ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі

|  |
| --- |
| **Реактиви лабораторні** |

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

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№п/п** | **Назва предмету закупівлі** | **Опис предмету закупівлі** | **Од.виміру** | **Кількість** |
| 1 | Набір для визначенняантинуклеарних IgG | Імуноферментний аналіз (ІФА) для якісного визначення аутоантитіл IgG до dsDNA, гістонів, SSA, SSB, Sm, Sm/RNP, Scl- 70, Jo-1, центромера та інших антигенів, виділених з ядра HEp-2, у плазмі і сироватці людини. Тільки для діагностики in vitro.Кожен набір містить кількість реагентів для виконання 96 тестів. 1Мікропланшет: MICROPLATE12 смужок x 8 відривних лунок 2.Негативний контроль: CONTROL -1х2.0 мл/флакон (ml/vial).1. Позитивний контроль: CONTROL+1х2.0 мл/флакон (ml/vial).

4. Концентрат промивного буфера: WASHBUF 20Х1х60 мл/пляшка (ml/bottle)5 Ферментний кон’югат: CONJ1х16 мл/флакон (ml/vial).6.Хромоген/Субстрат:SUBS TMB1х16 мл/флакон (ml/vial).7. Сірчана кислота: H2SO4 O.3 M (М) 1х15 мл/флакон (ml/vial).8.Розчинник для зразків: DILSPE2x60 мл/флакон (ml/vial).9.Ущільнювальна фольга для планшета х 2 шт.10.Вкладиш інструкції х 1 шт. | шт | 1 |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |

1. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.

2. Запропонований учасником товар повинен бути зареєстрованим та дозволеним до застосування в Україні у встановленому законодавством порядку. Учасник повинен надати документи, що підтверджують проведення оцінки відповідності запропонованого товару вимогам технічного регламенту (копія сертифікату, або свідоцтва, або декларації відповідності) на товар, що закуповується та/або іншого документу, який підтверджує, що якість товару відповідає встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства України (державним стандартам (технічним умовам) ДСТУ при поставці товару.

3. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.

4. У разі, якщо дані Технічні вимоги та специфікація товару містять посилання на конкретну марку, фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що Технічні вимоги та специфікація товару містять вираз «або еквівалент».

Еквівалентом (аналогом ) товару в розумінні даної тендерної документації є товар, якість, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі.

В такому випадку Учасник повинен надати документи на підтвердження відповідності кожного пункту медико-технічних умов (копію каталогу та /або буклету, та /або інший документ (або витяг з документа), яких містить технічні характеристики запропонованого товару) та **надати таблицю відповідності** з посиланням на відповідний документ.

5. Термін придатності товару на момент поставки до замовника повинен становити не менше як 75% від загального терміну зберігання встановленого виробником.

6. Кількість товару в межах кожної партії визначається замовником в залежності від фактичної потреби, та вказується у заявці на поставку, що надсилається замовником постачальнику за допомогою засобів зв’язку (поштою, телефоном, особисто, тощо).

7. Тара та упаковка товару повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки).

8. У разі поставки товару неналежної якості або товару, що не буде відповідати вимогам державних стандартів, учасник зобов’язується за свій рахунок протягом 7-ми календарних днів після отримання повідомлення замовника усунути недоліки або замінити неякісний товар на товар належної.