

					вироб ника			
1	12600163 Тест-система ліпидограма (TC/TG/HDL-C/LDL-C)	<p>Сумісність реагенту з аналізатором iCARE-1300:</p> <p><input type="checkbox"/> Аналізовані показники:</p> <ul style="list-style-type: none"> • TC (Загальний холестерин / Total Cholesterol) • TG (Тригліцериди / Triglycerides) • HDL-C (Холестерин ліпопротеїнів високої щільності — «хороший» холестерин) • LDL-C (Холестерин ліпопротеїнів низької щільності — «поганий» холестерин) <p><input type="checkbox"/> Тип зразка: капілярна або венозна цільна кров, плазма чи сироватка Blood Lipid Reagent Kit (TC/TG/HDL-C/LDL-C) - Anvisa.</p> <p><input type="checkbox"/> Технологія: рідинна біохімія з використанням колориметричного методу (реакція з ферментами CHER і CHOD з утворенням забарвленого комплексу) Blood Lipid Reagent Kit (TC/TG/HDL-C/LDL-C) - Anvisa.</p> <p><input type="checkbox"/> Час виконання тесту: від 3 до 15 хвилин</p> <p><input type="checkbox"/> Упаковка: реагенти фасуються у зручні набори (наприклад, по 30 тестів в упаковці)</p>	<p>59560</p> <p>—</p> <p>Ліпидограма IVD, набір, фотометричний аналіз, експрес-діагностика</p>	W01010228 ЗАГАЛЬНІ ЛІПІДИ)			набір	
2	12600161 Тест-система ниркова панель (Urea/ Crea/ UA)	<p>Сумісність реагенту з аналізатором iCARE-1300 Набір 30шт</p> <p>Тест-система «Ниркова панель» для аналізатора iCARE-1300 використовує індивідуальні картриджі (реагентні диски) для швидкого визначення ключових показників функції нирок (сечовина, Креатинін, Сечова кислота).</p> <p>Головні характеристики панелі</p> <ul style="list-style-type: none"> • Аналізовані параметри: Креатинін (Crea), Сечовина (Urea), Сечова кислота (UA). • Тип зразка: Цілісна кров (капілярна або венозна), плазма або сироватка. • Необхідний об'єм: близько \ (100-200\) мкл біоматеріалу для одного тесту. • Час виконання: Результат готовий приблизно за \ (10 - 15\) хвилин. • Формат: Сухі реагенти, вбудовані в індивідуальний реагентний диск, що виключає ризик перехресного забруднення та не вимагає рідких калібраторів. 	<p>53587</p> <p>—</p> <p>Сечовина (Urea) IVD, набір (ферментний фотометричний аналіз)</p>	W01010204 СЕЧОВИНА/ АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ			набір	2

I. Загальні вимоги до предмету закупівлі

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати спеціальним медико – технічним вимогам, викладеним вище у даному додатку до тендерної документації.

2. Підтвердження відповідності запропонованого Учасником товару технічним характеристикам, встановленим у даному додатку до Документації, надається Учасником також у формі заповненої таблиці з посиланням на відповідні технічні характеристики (вимоги) зазначені в специфікації Замовника.

3. Товар запропонований Учасником, повинен бути дозволений для застосування та введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

На підтвердження Учасник повинен надати:

- скановані з оригіналів або належно завірених копій декларації про відповідність або інших документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) лабораторних реактивів за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.

4. Термін придатності реактивів на момент поставки до замовника повинен становити не менше як 80% від загального терміну зберігання встановленого виробником. (надати гарантійний лист у складі тендерної пропозиції).

5. 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, факсом, особисто, тощо).

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

7. Зберігання та постачання реагентів повинно здійснюватися відповідно до вимог інструкції з використання.

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 якості.(надати гарантійний лист).

9. * Учасник має право подати еквівалент товару зазначеного Замовником у медико-технічних вимогах, при подачі еквіваленту вказується назва еквіваленту, слово «еквівалент» та назва товару згідно медико-технічних вимог на який подається еквівалент. А також Учасник надає копії інструкцій з використання та подає у складі тендерної пропозиції порівняльну таблицю еквівалентності у наступній формі:

№ п/п	Найменування товару відповідно до тендерної документації			Найменування запропонованого товару у тендерній пропозиції		
	Торгівельна назва, форма випуску, дозування, технічні характеристики вказані замовником в специфікації (додаток №	Од. виміру	Кількість	Торгівельна назва, форма випуску, дозування, технічні характеристики запропонованого еквіваленту	Од. виміру	Кількість
1						

10. Учасник повинен надати у складі тендерної пропозиції скан-копію дозволу (ліцензії) відповідного органу на провадження такого виду діяльності або лист-пояснення про відсутність потреби у такому дозволі.

11. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості, учасник надає оригінал гарантійного листа від виробника, якщо учасник не є виробником товару – його офіційного представника, або дистриб'ютора, або дилера в Україні (таке представництво повинно підтверджуватись копією відповідного листа, доручення, авторизації, тощо від виробника), що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника.