

вул. Бульварно-Кудрявська, 24,

корпус 3, поверх 2, 01054, м. Київ

Тел.: 044 490 5485

Факс: 044 490 5489

info@aph.org.ua | www.aph.org.ua

**Технічна специфікація**

**на постачання діагностичного обладнання**

1. **Профіль замовника послуг**

МБФ «Альянс громадського здоров’я» (далі Альянс) - провідна професійна організація, що у співпраці з ключовими громадськими організаціями, Міністерством охорони здоров‘я та іншими урядовими органами веде боротьбу з низкою епідемій, у т.ч. ВІЛ/СНІД і ТБ в Україні, керує профілактичними програмами та надає якісну технічну підтримку та фінансові ресурси організаціям на місцях.

Як незалежна юридична особа, зареєстрована в Україні з 2003 року й після набуття управлінської самостійності з січня 2009, Альянс поділяє цінності та залишається членом глобального партнерства Альянсу громадського здоров’я (міжнародної благодійної організації, що поєднує 30 організацій з різних країн, з Секретаріатом у м. Хоув, Сполучене Королівство Великої Британії і Північної Ірландії).

Ця закупівля проводиться Альянсом як частина виконання грантової програми «Відновлення доступу населення до медичної допомоги» в Запорізькій області в межах проєкту USAID «Підтримка реформи охорони здоров’я», який фінансується Агентством США з міжнародного розвитку (USAID) і впроваджується компанією «Делойт Консалтінг Оверсіз Проджектс» (Deloitte Consulting Overseas Projects, LLC) та МБФ «Альянс громадського здоров’я». Реєстраційна картка проекту № 3986-06; відповідно до Плану закупівлі товарів, робіт і послуг, що закуповуються за кошти міжнародної технічної допомоги та

Ця закупівля проводиться Альянсом в межах виконання проєкту (програми) “Integrated Humanitarian Response Programme for Refugees and IDPs Affected by the Ukraine Crisis” за фінансової підтримки Christian Aid згідно Договору між Christian Aid та МБФ «Альянс громадського здоров’я».

