**Додаток1**

**до тендерної документації**

**ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ**

**на предмет закупівлі: ФОТОХІМІКАТІВ  (ЖИВИЛЬНІ СЕРЕДОВИЩА)** - код національного класифікатора України ДК 021:2015 “Єдиний закупівельний словник” – **24930000-2 - ФОТОХІМІКАТІВ  (ЖИВИЛЬНІ СЕРЕДОВИЩА)**

1. Товар повинен відповідати наступним технічним вимогам:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **назва** | | **Од. вим.** | **Кількість** | **орієнтовна ціна** | **орієнтовна сума** | **Тех Завдання** |
| 1 | Основа агару для Clostridium perfringens | шт | | 1 | 5898,0 | 5898,0 | Для попередньої ідентифікації та підрахунку Clostridiumperfringens в харчових продуктах.  Упаковка – пластиковий контейнер по 500г;  Оригінальна заводська упаковка;  Відповідність стандартам ISO, GMP, та українським стандартам якості;  Відповідає прописам іноземних та українських фармакопей  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 invitro ;  Інструкція українською мовою;  Термін придатності – не менше 3 років;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості |
| 2 | Добавка з циклосерином T.S.C.(200 мг\фл) | флак. | | 5 | 468,0 | 2340,0 | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку.  Упаковка по 5 фл.  Містить 200 мг циклосерину у флаконі.  Відповідність стандартам ISO, GMP та українським стандартам якості.  Відповідність прописам іноземних та українських фармакопей.  Маркування етикетки згідно вимог чинного законодавства та українською мовою.  Діюча реєстрація в Україні або відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики invitro.  Інструкція українською мовою.  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості. |
| 3 | Ксилозо-лізіновий дезоксіхолатний агар (КЛД-агар) | шт | | 1 | 4536,0 | 4536,0 | Cелективний агар, рекомендують для виділення і підрахунку Salmonellatyphiі інших сальмонел.  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 invitro;  Інструкція українською мовою;  Термін придатності – не менше 4 років;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості; |
| 4 | Агар Сабуро з глюкозою і хлорамфеніколом | шт | | 2 | 5298,0 | 10596,00 | Рекомендують для селективного культивуваннядріжджових і цвілевихгрибів.  Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку;  Оригінальназаводська упаковка;  Упаковка - пластиковий контейнер по 500 г;  Відповідність стандартам ISO, CE, GMP, таукраїнським стандартам якості;  Відповідаєпрописаміноземних та українських фармакопей  Маркуванняетикеткизгідновимог чинного законодавства та українськоюмовою;  Копіясертифікатуаналізу.  Діючареєстрація в Україні;  Інструкціяукраїнськоюмовою;  Термінпридатності – не менше 4 років;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості; |
| 5 | Кінська сироватка, 100 мл | флак. | | 2 | 6462,00 | 12924,00 | Рекомендується для виділення та культивуваннямікоплазм, трихомонад абострептококів.  Розчинбурштриновогокольору.  Оригінальназаводська упаковка;  Упаковка по 1 фл (1 фл – 100мл).  Відповідність стандартам ISO, GMP, та українським стандартам якості;  Відповідаєпрописаміноземних та українських фармакопей  Маркуванняетикеткизгідновимог чинного законодавства та українськоюмовою;  Копіясертифікатуаналізу.  Діючареєстрація в УкраїніабовідповідністьТехнічному регламенту щодомедичнихвиробів для діагностикиinvitro;  Інструкціяукраїнськоюмовою;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості; |
| 6 | Основа агару Престона | шт | | 1 | 3756,0 | 3756,0 | Використовується для селективного виділеннятермотолерантнихкампілобактерів;  Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку;  Оригінальназаводська упаковка;  Упаковка по 500 г;  Відповідність стандартам ISO, GMP, та українським стандартам якості;  Відповідаєпрописаміноземних та українських фармакопей  Маркуванняетикеткизгідновимог чинного законодавства та українськоюмовою;  Копіясертифікатуаналізу та якості з перекладом;  Діючареєстрація в УкраїніабовідповідністьТехнічному регламенту щодомедичнихвиробів для діагностикиinvitro;  Інструкціяукраїнськоюмовою;  Термінпридатності – не менше 4 років;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості; |
| 7 | Селективна добавка для кампілобактерів IV, модифікована (Престон) | флак. | | 5 | 474,0 | 2370,0 | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку;  По 15,29 мг сумішіантибіотиків у флаконі.  Упаковка - по 5 фл;  Оригінальна заводська упаковка;  Відповідність стандартам ISO, GMP, та українським стандартам якості;  Відповідаєприписаміноземних та українських фармакопей  Маркуванняетикеткизгідновимог чинного законодавства та українськоюмовою;  Сертифікатианалізу та якості (оригінал та переклад);  Діючареєстрація в УкраїніабовідповідністьТехнічному регламенту щодомедичнихвиробів для діагностикиinvitro ;  Інструкціяукраїнськоюмовою;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості; |
