**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**код ДК 021:2015 - 33690000-3 Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування товару** | **Характеристики** | **Одиниця вимі-ру** | **Кіль-кість** |
| 1 | МБ 12.3-07 АЗУР-ЕОЗИН за  РОМАНОВСЬКИМ-1000  Забарвлювач азур-еозин за  Романовським: Азур-еозин за  Романовським: 1 х 1000 мл; Конц.  буферний розчин: 1 х 100 мл :ТУ У  21.2-13433137-057:2013 | СКЛАД НАБОРУ  Еозин за Май-Грюнвальдом: флакон з (1000 ± 10) мл;  КІЛЬКІСТЬ ПРОБ  До 2000 при використанні на  одну пробу 0,5 мл забарвлювача  Барвник  Май-Грюнвальда  (May-Grünwald), призначений для  використання окремо або в поєднанні з іншими для виявлення тканинних структур і/або внутрішньо- чи позаклітинних елементів у  біологічному зразку | набір | 50 |
| 2 | МБ 10.4-07 ФІКСАТОР-ЕОЗИН за  МАЙ-ГРЮНВАЛЬДОМ-1000  Фіксатор- еозин метиленовий синій  за Май-Грюнвальдом:1\*1000мл/2000  проб: ТУ У 21.2-13433137-057:2013 | СКЛАД НАБОРУ  Еозин за Май-Грюнвальдом: флакон з (1000 ± 10) мл;  КІЛЬКІСТЬ ПРОБ  До 2000 при використанні на  одну пробу 0,5 мл забарвлювача  Барвник  Май-Грюнвальда  (May-Grünwald), призначений для  використання окремо або в поєднанні з іншими для виявлення тканинних структур і/або внутрішньо- чи позаклітинних елементів у  біологічному зразку | флак | 30 |
| 3 | Імерсійна олія для мікроскопії НР060.01(100мл) | Склад  1. Імерсійна рідина для мікроскопії 1 фл - 100 ml (мл).  2. Інструкція з використання.  3. Паспорт | фл | 1 |

**Запропонований учасником товар повинен відповідати таким вимогам:**

1. Товари  мають бути зареєстровані в Україні.
2. Товар, запропонований учасником повинен бути введений в обіг або експлуатацію (застосування) за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту у передбаченому законодавством порядку. На підтвердження учасник повинен надати копію декларації відповідності або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.
3. Упаковка Товару повинна відповідати  санітарним нормам даного виду продукції України.  Упаковка не повинна бути пошкоджена, розкрита, не укомплектована чи недоукомплектована. Товар повинен бути упакований таким чином, щоб запобігати псуванню та знищенню в період доставки його другій Стороні.
4. Залишковий термін придатності товару на момент поставки повинен становити не менше 80% загального терміну його придатності. (Надати Гарантійний лист).
5. У разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в медико - технічних вимогах, учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначений в документації з відомостями щодо відповідності вимогам.