*Додаток №1 до Оголошення*

*про проведення закупівлі через*

*систему електронних закупівель*

**Інформація**

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

**предмета закупівлі**

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

**(Лабораторні реактиви)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування товару** | **Технічні та якісні характеристики** | **Од. виміру** | **Кількість\*\*** |
| 1 | ФілоНорм-набір для перевірки відтворюваності та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів, атестовані показники (нормальний рівень) (1 фл х 3 мл) | Багатокомпонентний контроль клінічної хімії, аналізований, нормальний.СКЛАД НАБОРУФілоНорм (ліофілізат або розчин) - 1 флакон з (3,0 ± 0,1) млСроватка призначена для контролю відтворюваності виконання біохімічних аналізів у клініко-діагностичних лабораторіях. | набір | 7 |
| 2 | Реагент «M-30D Diluent» 20л | АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ:- Хлорид натрію 5,0 г/л- Безводний натрію сульфат 8,0 г/л- Буферні речовини 1,0 – 3,0 г/л- Протигрибкові та антибактеріальні речовини 0,8 - 2,5 г/л | шт | 5 |
| 3 | Реагент «M-30CFL Lyse» 500мл | АКТИВНІ ІНГРЕДІЄНТИ:- Четвертинні солі амонію < 50 г/л- Неіонні поверхньо - активні речовини < 15 г/л- Ферроцианід < 0,5 г/л- Ізопропанол 0,1-1,5 г/л | шт | 4 |
| 4 | Контрольний матеріал CBC- 3D 2.0 мл, нормальний рівень | Матеріал контрольний повинен бути призначений для моніторингу значень на автоматизованих і напівавтоматизованих гематологічних аналізаторах імпедансного типу. Має складатися з людських еритроцитів, імітованих лейкоцитів та тромбоцитів ссавців суспендованих у плазмоподібній рідині з консервантом. Контрольний матеріал повинен бути адаптованим до відповідного типу аналізатора. Підтвердженням відповідності технічним вимогам повинно бути офіційне посилання на документ (інструкція, паспорт, то що) на сумісність до приладу та можливість використання даного реагенту на даній моделі аналізатора | шт | 2 |

\* Всі посилання на торгівельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника в цій тендерній документації слід читати як «або еквівалент».

\*\*Кількість (очікуваний обсяг) визначено орієнтовно у розрахунку норм потреб хворих, без врахування взаємозамінності товарів медичного призначення.

1. Запропонований учасником товар має бути належним чином зареєстрований в Україні (надати необхідні копії сертифікатів якості, реєстраційне посвідчення, висновок державної санепідеміологічної експертизи, або інший подібний документ, що підтверджує відповідність товару вимогам, встановленим до нього загальнообов’язковими на території України нормами і правилами).
2. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа виробника або уповноваженого представника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідно повноваження поширюються на територію України). Повноваження повинно бути підтверджено авторизацією, довіреністю, договором представництва від виробника.
3. На момент поставки термін придатності до споживання товару повинен складати не менше, ніж 70% до загального терміну придатності до споживання.