

**44610000-9 Цистерни, резервуари, контейнери та посудини високого тиску
(Система для зберігання біологічних матеріалів у парах рідкого азоту
(22073 Кріогенна лабораторна камера з використанням рідкого азоту) - 2
шт.)**

1. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:**

Система для зберігання біологічних матеріалів у парах рідкого азоту (22073 Кріогенна лабораторна камера з використанням рідкого азоту) - 2 шт.

Вимоги:

№ з/п	Технічні вимоги	Відповідність (так / ні), з посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документа виробника
1	Об'єм LN2	Не менше 47 л
2	Матеріал посудини Дьюара	алюміній
3	Діаметр горловини	Не більше 13 см
4	Зовнішній діаметр	Не більше 51 см
5	Висота	Не більше 68 см
6	Вага порожньої посудини Дьюара	Не більше 22 кг
7	В комплекті мають бути каністри з нержавіючої сталі	Не менше 6 шт
8	Каністри повинні бути пронумеровані	Відповідність
9	Ручки каністри повинні мати кольорове маркування	Відповідність
10	Максимальна кількість алюмінієвих тримачів (кріокейнів), що вміщуються у посудину	Не менше 250 штук
11	Максимальна місткість зразків	Не менше ніж 1500 кріопробірок, Не менше ніж 2500 кріосоломин
12	Швидкість статичного випаровування рідкого азоту	Не більше 0.4 л/день
13	Час статичної витримки	Не менше 118 днів
14	Кришка повинна мати змогу замикатися	Відповідність
15	Наявність в комплекті підставки для транспортування, що призначена для транспортування посудин Дьюара. Підставка повинна бути виготовлена з сталевих труб та пофарбована порошковою фарбою. Підставка повинна бути розміщена на роликівих опорах зі стопором та діаметром не меншим ніж 50 мм. Діаметр зони для розміщення посудини повинен бути не менше 500 мм. Основа підставки повинна бути обладнана елементами для фіксації посудини	Відповідність

	Дьюара	
--	--------	--

Загальні вимоги:

1. Товар, що пропонується, повинен бути новим, таким, що не був у використанні. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.
2. Товар повинен бути належним чином зареєстрованим в Україні або дозволеним для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства, сертифікованим для використання у медичних закладах. Ця вимога підтверджується: - завіреною копією декларації або копією документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту, або - завіреною копією Свідоцтва про державну реєстрацію медичного виробу, що свідчить про наявність медичного виробу в Державному реєстрі медичної техніки та виробів медичного призначення, у разі якщо товар не є медичним виробом, учасник надає лист роз'яснення.
3. Гарантійний термін обслуговування не менше 12 місяців з моменту введення в експлуатацію (якщо інше не передбачено технічними вимогами). Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.
4. Сервісне обслуговування повинно здійснюватися інженерним персоналом, що сертифікований виробником - наявність сервісного центру на території України (надати лист підтвердження із вказанням адреси розташування та контактних телефонів сервісного центру) та фахівців, які пройшли навчання у виробника запропонованого обладнання (надати копію відповідного документа).
5. Спроможність учасника поставити запропонований товар повинна підтверджуватись оригіналом гарантійного листа від виробника (якщо учасник не є виробником товару), або офіційного представника на території України (із наданням копії авторизаційного листа виробника), що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника (надати оригінал такого гарантійного листа).
6. Наявність належним чином оформленої інструкції (паспорта) або будь-якого іншого документа щодо експлуатації запропонованого товару українською мовою (надати копії).
7. Вантажно-розвантажувальні роботи та доставка товару до закладів охорони здоров'я повинна здійснюватися постачальником за власні кошти. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.
8. Термін поставки товару: 30 днів з дати отримання письмової заявки Замовника, але не пізніше 19.12.2025. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.
9. Монтаж та навчання медперсоналу роботі на апаратурі постачальник проводить безкоштовно за письмовою заявою закладу-отримувача, якщо інше не передбачено умовами договору. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.
10. Запропонований товар повинен відповідати заявленим технічним вимогам. Для підтвердження учасник надає заповнену таблицю щодо відповідності з посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документа виробника.
11. Учасник повинен надати заповнену форму тендерної пропозиції за підписом керівника або уповноваженого представника підприємства, організації, установи та завірену печаткою (у разі наявності) за формою 2.

Форма 2

Форма тендерної пропозиції

(назва процедури закупівлі)

№ лоту/ з/п	Найменування предмета закупівлі/товару	Торгівельна назва товару	Виробник, країна	Одиниця виміру	Кількість, од.

посада уповноваженої особи
учасника

м.п. * підпис

прізвище, ініціали

* Вимога щодо печатки не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством.

** У разі наявності в технічній частині посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження або виробника – читати з виразом “або еквівалент”.

2. Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:

783 766,66 грн (Сімсот вісімдесят три тисячі сімсот шістдесят шість гривень 66 копійок), з ПДВ.