| 8 | Емульсія яєчного жовтка 100 мл/фл | флак. | | 2 | 1362,0 | 2724,0 | Жовтувато-молочного кольору емульсія, злегка клейка, має розчинний осад і характерний запах.  Оригінальна заводська упаковка;  Упаковка по 5 фл (1 фл – 100мл).  Містить:  Яєчний жовток 30,0 мл  Стерильний фізіологічний  розчин 70,0 мл  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 invitro;  Інструкція українською мовою;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості; |
| 9 | Сольовий агар з манітом | шт | | 2 | 3174,0 | 6348,0 | Середовище використовується в якості селективного для виділення клінічно важливих культур стафілококків.  Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку.  Паковання по 500 г.  Відповідність стандартам ISO та GMP.  Відповідність прописам іноземних та українських фармакопей.  Маркування етикетки українською мовою згідно вимог чинного законодавства.  Діюча реєстрація в Україні або відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики invitro .  Інструкція українською мовою.  Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення.  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості. |
| 10 | Сольовий бульйон з манітом, 500 г | шт | | 1 | 4230,0 | 4230,0 | Середовище використовується в якості селективного для виділення клінічно важливих культур стафілококків.  Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку.  Паковання по 500 г.  Відповідність стандартам ISO та GMP.  Відповідність прописам іноземних та українських фармакопей.  Маркування етикетки українською мовою згідно вимог чинного законодавства.  Діюча реєстрація в Україні або відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики invitro .  Інструкція українською мовою.  Термін придатності – не менше 4 років з дати виготовлення.  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості. |
| 11 | Селективна добавка для лістерій (PALCAM) | флак. | | 25 | 468,0 | 11700,0 | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку;  Оригінальна заводська упаковка;  Упаковка - по 5 фл;  Містить 18,45мг суміші антибіотиків у флаконі:  Поліміксину В сульфат 50000 ОД  Цефтазидім 10,0 мг  Акрифлавін гідро хлорид 2,5 мг  Відповідність стандартам ISO, GMP, та українським стандартам якості;  Відповідає прописам іноземних та українських фармакопей  Маркування етикетки згідно вимог чинного законодавства та українською мовою, зразок етикетки;;  Копія сертифікату аналізу.  Діюча реєстрація в Україні або відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики invitro;  Інструкція українською мовою;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості; |
| 12 | Основа бульйону Фрейзера | шт | | 4 | 5970,00 | 23880,00 | Рекомендується комітетом ISO для первинного і повторного збагачення, виділення і підрахунку Listeriamonocytogenesв харчових продуктах і кормах для тварин.  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 invitro;  Інструкція українською мовою;  Термін придатності – не менше 4 років;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростові властивості |
| 13 | Добавка Фрейзера | флак | | 30 | 240,00 | 7200,00 | Рекомендується міжнародним комітетом ISO для селективного виділення і підрахунку Listeriamonocytogenes з харчових продуктів, кормів для тварин і іншого матеріалу.  Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку зеленого кольору.  Паковання - по 10 фл.  1 фл./250 мг цитрата заліза.  Відповідність стандартам ISO, GMP та українським стандартам якості.  Відповідність прописам іноземних та українських фармакопей.  Маркування етикетки згідно вимог чинного законодавства та українською мовою (учасник повинен надати зразок етикетки).  Діюча реєстрація в Україні або відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики invitro.  Інструкція українською мовою.  Перевірений тест-культурами АТСС на ростові властивості. |
| 14 | Селективна добавка для виділення лістерій, модифікована | | флак. | 25 | 531,00 | 13275,00 | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку;  Оригінальна заводська упаковка;  Упаковка - по 5 фл;  Містить 23,5мг суміші антибіотиків у флаконі:  Амфотерицин В 5,0 мг  Колістину сульфат 10,0 мг  Акрифлавін гідрохлорид 2,5 мг  Цефотетан 1,0 мг  Фосфоміцин 5,0 мг  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 invitro;  Інструкція українською мовою;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості; |
| 15 | Агар для ідентифікації лістерій (PALCAM) | | шт | 3 | 7656,0 | 22968,0 | Використовують для селективного виділення та ідентифікації видів Listeria.  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 та якості з перекладом;  Діюча реєстрація в Україні або відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики invitro;  Інструкція українською мовою;  Термін придатності – не менше 4 років;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростові властивості; |