1. **Предмет закупівлі та вимоги**
   1. Опис продукту

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Лот** | **Предмет закупівлі** | **Медико – технічні вимоги** | **Кількість** |
| **1** | **Автоматичний біохімічний аналізатор\***  \*модельМБА-540або аналог не гірший за характеристиками | Вимірювання оптичної щільності і концентрації на довжині хвилі 540 нм або 620 нм:  - Гемоглобін, глюкоза, загальний білок, білірубін, сечовина, АЛТ, АСТ, креатинін, лужна фосфатаза, холестерин та інші методики вимірювання на довжині хвилі 540 нм.  - Альбумін, білок в сечі з сульфосаліциловою кислотою, білок в сечі з пірогаллоловим червоним, кальцій, фосфор, сечова кислота та інші методики вимірювання на довжині хвилі 620 нм.  Висока точність і швидкість вимірювань;  Можливість одно- та багато- точкового калібрування, автоматична побудова калібрувального графіка і розрахунок фактора;  Отримання результатів вимірювань в концентрації (не потрібно самостійний перерахунок);  Дає повідомлення про помилку вимірювання або калібрування;  Можливість вимірювання оптичної щільності;  Відкрита система – можливість роботи з будь-якими реактивами;  Бажано автоматичний запуск вимірювання при наявності кювети в кюветном відділенні;  Великий графічний дисплей;  Меню українською мовою, бажано з підказками;  Штатив для від 20 кювет;  Можливість мобільного використання (зручний для транспортування);  Бажано комплектація вбудованим термостатом на 37С та акумулятором;  В комплекті має йти перший базовий набір реагентів, з терміном придатності не менше 18 місяців. | 1 |
| **2** | **Автоматичний аналізатор ШОЕ\***  \*модельШОЕ Diesse Mini-Cube або аналог не гірший за характеристиками | Автоматичний прилад безперервного завантаження для визначення ШОЕ мінімум на 4 зразках одночасно.   * Інтерфейс сенсорного екрану, USB-порт і Bluetooth зєднання. * Зовнішній зчитувач штрих-коду і принтер (бажано). * Безперервне завантаження зразків. * Без виробничих відходів. * Автоматичне змішування * Визначення ШОЕ в первинних пробірки з ЕДТА * Об'єм проби від 0,5 мл * Вимірювання 4 проб одночасно * Перший результат через 20 хвилин (бажано) * Вбудований контроль якості * Вимірювання індексу активності хвороби (DAS28) * Повна відсутність ризиків для оператора * Відсутність контакту зі зразками крові * Вага – до 2 кг (бажано)   Інструкція з експлуатації українською мовою | 1 |
| **3** | **Бінокулярний мікроскоп\***  \*MICROmed Fusion FS-7520 або аналог не гірший за характеристиками | • легкий, зручний у транспортуванні, автономне живлення;  • бінокулярна насадка поворотна 360, нахил 30;  • DIN об’єктиви 4х, 10х, 40х, 100х з багатошаровим і антигрибковим покриттям; широкополі окуляри WF10;  • предметний столик з ноніусом, бажано підшипноковий механізм і коаксіальна ручка управління по осі X/Y.  • гвинтовий опір для запобігання пошкодженню препарату;  • коаксіальний механізм грубого і точного регулювання та вмонтована муфта ковзання;  • конденсор з цифровою шкалою відповідності величини відкритій діафрагмі типу об’єктива;  • система освітлення NEO LED, матричний LED блок 3,6 Вт, 6300К. Строк служби лампи не менше 20000 годин;  • вмонтовані акумуляторні батареї з можливістю роботи не менше 100 годин.  • Бажано додаткова комплектація: – камера 5.0 Mpx; – окуляр WF 16; – окуляр WF 5x. | 1 |
| **4** | **Автоматичний біохімічний аналізатор для клінічних біохімічних досліджень**  *Лот постачається з ПДВ* | Принципи вимірювання: колориметрія, потенціометрія  Продуктивність роботи аналізатора: не менш 120 аналізів на годину  Типи зразків: сироватка крові, плазма крові  Час прогріву та підготовки приладу до аналізу при 25°С : не більш 10 хвилин  Час інкубації: одиночний аналіз не більше 6 хв  Об’єм зразка, що забирається піпеткою на один тест: не більше 50 мкл  Кількість вимірюваних параметрів Не менше ніж 25  Можливість кількісного вимірювання концентрації електролітів: наявність  Можливість виконання тесту на С-реактивний білок наявність  Можливість використання для подачі зразків пробірок різних розмірів: наявність  Дозатор з детектором рівня рідини: наявність  Робочі довжини хвиль: не менше: 400, 415, 505, 540, 600, 650 нм.  Автоматичне розведення зразків: наявність  Автоматична утилізація витратних матеріалів наявність  Друк результатів аналізу: наявність вбудованого термопринтера + додатковий комплект бумаги до термопринтеру  Можливість передачі даних на комп’ютер: наявність  Екран: кольоровий сенсорний екран не менше ніж 5 дюймів  Зовнішні габарити: орієнтовно 500 мм х 370мм х 450 мм  Гарантійний термін (строк) експлуатації товару, запропонованого Учасником, повинен становити 12 (дванадцять) місяців з дня введення в експлуатацію | 2 |

* 1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати спеціальним медико – технічним вимогам, викладеним нижче у даному додатку.
  2. 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: копії або скани з оригіналів декларацій про відповідність, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) обладнання за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.
  3. Гарантійний термін – не менше 1 (одного) року з моменту вводу в експлуатацію.
  4. Товар, що пропонується повинен бути новим і таким, що не використовувався в якості демонстраційного зразку, рік виробництва не раніше 2023 року.
  5. Обов’язкове проведення інструктажу медичного та технічного персоналу Замовника щодо роботи на поставленому товару (надати гарантійний лист). Навчання персоналу роботі на обладнанні проводиться співробітником, який має сертифікат виробника запропонованого обладнання (наявність копії сертифікату) в офлайн або онлайн форматі. Навчання персоналу має бути включено у вартість обладнання.
  6. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості, учасник надає авторизаційного листа від виробника (якщо учасник не є виробником товару) або його офіційного представника (дистриб’ютора) в Україні (таке представництво повинно підтверджуватись копією відповідного листа, доручення, авторизації, тощо від виробника), що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого обладнання (аналізатора) в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені цією конкурсною документацією та пропозицією учасника.
  7. Замовник залишає за собою право збільшити або зменшити обсяг закупівлі в межах 20%
  8. За кожним Лотом може бути обраний окремий переможець.
  9. Навчання персоналу роботі на обладнанні проводиться співробітником, який має сертифікат виробника запропонованого обладнання (наявність копії сертифікату) в офлайн або онлайн форматі.

