**ЛОТ №1**

**ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ:**

**ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі та перелік документів, що надаються на підтвердження відповідності товару необхідним характеристикам**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути зареєстрований в Україні.

2. Залишковий термін придатності на момент його поставки повинний складати не менше 75% від загального терміну придатності – учасник надає гарантійний лист.

3. Упаковки не повинні бути пошкоджені, розкриті, не укомплектовані чи недоукомплектовані - учасник надає гарантійний лист.

4. У разі надання еквіваленту товару, визначеного Замовником в специфікації тендерної документації, учасник подає детальну порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначений в специфікації тендерної документації із зазначенням детальних відомостей щодо відповідності вимогам Замовника, а також обов’язково надає в складі своєї тендерної пропозиції копію інструкції з використання товару та копію сертифікату (паспорту) якості, що зазначений в специфікації тендерної документації та запропонованого ним товару.

5. Для підтвердження відповідності запропонованого товару технічним і якісним характеристикам предмету закупівлі Учасник повинен надати наступні документи:

5.1) Копію Свідоцтва про державну реєстрацію або декларації про відповідність.

5.2) Копії сертифікатів якості або паспортів якості.

5.3) Оригінал гарантійного листа від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією. Гарантійний лист повинен включати номер оголошення про проведення відкритих торгів, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі та назву Замовника.

Кваліфікаційні критерії

Учасник подає наступні документи :

- довідку про досвід виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів), складена у довільній формі. Учасник повинен підтвердити досвід виконання аналогічних договорів щодо постачання товарів, що входять до відповідної групи згідно Єдиного закупівельного словника ДК 021:2015, згідно якого визначено предмет цієї закупівлі (реактивів та/або поживних середовищ для лабораторних досліджень та/або тест-смужки), а саме підтвердити повне або часткове виконання не менше ніж 1 (одного) аналогічного договору шляхом подання відповідних підтверджуючих документів, що визначені цією документацією.

- копію не менше 1-го виконаного аналогічного договору (разом із додатками при наявності) з переліку, визначеного згідно довідки про досвід виконання аналогічних договорів.

- позитивний відгуки від замовників згідно виконання аналогічного договору, копія якого надана у складі тендерної пропозиції, який повинен містити інформацію про виконання учасником своїх обов’язків згідно договору

Перелік та кількість товару:

