

38950000-9 Обладнання для полімеразної ланцюгової реакції (Ламінарний бокс на 2 робочих місця (20652 Бокс біологічної безпеки класу І) - 1 шт.).

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

Ламінарний бокс на 2 робочих місця (20652 Бокс біологічної безпеки класу І) - 1 шт.

Вимоги:

№ з/п	Технічні вимоги	Відповідність (так / ні), з посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документа виробника
1.1	Кількість робочих місць, що оснащені вбудованим стереомікроскопом та вбудованою в стільницю основною зоною обігріву	Не менше одного
1.2	Розміри робочої зони ламінарного боксу не менше ніж (ГхШхВ)	495x1850x635 мм
1.2.1	Скельце освітлювача робочого місця діаметром не менше 35 мм	Наявність
1.2.2	Зона обігріву стільниці робочого місця з окремим індивідуальним регулюванням температури з розмірами не менше 445x645 мм	Наявність
1.3	Рівень шуму не більше	55 дБА
1.4	Наявність стенду висотою не менше 820мм.	Наявність
1.5	Використання НЕРА фільтр класу Н14 для забезпечення чистоти повітря	Наявність
1.6	Аварійна система візуальна або звукова	Наявність
1.7	Вбудована розетка в задню стінку ламінарного боксу	Наявність
1.8	Освітлювач до стереомікроскопа з кріпленням під стільницею, з плавним регулюванням освітлення 0-100%	Наявність
1.9	Мінеральне покриття робочої зони HiMacS	Наявність
1.10	Зволожувач газів для процедури IVF	Наявність
1.11	Вбудований стереомікроскоп з наступними параметрами:	Наявність
1.11.1	Оптична корекція об'єктива	Не гірше ніж апохроматична

1.11.2	Робоча відстань	Не менше 105 мм
1.11.3	Збільшення	1) Максимальне збільшення не менше 55х при робочій відстані не менше 105 мм та окулярах зі збільшенням не більше 10х 2) мінімальне збільшення не більше 6,1х при робочій відстані не менше 105 мм та окулярах зі збільшенням не більше 10х

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:

2 880 219,33 грн (Два мільйони вісімсот вісімдесят тисяч двісті дев'ятнадцять гривень 33 копійки), з ПДВ.