**3. Умови оплати, доставки та гарантії**

* 1. Оплата:
* Аванс 50 (п’ятдесят) % протягом 15 (п'ятнадцять) банківських днів з дати отримання рахунку-фактури.
* Баланс 50 (п’ятдесят) % від суми укладеного Договору, протягом 15 (п'ятнадцять) банківських днів з дати доставки Товару Покупцю.
  1. Договір на поставку буде укладено і платежі будуть виконані у:
  + гривнях України для резидентів України, що становитиме еквівалент в доларах відповідно до офіційного курсу Національного Банку України на день виставлення рахунку на поставку кожної окремої партії Товару.
  + доларах США з нерезидентами України.
  1. Бажаний термін поставки до 30.10.2024. Учасники можуть надати власні прогнози щодо терміну поставки у Додатку 3
  2. Гарантійний термін – не менше 12 місяців з моменту постачання обладнання. У гарантію має входити ремонт або заміна у разі виходу з ладу.
  3. Адреса доставки для Лоту 1-3: Запорізька область, Запорізький р-н, с. Степне, вул, Першотравнева, буд 42
  4. Адреса доставки для Лоту 4: Київ, вул. Бульварно-Кудрявська, 24 блок 3, поверх 2

**УВАГА! Поставка цієї продукції звільнена від сплати ПДВ! Для ЛОТІВ 1-3**

**Оплата за поставлені товари відбуватиметься виключно без ПДВ;**

*Увага! Звільнення від сплати ПДВ згідно зі Статтею 1 (а) Угоди між Урядом України та Урядом Сполучених Штатів Америки про гуманітарне і техніко-економічне співробітництво від 07.05.1992 року. Таким чином, оплата за Товар, що постачається на території України - без ПДВ. На імпорт Товару звільнення від сплати ПДВ не розповсюджується.*

**Оплата за Лот 4 буде відбуватиметься з урахуванням ПДВ.**

1. **Дозвільні документи**

Детальні вимоги щодо необхідних супровідних документів наведено в таблиці нижче:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ лоту** | **Продукт** | **Перелік супровідних документів** |
| **1** | **Автоматичний біохімічний аналізатор** | 1. Експлуатаційна документація (технічний опис / специфікація), обов’язково виконані українською мовою 2. Гарантійна документація 3. Зразок сертифікату якості/паспорту, виданого виробником (документ на кожний прилад буде вимагатися при постачанні) 4. Копії відповідних сертифікатів відповідності технічному регламенту 5. Сертифікати ISO 9001, ISO 13485 або інші профільні сертифікати |
| **2** | **Автоматичний аналізатор ШОЕ** | 1. Експлуатаційна документація (технічний опис / специфікація), обов’язково виконані українською мовою 2. Гарантійна документація 3. Зразок сертифікату якості/паспорту, виданого виробником (документ на кожний прилад буде вимагатися при постачанні) 4. Копії відповідних сертифікатів відповідності технічному регламенту 5. Сертифікати ISO 9001, ISO 13485 або інші профільні сертифікати |
| **3** | **Бінокулярний мікроскоп** | 1. Експлуатаційна документація (технічний опис / специфікація), обов’язково виконані українською мовою 2. Гарантійна документація 3. Зразок сертифікату якості/паспорту, виданого виробником (документ на кожний прилад буде вимагатися при постачанні) 4. Копії відповідних сертифікатів відповідності технічному регламенту 5. Сертифікати ISO 9001, або інші профільні сертифікати |
| **4** | **Автоматичний біохімічний аналізатор для клінічних біохімічних досліджень** | 1. Експлуатаційна документація (технічний опис / специфікація), обов’язково виконані українською мовою 2. Гарантійна документація 3. Зразок сертифікату якості/паспорту, виданого виробником (документ на кожний прилад буде вимагатися при постачанні) 4. Копії відповідних сертифікатів відповідності технічному регламенту   Сертифікати ISO 9001, ISO 13485 або інші профільні сертифікати |

1. **Організаційні вимоги:**
   1. Юридична особа або Фізична особа-підприємець за законодавством України, які перебувають на спрощеній системі оподаткування.
   2. Наявність авторизаційного листа від виробника або уповноваженого представника
   3. Наявність персоналу, що має підтверджену кваліфікацію для проведення інсталяції, сервісного обслуговування та навчання роботі з приладом

**5. Ключові критерії оцінки тендерних Заявок**

Тендерна пропозиція (разом з додатками до неї) має відповідати та оцінюється за наступними критеріями:

* відповідність медико-технічним вимогам
* термін постачання
* вартість Товару
* наявність документів з якості відповідно до розділу 4.
* умови оплати
* умови гарантійного обслуговування

Перевага може бути надана пропозиції, у якій пропонується найнижча ціна та/або найменші строки постачання та/або найкращі умови обслуговування.

