація грибів роду Candida | дослідження | 30 |
| 14 | Ідентифікація мікроорганізмів роду Campylobacter, Yersinia, Vibrio | дослідження | 30 |
| 15 | Бактеріологічний контроль стерильності виробів медичного призначення, інструментарію після стеріалізації | дослідження | 100 |
| 16 | Виявлення бактеріального забруднення середовища життєдіяльності людини методом змивів на патогенну та умовно патогенну міклофлору | дослідження | 100 |
| 17 | Контроль роботи парових, сухоповітряних та газових стерилізаторів з використанням біологічних індикаторів | дослідження | 5 |
| 18 | Виявлення у питній воді індексу Е.соlі, P.aeruginosa (синьо гнійної палички)  | дослідження | 2 |
| 19 | Виявлення у питній воді загальне мікробне число | дослідження | 2 |
| 20 | Виявлення у питній воді загальні колі-форми бактерій | дослідження | 2 |
| 21 | Виявлення у питній воді патогенна мікрофлора | дослідження | 2 |
| 22 | Визначення антитіл класу IgG до токсоплазмозу | дослідження | 100 |
| 23 | Визначення антитіл класу IgG до вірусу краснухи (Rubella IgG) | дослідження | 400 |
| 24 | Визначення імуноглобулінів класу IgG до цитомегаловірусу | дослідження | 100 |
| 25 | Визначення антитіл класу IgG до вірусу простого герпесу 1 та 2 типів | дослідження | 100 |
| 26 | Визначення антитіл класу IgG до Chlamydia trachomatis | дослідження | 100 |
| 27 | Визначення тіреотропного гормону (ТТГ) | дослідження | 50 |
| 28 | Визначення тіроксину (Т4 вільний) | дослідження | 50 |
| 29 | Визначення антитіл класу IgM до вірусу кору | дослідження | 50 |
| 30 | Визначення сумарних антитіл M,G до вірусу гепатиту С  | дослідження | 30 |
| 31 | Визначення РНК вірусу грипу А та В (Грип (А,В) | дослідження | 10 |

Обсяг послуг визначається відповідно до потреб Замовника.

Строк надання послуг – протягом 2024 року.

Місце надання послуг: м.Чорноморськ, вул.Віталія Шума, 4.

**Вимоги до медичного лабораторного дослідження:**

1) Вимоги до забору, транспортування та виконання лабораторного дослідження:

* Дослідження мають виконуватись на спеціалізованому медичному лабораторному обладнанні, що має сертифікацію в Україні, у спеціалізованому медичному чи лабораторному закладі.*(Надати гарантійний лист у складі пропозиції).*
* В лабораторії має бути впроваджена методика Eucast.
* З метою дотримання критеріїв точності та достовірності не допускається тривале зберігання біоматеріалу пацієнта для запобігання втрати його діагностичної інформативності.
* Учасник має надавати Замовнику сертифіковані транспортні середовища для відбору матеріалу.
* Відбір біоматеріалу проводиться власними силами Замовника та на території Замовника.

2) Вимоги щодо термінів виконання лабораторних послуг:

* Термін отримання результатів досліджень не може перевищувати 24 години з моменту закінчення досліджень.
* Доставка біоматеріалу відбувається щоденно, за виключенням вихідних та святкових днів.
* Учасник повинен негайно інформувати Замовника у випадках: невідповідності зразків біоматеріалу стандартам, неможливості виконати дослідження з будь-яких інших причин, неможливості надати результат.
* Лабораторні послуги вважаються наданими у разі видачі результатів дослідження Замовнику.

3) Вимоги до захисту інформації: результат дослідження, персональні дані пацієнта та інша конфіденційна інформація не підлягають розголошенню та передачі іншим особам, окрім самого пацієнта, лікувального закладу, в який звернувся пацієнт та лабораторії.

4) Під час виконання договору про закупівлю учасник зобов’язується дотримуватись передбачених чинним законодавством вимог щодо застосування заходів із захисту довкілля.

**Медико-технічні завдання до предмету закупівлі:**

1. Лабораторія має **проводити повірку засобів випробувальної техніки,** атестацію випробувального обладнання. (*Надати гарантійний лист у складі пропозиції*)
2. Реактиви, реагенти та тест-системи, які застосовуються при проведенні досліджень та підлягають державній реєстрації в Україні, **повинні мати свідоцтво про державну реєстрацію**, що надає право для їх реалізації та використання в Україні;
3. Результати досліджень Учасник має надавати у паперовому вигляді на бланках відповідної форми, які затверджені чинним законодавством України.
4. Транспортування біоматеріалу від пункту забору до місця проведення досліджень здійснюється Замовником самостійно. Всі витрати на транспортування від пункту прийому біоматеріалу до місця проведення досліджень Замовник бере на себе.

Уповноважена особа Учасника \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Ініціали, прізвище

 підпис МП

*Примітка:*

*у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз "або еквівалент".*

 *Якщо учасник пропонує інший товар (роботу чи послугу) (аналог або еквівалент) ніж передбачений цією документацією, учасник повинен надати у складі Тендерної пропозиції порівняльну характеристику запропонованого ним товару (роботи чи послуги), що визначена в технічному завданні з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника, у вигляді таблиці та належним чином засвідчені копії документів, які підтверджують еквівалентність запропонованого товару (роботи чи послуги), зазначеному(ній) у цій документації.*

 У разі, якщо послуга не відповідає технічним вимогам Замовника або Учасник не взмозі виконати умови надання послуг, пропозиція відхиляється.