**Додаток №3 до ТД**

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ**

**ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ ЗА ЛОТОМ №2**

**1. Найменування предмета закупівлі:** реактиви до автоматичного гематологічного аналізатора RT*-*7600 (код ДК 021:2015: 33690000-3 - Лікарські засоби різні; номенклатурні позиції предмету закупівлі: лізуючий реагент (закрита система) (500 мл), код ДК 021:2015: 33696500-0 - Лабораторні реактиви, код НК 024:2019: 61165 - Реагент для лізису клітин крові ІВД; розчинник (закрита система) (20 л), код за ДК 021:2015: 33696500-0 - Лабораторні реактиви, код НК 024:2019: 58237 - Буферний розчинник зразків ІВД автоматичний/напівавтоматичні системи; очищувач (закрита система) (1 л), код ДК 021:2015: 33696500-0 - Лабораторні реактиви, код НК 024:2019: 59058 - Миючий / очищуючий розчин ІВД, для автоматизованих / полуавтоматизованних систем; концентрований очищувач (100 мл), код ДК 021:2015: 33696500-0 - Лабораторні реактиви, код НК 024:2019: 59058 - Миючий / очищуючий розчин ІВД, для автоматизованих / полуавтоматизованних систем; контрольний матеріал CBC-3D, 2.0 мл, нормальний рівень, код ДК 021:2015: 33696200-7 - Реактиви для аналізів крові, код НК 024:2019: 30531 - Гематологічний контроль /калібратор) (далі – Товар).

**2. Кількість Товару:**

1. Лізуючий реагент (закрита система) (500 мл) – 8 шт.

2. Розчинник (закрита система) (20 л) – 8 шт.

3. Очищувач (закрита система) (1 л) – 8 шт.

4. Концентрований очищувач (100 мл) – 8 шт.

5. Контрольний матеріал CBC-3D, 2.0 мл, нормальний рівень – 3 шт.

**3. Місце поставки Товару:** Україна, 21029, Вінницька обл., місто Вінниця,

ВУЛИЦЯ ХМЕЛЬНИЦЬКЕ ШОСЕ, будинок 96.

**4. Строк поставки Товару:** до 31 грудня 2023 р. (включно).Початковий термін

визначатиметься у відповідності до дати укладення договору про закупівлю за результатами відкритих торгів з особливостями.

**5. Вимоги до предмету закупівлі:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування номенклатурних позицій предмету закупівлі** | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Технічні, якісні та інші характеристики номенклатурних позицій предмету закупівлі** |
| 1. | Лізуючий реагент (закрита система) (500 мл) | шт | 8 | Реагент призначений для роботи на автоматичних гематологічних аналізаторах для підрахунку білих кров'яних клітин, диференціювання та вимірювання гемоглобіну. Рідина повинна бути прозорою.Склад реагенту повинен відповідати вимогам:- четвертинні солі амонію <10%;- NaCl<0,15%- стабілізатор <0,12%.Об’єм реагенту: 500 мл.Після відкриття реагент повинен бути дійсним упродовж не менше 30 днів. Термін зберігання – 2 роки. |
| 2. | Розчинник (закрита система) (20 л) | шт | 8 | Реагент призначений для роботи на автоматичних гематологічних аналізаторах для підрахунку білих кров'яних клітин, диференціювання та вимірювання гемоглобіну. Рідина повинна бути прозорою, без запаху. Склад реагенту повинен відповідати вимогам:- натрію хлорид NaCl<0.6%;- стабілізатор <1,0%;- відповідна кількість буферного розчину.Об’єм реагенту: 20 л.Після відкриття реагент повинен бути дійсним упродовж не менше 30 днів.Термін зберігання – 2 роки. |
| 3. | Очищувач (закрита система) (1 л) | шт | 8 | Реагент призначений для очищування автоматичних гематологічних аналізаторів для очищення, промивки, видалення залишків крові та інших частинок з системи трубок та апертур, для забезпечення підрахунку клітин крові.Склад реагенту повинен відповідати вимогам:- буферний розчин <0,3%;- протеази<0,2%.Об’єм реагенту: 1 л.Термін зберігання: 18 місяців.Після відкриття реагент повинен бути дійсним упродовж не менше 60 днів. |
| 4. | Концентрований очищувач (100 мл) | шт | 8 | Реагент призначений для очистки автоматичних гематологічних аналізаторів для щоденного обслуговування та очищення системи.Склад реагенту повинен відповідати вимогам:- 5.0% гіпохлорит натрію.Об’єм реагенту: 100 мл.Після відкриття реагент повинен бути дійсним упродовж не менше 60 днів.Термін зберігання – 1 рік. |
| 5. | Контрольний матеріал CBC-3D, 2.0 мл, нормальний рівень | шт | 3 | Контрольний матеріал повинен бути виготовлений на основі людської крові та призначений для проведення контролю відтворюваності на гематологічних аналізаторах серії RT-7600S із диференціацією лейкоцитів на 3 субпопуляції. |