1. **Зміст тендерних Заявок**

Учасники повинні включати таку інформації до тендерних Заявок:

* 1. Копії реєстраційних документів (свідоцтво про державну реєстрацію, свідоцтво платника податків)
  2. Заповнені та підписані Додатки №1-3 до Специфікації (додаток 2 та додаток 3 додатково у форматі word або excel)
  3. Документи, що підтверджують відповідність виробу медико-технічним вимогам специфікації 2.1.
  4. Документи, що підтверджують відповідність вимогам якості відповідно до розділу 4 специфікації
  5. Авторизаційний лист від виробника (якщо учасник не є виробником товару) або його офіційного представника (дистриб’ютора) в Україні
  6. Гарантійний лист від учасника, щодо вимог розділі 2.4, 2.5., 2.6.

Наданням заявки Заявник підтверджує, що він ознайомлений з принципами та вимогами Глобального Фонду до потенційних та чинних постачальників товарів (робіт, послуг) та набувачів грантів, а також їх представників, викладеними у Кодексі поведінки для постачальників, який знаходиться у вільному доступі на веб-сайті Покупця (<https://aph.org.ua/wp-content/uploads/2019/05/corporate_codeofconductforsuppliers_policy_ru.pdf>), а також на веб-сайті Глобального Фонду (https://www.theglobalfund.org/media/7167/corporate\_codeofconductforsuppliers\_policy\_ru.pdf), і зобов’язується їх дотримуватись.

**Додаток №1**

**до Специфікації на постачання діагностичного обладнання**

**Загальна інформація**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1. | Повна назва компанії |  |
| 2. | Юридична адреса компанії |  |
| 3. | Фактична адреса компанії |  |
| 4. | Керівник компанії: посада, ПІБ |  |
| 5. | Контактний номер телефону керівника компанії |  |
| 6. | Контактна особа з питань подання Заявки |  |
| 7. | Номер мобільного телефону контактної особи |  |
| 8. | E-mail контактної особи |  |

На підставі статті 650-1 Цивільного кодексу України, підписанням цієї форми ми підтверджуємо наступні запевнення, які мають значення для укладення договору з МБФ «Альянс громадського здоров’я»:

1. Товариство (юридична особа, яка подає цей та інші документи для участі у конкурсі, зазначена нижче), будь-який з його директорів (членів ради директорів), учасників Товариства, його кінцевий бенефіціарний власник/власники, його посадові особи або працівники Товариства, або будь-який агент, афілійована чи інша особа, що діє від імені Товариства, в даний час не є суб’єктом санкції США, якими керує Управління контролю за іноземними активами Міністерства фінансів США або Державного департаменту США, Ради Безпеки Організації Об’єднаних Націй, Європейського Союзу, Казначейства Її Величності Сполученого Королівства або іншого уповноваженого санкційного органу.
2. Товариство, та/або учасник Товариства, та/або кінцевий бенефіціарний власник Товариства не внесені до списку санкцій Ради національної безпеки і оборони України (відповідно до статті 5 Закону України “Про санкції”).
3. Щодо товарів, послуг та/або робіт Товариства не застосовано персональні спеціальні економічні та інші обмежувальні заходи (санкції) відповідно до статті 5 Закону України “Про санкції”.

# **Склад кінцевих бенефіціарних власників учасника конкурсу**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Назва організації/ ФІО фізичної особи** | **Реєстраційний код / паспортні дані** | **Адреса реєстрації** | **Громадянство** | **Чи значиться організація/ людина в санкційних списках США, Євросоюзу, України.** |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

# *[підпис] [посада]*

Уповноважений підписати пропозицію для та від імені:

*[назва компанії]*

# *Печатка компанії*

**Додаток 2**

**до Специфікації на постачання діагностичного обладнання**

**Відповідність медико – технічним вимогам**

**Лот 1** **Автоматичний біохімічний аналізатор**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування загальних відомостей** | **Інформація** |
| 1. | Країна виробництва |  |
| 2. | Виробник |  |
| 3. | Модель |  |
| 4. | Рік виготовлення пристрою *(не раніше 2023 року)* |  |
| 5. | Гарантійний термін експлуатації *(не менше одного року)* |  |
| 6. | Відповідність виробу вимогам технічного регламенту *(декларація про відповідність)* |  |
| 7. | Інструкція з експлуатації українською мовою |  |

