**Додаток 2**

**ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ТА ІНШІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**(МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ)**

**Реактиви лабораторні**

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

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Товар** | **Кіл-ть** | **Од.** | **Код за класифікатором медичних виробів НК024:2023** | **Технічні вимоги** |
|  |  |  |
| 1 | Набір "Філо-Пап-Тест" НР053.05 300мл | 1,000 | набір | 59112 Папаніколау барвник IVD(діагностика in vitro), набір | СКЛАД НАБОРУ1 Розчин гематоксиліну - 1 флакон з (100  2) мл; 2 Забарвлювач OG6 - 1 флакон з (100  2) мл;3 Забарвлювач EA - 1 флакон з (100  2) мл;4 Промиваючий розчин - 7 флаконів по (100  2) мл; |
| 2 | О-ксилол | 1,800 | кг | 43781 Розчин ксилену, IVD(діагностика in vitro ) | Ксиленовий (xylene) розчин, призначений для використаннясамостійно або в комбінації з іншими IVD (діагностика invitro ) виробами в процесі підготування, фарбування і/абоаналізування клінічних лабораторних зразків. |
| 3 | Розріджуівач складний органічний на основі етанолу | 2,400 | кг |  |  |
| 4 | Компонент набору "Філо-ПАП-Тест" "Розчин для дегідратації" НР053.03.5 | 2,000 | флак | 43606Диференціювальнийрозчин, IVD (діагностикаin vitro | СКЛАД НАБОРУРозчин для дегідратації - 1 флакон з (1000  20) мл; |
| 5 | Компонент набору "Філо-ПАП-Тест" "Концентрат промиваючого розчину" НР053.03.4 | 1,000 | флак | 43606Диференціювальнийрозчин, IVD (діагностикаin vitro) | СКЛАД НАБОРУКонцентрат промиваючого розчину - 1 флакон з (1000  20) мл |
|  | Мікромаунт 500мл | 1,000 | пляш | 43550Фіксувальна рідина длямікроскопії, IVD(діагностика in vitro) | Призначення – акрилове середовище для покриття скелець на основі ксилолу. Синтетичне середовище, яке придатне як для ручного, так і для автоматичного покриття. Форма – безбарвна рідина Склад: • Ксилен CAS No. 1330-20-7 EC No. 215-535-7• Етилбензол CAS No. 100-41-4 EC No. 202-849-4 |
| 7 | Імерсійна олія для мікроскопії НР060.01(100мл) | 3,000 | флак | 43550Фіксувальна рідина длямікроскопії, IVD(діагностика in vitro) | СКЛАД НАБОРУІмерсійна олія для мікроскопії - 1 флакон з (100 ± 4) мл.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 4000 визначень. |
| 8 | Забарвлювач за Май-Грюнвальдом набір реагентів НР030.07 | 30,000 | набір | 42959Барвник Май-Грюнвальда, IVD (діагностика in vitro | СКЛАД НАБОРУ1.Розчин еозину та метиленового синього за Май-Грюнвальдом - 1 флакон з (1000  40) мл.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИРозчин еозину та метиленового синього за Май-Грюнвальдом - рухома рідина темно-синього кольору. Набір розрахован на 2000 аналізів (при затраті реагента 0,5 на визначення). |
| 9 | Забарвлювач за Романовським-набір реагентів для диференціального забарвлення азур-еозином за Романовським (REF НР030.09 )(1000 мл/ 2000 макс. визнач.) | 20,000 | набір | 44946Фарбування за Романовським IVD, набір | СКЛАД НАБОРУРозчин азур - еозину за Романовським - 1 флакон з (1000 ± 40) мл. АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИАзур-еозин по Романовському - в'язка рідина темно-синього кольору. Набір розрахован на 2000 аналізів (при затраті реагента 0,5 мл на визначення). Призначений для забарвлення формених елементів крові. |

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі своїх пропозицій в електронному (сканованому) вигляді наступні документи, завірені підписом уповноваженої особи та печаткою (у разі якщо учасник здійснює свою діяльність без печатки, документи завіряються лише підписом уповноваженої особи Учасника), які підтверджують відповідність пропозицій учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником, а саме:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та медичних виробів та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати копію декларації 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.

2. Залишковий термін придатності товару на момент постачання повинен складати не менше ніж 70% загального терміну їх зберігання.

3.При поставці кожна партія товару має супроводжуватися документами, що підтверджують їх якість (сертифікат якості, посвідчення якості тощо) із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України.

Товар має бути в упаковці підприємства-виробника, яка не повинна бути деформована або пошкодженою.

Усі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент".

**Ми (Я), \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ у разі отримання повідомлення про намір укласти договір та укладення Договору із Замовником про поставку Товару згодні та підтверджуємо свою можливість і готовність виконувати усі Технічні вимоги Замовника, зазначені у цій тендерній документації**.

**Дата: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис)**