| 16 | Основа Оксфордського середовища для лістерій | | шт | 3 | 7518,0 | 22554,0 | Рекомендують для селективного виділення видів Listeria з патологічного матеріалу.  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 invitro;  Інструкція українською мовою;  Термін придатності – не менше 4 років;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості; |
| 17 | Поживний агар для визначення мікробного числа на чашках | | шт | 1 | 4920,0 | 4920,0 | Рекомендують для підрахунку на чашках мікроорганізмів в молоці і молочних продуктах, воді і стоках.  Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку;  Упаковка – пластиковий контейнер по 500 г;  Оригінальна заводська упаковка;  Відповідність стандартам ISO, GMP, та українським стандартам якості;  Відповідає прописам іноземних та українських фармакопей  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 invitro ;  Інструкція українською мовою;  Термін придатності – не менше 4 років;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості |
| 18 | Селективна добавка Фрейзера | | флак. | 30 | 480,0 | 14400,0 | Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку червонувато-коричневого кольору;  Оригінальна заводська упаковка;  Упаковка - по 5 фл;  Містить 22,5мг суміші антибіотиків у флаконі:  Акрифлавін гідрохлорид - 12,500мг  Налідиксова кислота - 10,0 мг  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 invitro;  Інструкція українською мовою;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості;  Інструкція українською мовою;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростові властивості; |
| 19 | Диференціальний агар з діамантовим зеленим модифікований | | шт | 1 | 3690,0 | 3690,0 | Використовують для селективного виділення сальмонел (крім Salmonellatyphi) з фекалій та інших матеріалів; рекомендується також для дослідження харчових продуктів, в т.ч. молочних.  Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку;  Пакування –пластиковий контейнер по 500 г;  Оригінальназаводська упаковка з контролем відкриття;  Відповідність стандартам ISO, GMP, та українським стандартам якості;  Відповідаєпрописаміноземних та українських фармакопей  Маркуванняетикеткизгідновимог чинного законодавства та українськоюмовою, зразокетикетки.;  Копіясертифікатуаналізу та якості з перекладом в складітендерноїпропозиції;  Діючареєстрація в УкраїніабовідповідністьТехнічному регламенту щодомедичнихвиробів для діагностикиinvitro;  Інструкціяукраїнськоюмовою при поставці товару;  Термінпридатності – не менше 4 років;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростовівластивості; |
| 20 | Селенітовий бульйон 500г | | шт | 1 | 3400,0 | 3400,0 | Рекомендується як середовище збагачення для виділення сальмонелл з патологічного матеріалу, харчових продуктів при санітарно-мікробіологічних дослідженнях  Сухий препарат у вигляді гомогенного сипучого порошку;  Оригінальна заводська упаковка;  Виробник: Індія або еквівалент;  Упаковка – 500 г, подвійна, пластикові контейнери;  Відповідність стандартам ISO, GMP та українським стандартам якості;  Відповідає прописам іноземних та українських фармакопей  Маркування етикетки згідно вимог чинного законодавства та українською мовою;  Сертифікати аналізу та/або якості (оригінал або завірена копія та переклад);  Діюча реєстрація в Україні або відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro;  Інструкція українською мовою;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростові властивості; |
| 21 | Забуферена пептонна вода 500г | | шт | 2 | 1974,0 | 3948,0 | Забуферена пептонна вода служить середовищем первинного збагачення, яке використовують для підвищення висіваємості пошкоджених сальмонел з харчових продуктів (перед селективним збагаченням і виділенням). Рекомендована міжнародним комітетом (ISO 6579: 1993).  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 |
| 22 | Емульсія яєчного жовтка с телуритом 100 мл/фл | | флак. | 1 | 1360,0 | 1360,0 | Жовтувато-молочного кольору емульсія, злегка клейка, має розчинний осад і характерний запах.  Оригінальна заводська упаковка;  Упаковка по 5 фл (1 фл – 100мл).  Містить:  Яєчний жовток  Телурит калію 30,0 мл  Стерильний фізіологічний  розчин 70,0 мл  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 invitro;  Інструкція українською мовою;  Перевірений тест-культурами АТСС на ростові властивості |
|  |  | |  |  |  | **189017,0** |  |

2. Вартість предмету закупівлі повинна включати у себе вартість доставки на склад Замовника за адресою 58004, Україна, Чернівецька область, м. Чернівці, вул.Сторожинецька, 113.

3. Якщо товар потребує державної реєстрації, надати копії відповідних документів. Товар повинен мати залишковий термін зберігання не менше 80%. Надати гарантійний лист.

4. Товар має надходити до місця поставки з супровідними документами, які свідчать про його походження та якість. Надати гарантійний лист.

*Посилання в документації конкурсних торгів на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника розцінювати як можливість надання еквіваленту.*