**5.1.** Товар повинен бути належним чином зареєстрованим в Україні у передбаченому законодавством порядку та/або дозволений для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до чинного законодавства України.

**5.2. Для підтвердження відповідності Товару, Учасник повинен надати в складі тендерної пропозиції скан-копії оригіналів або копії завірені підписом уповноваженої особи Учасника та/або печаткою (у разі її використання) документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) Товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту (наприклад, декларація (в тому числі декларація про відповідність) та/або звіт та/або висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи та/або свідоцтво та/або сертифікат (у тому числі сертифікат відповідності) тощо) на кожну номенклатурну позицію предмету закупівлі.**

**5.3.**  Термін придатності Товару при отриманні Товару повинен становити не менше 80% від загального терміну придатності.

**5.4.** Товар повинен бути новим (не бувшим у використані) без зовнішніх та внутрішніх пошкоджень.

**5.5.** Товар постачається в упаковці (тарі), що забезпечує захист його від пошкодження або псування під час транспортування та зберігання. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою.

**5.6.** Технічні, якісні характеристики Товару передбачають застосування заходів із захисту довкілля.

**5.7.** Для забезпечення належного виконання нормативно-правових актів, якими встановлено ембарго щодо ввезення на митну територію України в митному режимі імпорту Товарів з російської федерації чи з тимчасово окупованих регіонів України, **Учаснику в складі своєї тендерної пропозиції необхідно надати довідку в довільній формі, в якій зазначити виробника та країну походження кожної номенклатурної позиції предмету закупівлі.**

**5.8. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним Товару, у кількості та в терміни, визначені ТД. На підтвердження Учасник в складі тендерної пропозиції повинен надати скан-копію оригіналу листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються**

**на територію України), або представника, дилера, дистриб’ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару (кожної номенклатурної позиції предмету закупівлі), який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією ТД та пропозицією Учасника.**

**5.9.** Поставка Товару здійснюється транспортом Учасника (постачальника), завантажувальні та розвантажувальні роботи здійснюються за рахунок Учасника (Постачальника). Учасник зобов’язаний забезпечити поставку товару до дверей складу Замовника (Україна, 21029, Вінницька обл., місто Вінниця, ВУЛИЦЯ ХМЕЛЬНИЦЬКЕ ШОСЕ, будинок 96).

**5.10.** При поставці на склад Товар має супроводжуватися документами, які підтверджують повну відповідність технічним, якісним та іншим характеристикам до предмету закупівлі.

***Примітки:***

*- предметом закупівлі є реактиви до наявного* автоматичного гематологічного аналізатора RT-7600 у *КОМУНАЛЬНОГО НЕКОМЕРЦІЙНОГО ПІДПРИЄМСТВА "ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ МЕДИКО-САНІТАРНОЇ ДОПОМОГИ №3 М. ВІННИЦІ". Так, даний аналізатор щоденно та повноцінно застосовується у роботі клініко-діагностичної лабораторії КОМУНАЛЬНОГО НЕКОМЕРЦІЙНОГО ПІДПРИЄМСТВА "ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ МЕДИКО-САНІТАРНОЇ ДОПОМОГИ №3 М. ВІННИЦІ",* тому *без таких реактивів автоматичний гематологічний аналізатор* RT-7600 не буде повноцінно функціонувати.

- *до кожного посилання на назви додається вираз "або еквівалент". Якщо Учасник пропонує інший товар (аналог або еквівалент) ніж передбачений цією ТД, даний Товар за своїми властивостями повинен повністю відповідати Товару, що є предметом закупівлі за усіма показниками.*