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

**(Реактиви для біохімічного аналізатора INDIKO** **Код ДК 021:2015: 33696500-0 Лабораторні реактиви)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Код** | **Код НК 024:2019** | **Од.виміру** | **К-ть** |
| 1 | АСТ (IFCC)8\*20мл | НК 024:2019 52954 - ЗАГАЛЬНА АСПАРТАТАМІНОТРАНСФЕРАЗА (AST) IVD, НАБІР, ФЕРМЕНТНИЙ СПЕКТРОФОТОМЕТРИЧНИЙ АНАЛІЗ | упаковка | 2 |
| 2 | АЛТ (IFCC)8\*20мл | НК 024:2019 52923 АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА (ALT) IVD, НАБІР, ФЕРМЕНТНИЙ СПЕКТРОФОТОМЕТРИЧНИЙ АНАЛІЗ | упаковка | 2 |
| 3 | Загальний білок PLUS 12\*20 мл | НК 024:2019 61900- НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ БІЛКА ЗАГАЛЬНОГО IVD | упаковка | 2 |
| 4 | Креатинін 8\*20 мл. | НК 024:2019 53251 КРЕАТИНІН IVD, НАБІР, СПЕКТРОФОТОМЕТРИЧНИЙ АНАЛІЗ | упаковка | 1 |
| 5 | Сечовина 10\*25мл. | НК 024:2019 53587 СЕЧОВИНА (UREA) IVD, НАБІР, ФЕРМЕНТНИЙ СПЕКТРОФОТОМЕТРИЧНИЙ АНАЛІЗ) | упаковка | 1 |
| 6 | Альбумін (BCG) 8\*20 мл. | НК 024:2019 59071 НАБІР РЕАГЕНТІВ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ АЛЬБУМІНУ IVD | упаковка | 1 |
| 7 | Мультикалібратор SCAL 10\*3 мл. | НК 024:2019 30216 БАГАТОКОМПОНЕНТНИЙ КАЛІБРАТОР КЛІНІЧНОЇ ХІМІЇ), КОНТРОЛЬ БІОХІМІЧНИХ ПОКАЗНИКІВ, РІВЕНЬ НОРМА | упаковка | 1 |
| 8 | Контрольна сироватка (норма)10\*5 мл., | НК 024:2019 41823 Багатокомпонентний клінічний хімічний контроль аналізований, нормальний | упаковка | 1 |
| 9 | Контрольна сироватка (патологія) 10\*5 мл. | НК 024:2019 41821 Багатокомпонентний клінічний хімічний контроль, аналізований, абнормальний | упаковка | 1 |
| 10 | СРБ 2\*3мл | **НК 024:2019** 30499 Набір реагентів для вимірюання С-реактивного білка | упаковка | 1 |
| 11 | Кювети TENCELL (INDIKO)на 10800 тестів | НК 024:2019–код 61032 –Кювету для лабораторного аналізатора ІВД, одноразового використання | упаковка | 5 |
| 12 | Мультикалібратор ECAL 5\*3 мл. | код НК 024:2019 – 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD | упаковка | 1 |
| 13 | Амілаза IFCC 4\*25 мл | код НК 024:2019 38502 Амілазний комплект | упаковка | 1 |
| 14 | Залізо 10\*20 мл.. | НК 024:2019 54762 - Залізо IVD, реагент | упаковка | 1 |
| 15 | Глюкоза GOD POD 12\*20 мл. . | код НК 024:2019:53301 - Глюкоза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | упаковка | 2 |
| 16 | Загальний білірубін (DСА) 4\*25 мл. | НК 024:2019: 53230 — Загальний білірубін DСА | упаковка | 2 |
| 17 | Білірубін прямий діазосульфаніл 4\*25 мл | . код НК 024:2019 41830 Загальний білірубін IVD | упаковка | 1 |

Запропонований товар обов’язково повинен відповідати усім наведеним вище вимогам. Учасник повинен надати у складі його тендерної пропозиції заповнену таблицю медико-технічних вимог. Відповідність технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в медико-технічних вимогах повинна бути обов’язково підтверджена додаванням документу виробника (експлуатаційної документації; настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або копією сертифікату якості) в якому міститься ця інформація.

7. Взірець 1 Додатку 1 ТД

**Детальна порівняльна характеристика запропонованого еквівалентного товару**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  з/п | Найменування товару відповідно до тендерної документації | | | Найменування запропонованого товару у тендерній пропозиції | | |
| Назва товару | од. виміру, форма випуску, дозування | кількість | Назва товару згідно документів виробника | од. виміру, форма випуску, дозування | кількість |
| 1 |  |  |  |  |  |  |

Датовано: «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2023 року Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи учасника або П.І.Б. та підпис учасника-фізичної особи

***До уваги Учасників!***

***Ні форму випуску, ні дозування, ні кількість предмета закупівлі не може бути змінено під час пропонування еквіваленту товару. Такі показники мають бути незмінними під час подання Учасниками своїх пропозицій. Посилання "або еквівалент" у тендерній документації Замовника міститься на виконання пункту 3 частини другої ст. 22 Закону України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VІІІ (зі змінами) та стосується лише конкретної торговельної марки чи фірми, патенту, конструкції або типу предмета закупівлі, джерела його походження або виробника***

8. **Учасник повинен надати у складі тендерної пропозиції відповідний лист-згоду щодо виконання даного технічного завдання, гарантійні листи, які вимагаються цим додатком, копію ліцензії чи дозволу (при наявності), або лист – пояснення про її відсутність та інші документи, які вважає за потрібне надати, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції даному додатку до ТД.**

**А також надати розрахунок тендерної пропозиції.**