**2. Технічні параметри**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування технічних параметрів** | **Відповідність (так/ні)**  *та посилання на відповідну сторінку (розділ) технічної документації виробника або інструкції з використання* |
| 1. | Гемоглобін, глюкоза, загальний білок, білірубін, сечовина, АЛТ, АСТ, креатинін, лужна фосфатаза, холестерин та інші методики вимірювання на довжині хвилі 540 нм. |  |
| 2. | Альбумін, білок в сечі з сульфосаліциловою кислотою, білок в сечі з пірогаллоловим червоним, кальцій, фосфор, сечова кислота та інші методики вимірювання на довжині хвилі 620 нм. |  |
| 3. | Можливість одно- та багато- точкового калібрування, автоматична побудова калібрувального графіка і розрахунок фактора; |  |
| 4. | Отримання результатів вимірювань в концентрації (не потрібно самостійний перерахунок); |  |
| 5. | Дає повідомлення про помилку вимірювання або калібрування; |  |
| 6. | Можливість вимірювання оптичної щільності; |  |
| 7. | Відкрита система – можливість роботи з будь-якими реактивами; |  |
| 8. | Бажано автоматичний запуск вимірювання при наявності кювети в кюветном відділенні; |  |
| 9. | Великий графічний дисплей; |  |
| 10. | Меню українською мовою, бажано з підказками. |  |

**Лот 2. Автоматичний аналізатор ШОЕ**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування загальних відомостей** | **Інформація** |
| 1. | Країна виробництва |  |
| 2. | Виробник |  |
| 3. | Модель |  |
| 4. | Рік виготовлення пристрою *(не раніше 2023 року)* |  |
| 5. | Гарантійний термін експлуатації *(не менше одного року)* |  |
| 6. | Відповідність виробу вимогам технічного регламенту *(декларація про відповідність)* |  |
| 7. | Інструкція з експлуатації українською мовою |  |

**2. Технічні параметри**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування технічних параметрів** | **Відповідність (так/ні)**  *та посилання на відповідну сторінку (розділ) технічної документації виробника або інструкції з використання* |
| 1. | Інтерфейс сенсорного екрану, USB-порт і Bluetooth зєднання. |  |
| 2. | Зовнішній зчитувач штрих-коду і принтер (бажано). |  |
| 3. | Безперервне завантаження зразків. |  |
| 4. | Без виробничих відходів. |  |
| 5. | Автоматичне змішування |  |
| 6. | Визначення ШОЕ в первинних пробірки з ЕДТА |  |
| 7. | Об'єм проби від 0,5 мл |  |
| 8. | Вимірювання 4 проб одночасно |  |
| 9. | Перший результат через 20 хвилин (бажано) |  |
| 10. | Вбудований контроль якості |  |
| 11. | Вимірювання індексу активності хвороби (DAS28) |  |
| 12. | Повна відсутність ризиків для оператора |  |
| 13. | Відсутність контакту зі зразками крові |  |
| 14. | Вага – до 2 кг (бажано) |  |
| 15. | Інструкція з експлуатації українською мовою |  |

**Лот 3. Бінокулярний мікроскоп**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування загальних відомостей** | **Інформація** |
| 1. | Країна виробництва |  |
| 2. | Виробник |  |
| 3. | Модель |  |
| 4. | Рік виготовлення пристрою *(не раніше 2023 року)* |  |
| 5. | Гарантійний термін експлуатації *(не менше одного року)* |  |
| 6. | Відповідність виробу вимогам технічного регламенту *(декларація про відповідність)* |  |
| 7. | Інструкція з експлуатації українською мовою |  |

**2. Технічні параметри**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування технічних параметрів** | **Відповідність (так/ні)**  *та посилання на відповідну сторінку (розділ) технічної документації виробника або інструкції з використання* |
| 1. | Автономне живлення |  |
| 2. | Бінокулярна насадка поворотна 360, нахил 30; |  |
| 3. | DIN об’єктиви 4х, 10х, 40х, 100х з багатошаровим і антигрибковим покриттям; широкополі окуляри WF10 |  |
| 4. | предметний столик з ноніусом, бажано підшипноковий механізм і коаксіальна ручка управління по осі X/Y |  |
| 5. | гвинтовий опір для запобігання пошкодженню препарату |  |
| 6. | коаксіальний механізм грубого і точного регулювання та вмонтована муфта ковзання |  |
| 7. | конденсор з цифровою шкалою відповідності величини відкритій діафрагмі типу об’єктива |  |
| 8. | система освітлення NEO LED, матричний LED блок 3,6 Вт, 6300К. Строк служби лампи не менше 20000 годин; |  |
| 9. | вмонтовані акумуляторні батареї з можливістю роботи не менше 100 годин. |  |
| 10. | Бажано додаткова комплектація: – камера 5.0 Mpx; – окуляр WF 16; – окуляр WF 5x |  |
| 11. | Інструкція з експлуатації українською мовою |  |

