**ДОДАТОК 1**

*до  оголошення про проведення спрощеної закупівлі*

**МЕДИКО – ТЕХНІЧНІ (ЯКІСНІ) ВИМОГИ**

***Предмет закупівлі:*Ділюєнт Diatro DiI–DIFF (20л)., Лізуючий реагент Diatro Lyse–DIFF(1 л)., Ферментативний очищуючий розчин Diatro Clenz ( 5 л)., Промивний розчин Diatro Hypoclean (1 л)., Контрольний гематологічний Diatro 3 норма 3,0**

**за кодом ДК 021:2015 - 33690000-3 - Лікарські засоби різні.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | | **Медико - технічні характеристики** | **Одиниця виміру** | **Кількість** | | | **Відповідність** |
| 1 | | **ДілюєнтDiatroDiI–DIFF.**Ділюент (розчинник) являє собою буферний, стабілізований і мікрофільтрований електролітний розчин для автоматичного розведення зразків крові людини, якісного і кількісного визначення еритроцитів (RBC), лейкоцитів (WBC) і субпопуляцій лейкоцитів, тромбоцитів (PLT) і вимірювання концентрації гемоглобіну (HGB) на гематологічних аналізаторах Abacus 380(закрита система). Склад повинен відповідати: хлорид натрію < 1,5%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%.  Фасування: 20л.  Загальний термін придатності - не менше 36 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів. | штук | 8 | | |  |
| 2 | | **Лізуючий реагент DiatroLyse–DIFF.** Лізуючий реагент являє собою стабілізований і мікрофільтрованийлізуючий реагент для стромолізу еритроцитів (RBC), кількісного визначення лейкоцитів (WBC), 3-складової диференціації лейкоцитів (LYM, MID, GRAN) і визначення концентрації гемоглобіну (HGB) в зразках крові людини на гематологічних аналізаторах Abacus 380(закрита система). Склад повинен відповідати: ПАР < 3,5%, буфери < 1%, консерванти < 0,5%, стабілізатори < 0,5%.  Фасування: 1 л.  Загальний термін придатності - не менше 48 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів. | штук | 4 | | |  |
| 3 | | **Ферментативний очищуючий розчин DiatroClenz ( 5 л).** Ферментний очисний реагент являє собою стабілізований і мікрофільтрований протеолітичний ферментний розчин для регулярного автоматизованого очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїновихвідкладень на гематологічних аналізаторах Abacus 380(закрита система). Склад повинен відповідати: хлорид натрію < 1%, протеолітичні ферменти < 1%, стабілізатори < 2%.  Фасування: 5 л.  Загальний термін придатності - не менше 24 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів. | штук | 1 | | |  |
| 4 | | **Промивний розчинDiatroHypoclean(1 л).**  Гіпохлоритний очисний реагент являє собою стабілізований і мікрофільтрований концентрований гіпохлоритний розчин для інтенсивного окисного очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїновихвідкладень на гематологічних аналізаторах DiatronAbacus 380(закрита система). Склад повинен відповідати: детергенти < 1%, гіпохлорит натрію < 1%, гідроксид натрію < 1%, стабілізатори < 0,4%.  Фасування: 1 л.  Загальний термін придатності - не менше 24 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів | штук | 1 | | |  |
| 5 | **Контрольний гематологічний Diatro 3 норма 3,0.**  Гематологічний контроль являє собою контроль, призначений для моніторингу значень на автоматичних гематологічних аналізаторах DiatronAbacus 380(закрита система), та напівавтоматичних гематологічних аналізаторах імпедансного типу. Він також може бути використаний для ручного методу.  Гематологічний контроль є invitro діагностичним реагентом, що складається з еритроцитів людини, змодельованих лейкоцитів і тромбоцитів ссавців, затриманих у плазмо-подібній рідині з консервантами.  Фасування: 6х3мл.  Гематологічний контроль повинен бути стабільним після відкриття контейнера не менше 14 днів. | | флакон | | 1 |  | |

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі своєї пропозиції документи, які підтверджують відповідність пропозиції, поданої учасником,технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі:

1. Довідка, складена в довільній формі, в якій учасник процедури закупівлі зазначає детальний опис запропонованого товару:

2. Довідка учасника, складена в довільній формі, щодо гарантії наявності сертифікату якості та реєстраційного посвідчення на товар, що пропонується відповідно до цих медико-технічних (якісні) вимог, що також підтверджується документами, які засвідчують якість товару: копією декларації відповідності (сертифіката відповідності) або ж іншого документа, що засвідчує якість товару (такий документ повинен бути виданий у встановленому законом порядку).

3. Довідка учасника, складена в довільній формі про гарантію поставки товару із залишковим терміном придатності товару не менш як 75 % від загального терміну придатності.

1. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантії на своєчасне постачання товару у кількості, якості та відповідних строках придатності, учасник процедури закупівлі надає листи авторизації (скановані оригінали) від виробника (у разі якщо товар не виробляється на території України, листи авторизації (скановані оригінали) від представника товаровиробника в Україні, (інформація щодо представництва документально підтверджується у складі тендерної пропозиції учасника офіційним документом від товаровиробника) про передачу повноважень на продаж (реалізацію) товару в Україні у необхідній кількості, якості та у потрібні терміни.
2. У разі подачі «еквіваленту» товару, запропонованого Замовником в медико-технічних(якісних) вимогах, учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначений в цих медико-технічних вимогах. Також, на підтвердження відповідності еквіваленту запропонованого учасником, останній повинен надати гарантійний лист від виробника еквівалентного товару про те, що вказаний товар повністю відповідає за своїми технічними та якісними показниками товару, зазначеного Замовником у технічній специфікації.