**Лот 4. Автоматичний біохімічний аналізатор для клінічних біохімічних досліджень**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування загальних відомостей** | **Інформація** |
| 1. | Країна виробництва |  |
| 2. | Виробник |  |
| 3. | Модель |  |
| 4. | Рік виготовлення пристрою *(не раніше 2023 року)* |  |
| 5. | Гарантійний термін експлуатації *(не менше одного року)* |  |
| 6. | Відповідність виробу вимогам технічного регламенту *(декларація про відповідність)* |  |
| 7. | Інструкція з експлуатації українською мовою |  |

**2. Технічні параметри**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування технічних параметрів** | **Відповідність (так/ні)**  *та посилання на відповідну сторінку (розділ) технічної документації виробника або інструкції з використання* |
| 1. | Принципи вимірювання: колориметрія, потенціометрія |  |
| 2. | Продуктивність роботи аналізатора: не менш 120 аналізів на годину |  |
| 3. | Типи зразків: сироватка крові, плазма крові |  |
| 4. | Час прогріву та підготовки приладу до аналізу при 25°С : не більш 10 хвилин |  |
| 5. | Час інкубації: одиночний аналіз не більше 6 хв |  |
| 6. | Об’єм зразка, що забирається піпеткою на один тест: не більше 50 мкл |  |
| 7. | Кількість вимірюваних параметрів Не менше ніж 25 |  |
| 8. | Можливість кількісного вимірювання концентрації електролітів: наявність |  |
| 9. | Можливість виконання тесту на С-реактивний білок наявність |  |
| 10. | Можливість використання для подачі зразків пробірок різних розмірів: наявність |  |
| 11. | Дозатор з детектором рівня рідини: наявність |  |
| 12. | Робочі довжини хвиль: не менше: 400, 415, 505, 540, 600, 650 нм. |  |
| 13. | Автоматичне розведення зразків: наявність |  |
| 14. | Автоматична утилізація витратних матеріалів наявність |  |
| 15. | Друк результатів аналізу: наявність вбудованого термопринтера + додатковий комплект бумаги до термопринтеру |  |
| 16. | Можливість передачі даних на комп’ютер: наявність |  |
| 17. | Екран: кольоровий сенсорний екран не менше ніж 5 дюймів |  |
| 18. | Зовнішні габарити: орієнтовно 500 мм х 370мм х 450 мм |  |
| 19. | Гарантійний термін (строк) експлуатації товару, запропонованого Учасником, повинен становити 12 (дванадцять) місяців з дня введення в експлуатацію |  |

Підписано мною, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

що обіймає посаду \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(керівник підприємства)

від імені компанії \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_ (число) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (місяць) 20\_\_\_\_\_\_\_\_ (рік).

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис)

**Додаток 4**

**до Специфікації на постачання діагностичного обладнання**

**Цінова пропозиція.**

Пропозиція надається на умовах:

1. Ціна на продукцію надається на умовах поставки згідно вимог п. 3 специфікації.
2. Ціна надається:

* У доларах США;
* з урахуванням всіх належних податків, зборів і витрат згідно зазначених умов поставки згідно законодавства України,
* без ПДВ для Лотів 1-3
* з ПДВ для Лоту 4

1. Договір на поставку буде укладено і платежі будуть виконані у гривнях України.
2. Пропозиція дійсна 60 днів з дати подання і ціна не може бути змінена протягом цього періоду.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| # | Модель, артикул, ТМ | Виробник, країна походження | Кількість | Гарантійний термін | Ціна за одиницю товару, доларів без ПДВ | Загальна вартість, доларів без ПДВ | Очікуваний час поставки у днях (якщо передбачається поставка кількома партіями – зазначте для кожної партії) |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |  |  |

Підписано мною, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, що обіймає посаду\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(керівник підприємства)

від імені компанії \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_ (число) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (місяць) 20\_\_\_\_\_\_\_\_ (рік).

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис)