

Найменування замовника:

Комунальне некомерційне підприємство «Лікарня Св. Мартина»

Код згідно з ЄДРПОУ замовника: 01992831

Місцезнаходження замовника:

вул. Новака Андрія, 8-13, м. Мукачево, Закарпатська обл., Україна, 89600

Категорія замовника:

Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади

Обґрунтування

технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

Закупівля за предметом: Реагент для транспортування та зберігання клінічного матеріалу (упаковка на 100 пробірок по 1,5 мл) (НК 024:2023: 61164) (33696200-7); Реагент для транспортування та зберігання клінічного матеріалу з муколітиком (упаковка на 100 пробірок по 1,5 мл) (НК 024:2023: 61164) (33696200-7); Набір реагентів для виявлення РНК вірусу гепатиту С (HCV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі 96 визначень (НК 024:2023: 48374) (33696200-7); Набір реагентів для виявлення ДНК вірусу гепатиту В (HBV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі 96 визначень (НК 024:2023: 48321) (33696200-7); Набір реагентів для виявлення ДНК Human papillomavirus 16, 18 методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі 96 визначень (НК 024:2023: 49994) (33696200-7); Набір реагентів для виявлення ДНК Herpes simplex virus 1 та 2 типу методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі 96 визначень (НК 024:2023: 49539) (33696200-7); Набір реагентів для виявлення ДНК Cytomegalovirus методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі 96 визначень (НК 024:2023: 30798) (33696200-7); Набір реагентів для виявлення ДНК Epstein-Barr Virus (EBV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі 96 визначень (НК 024:2023: 49653) (33696200-7); Набір для виявлення вірусів грипу А/В, 100 реакцій (НК 024:2023: 47277) (33696200-7); Набір реагентів для екстракції ДНК та РНК з біологічного матеріалу 100 визначень (НК 024:2023: 52521) (33696200-7); Набір реагентів для екстракцій ДНК та РНК з біологічного матеріалу методом преципітації нуклеїнових кислот 100 визначень (НК 024:2023: 52521) (33696200-7) (ДК 021:2015:33690000-3 Лікарські засоби різні)

Вид та ідентифікатор процедури закупівлі: відкриті торги з особливостями (відповідно до Постанови КМУ №1178 від 12.10.2022 року зі змінами), за номером оголошення UA-2025-06-20-007629-a

Обсяги: визначено відповідно до річної потреби на 2025 рік для КДЛ

Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі проведено з дотриманням принципів здійснення закупівель, зокрема максимальної економії та ефективності. Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі здійснено методом порівняння ринкових цін. Замовником здійснювався пошук, збір та аналіз загальнодоступної цінової інформації, до якої відноситься і інформація про ціни, що містяться в мережі Інтернет у відкритому доступі, в електронній системі закупівель Прозоро, та на аналогічних торговельних електронних майданчиках, збір та аналіз комерційних пропозицій тощо.

Очікувана вартість процедури закупівлі –138 182,00 грн. з ПДВ.

Джерело фінансування закупівлі - власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства).

Технічні та якісні характеристики:**1.ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ****ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики по предмету закупівлі:

Реагент для транспортування та зберігання клінічного матеріалу (упаковка на 100 пробірок по 1,5 мл) (НК 024:2023: 61164) (33696200-7); Реагент для транспортування та зберігання клінічного матеріалу з муколітиком (упаковка на 100 пробірок по 1,5 мл) (НК 024:2023: 61164) (33696200-7); Набір реагентів для виявлення РНК вірусу гепатиту С (HCV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі 96 визначень (НК 024:2023: 48374) (33696200-7); Набір реагентів для виявлення ДНК вірусу гепатиту В (HBV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі 96 визначень (НК 024:2023: 48321) (33696200-7); Набір реагентів для виявлення ДНК Human papillomavirus 16, 18 методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі 96 визначень (НК 024:2023: 49994) (33696200-7); Набір реагентів для виявлення ДНК Herpes simplex virus 1 та 2 типу методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі 96 визначень (НК 024:2023: 49539) (33696200-7); Набір реагентів для виявлення ДНК Cytomegalovirus методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі 96 визначень (НК 024:2023: 30798) (33696200-7); Набір реагентів для виявлення ДНК Epstein-Barr Virus (EBV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі 96 визначень (НК 024:2023: 49653) (33696200-7); Набір для виявлення вірусів грипу А/В, 100 реакцій (НК 024:2023: 47277) (33696200-7); Набір реагентів для екстракції ДНК та РНК з біологічного матеріалу 100 визначень (НК 024:2023: 52521) (33696200-7); Набір реагентів для екстракцій ДНК та РНК з біологічного матеріалу методом преципітації нуклеїнових кислот 100 визначень (НК 024:2023: 52521) (33696200-7) (ДК 021:2015:33690000-3 Лікарські засоби різні)

Таблиця 1

№з/п	Найменування товару (Реагенти для ПЛР, сумісні з приладом Rotor-GeneQ (5 plex) в режимі реального часу)	Код НК 024:2023	Технічні вимоги	Форма випуску	Кількість
1	Реагент для транспортування та зберігання клінічного матеріалу (упаковка на 100 пробірок по 1,5 мл)	61164	Призначається для транспортування і зберігання зразків біологічного матеріалу людини (зішкріби/мазки епітеліальних клітин з урогенітального тракту, ротоглотки, носоглотки, прямої кишки, кон'юнктиви ока, шкіри) з метою культивування, аналізу та/або інших досліджень. Транспортне середовище STM - має бути готовим до використання ізотонічний водно-сольовий розчин з додаванням консерванту, який перешкоджає розмноженню мікроорганізмів. 100 пробірок типу «еппENDORF» об'ємом 1,5 мл, які повинні містити 1 мл реагенту.	шт	4

			До складу транспортного середовища має входити консервант азид натрію в концентрації 0,1.		
2	Реагент для транспортування та зберігання клінічного матеріалу з муколітиком (упаковка на 100 пробірок по 1,5 мл)	61164	Призначається для транспортування і зберігання зразків біологічного матеріалу людини (зішкріби/мазки епітеліальних клітин з урогенітального тракту, ротоглотки, носоглотки, прямої кишки, кон'юнктиви ока, шкіри) з метою культивування, аналізу та/або інших досліджень. Транспортне середовище МТМ з муколітиком – має бути готовим до використання ізотонічний водно-сольовий розчин з додаванням консерванту, який перешкоджає розмноженню мікроорганізмів та муколітичного агенту для розрідження мокротиння. 100 пробірок типу «еппENDORF» об'ємом 1,5 мл, які повинні містити 1 мл реагенту. До складу транспортного середовища повинен входити консервант азид натрію в концентрації 0,1.	шт	1
3	Набір реагентів для виявлення РНК вірусу гепатиту С (HCV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі 96 визначень	48374	Призначається для проведення реакції зворотної транскрипції та ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією. Реєстрація реакції – флуориметричний метод має відбуватись по двом каналам: FAM/Green та контроль біоматеріалу по каналу HEX/Yellow. Формат: на 96 реакцій. Загальний час проведення реакції приблизно 120 хвилин. В результаті проведених досліджень аналітична чутливість набору повинна складати 75*копій/мл. Набір реагентів має дозволяти виявити РНК вірусу гепатиту С субтипи 1a, 1b, 2a, 2b, 2c, 2i, 3, 4, 5a, 6. Повинні бути відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК/РНК людини і панелі зразків ДНК/РНК наступних мікроорганізмів і вірусів: Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Streptococcus pyogenes, HSV 1 та 2 типу, HIV 1 та 2 типу, HBV, HDV, HAV, CMV, EBV, HHV6, HHV8, парвовірус B19, віруси грипу А, В, С, D.	шт	6

			Діагностична специфічність набору не менше 98%. Зразок для аналізу: плазма крові людини. Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл. Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору. ЗТ-полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина. ВКЗ – внутрішній контрольний зразок, готовий до використання (0.5 мл) прозора безбарвна рідина. ПКЗ – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (0.25 мл) прозора безбарвна рідина. НКЗ – негативний контрольний зразок, готовий до використання (0.25 мл) прозора безбарвна рідина.		
4	Набір реагентів для виявлення ДНК вірусу гепатиту В (HBV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі 96 визначень	48321	Призначається для проведення моноплексної ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією. Реєстрація реакції – флуориметричний метод має відбуватись по двом каналам: FAM/Green та контроль біометеріалу по каналу HEX/Yellow. Формат: на 96 реакцій. Загальний час проведення реакції приблизно 100 хвилин. В результаті проведених досліджень аналітична чутливість набору повинна складати 75 копій/мл. Набір реагентів має дозволяти виявити клінічну чутливість та специфічності використовувати зразки, що були отримані від пацієнтів з діагнозом інфекційне захворювання вірусом гепатиту В та зразки клінічно здорових донорів (негативних стосовно вірусу гепатиту В). Клінічна чутливість повинна становити 86,67%, клінічна специфічність - 100%. Позитивна прогностична цінність - 100%, негативна прогностична цінність - 97,7%. Повинні бути відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК/РНК людини і панелі зразків ДНК/РНК наступних мікроорганізмів і вірусів: Escherichia coli, Staphylococcus aureus, HSV 1 та 2 типу, HIV 1 та 2	шт	6

			типу, HCV, HDV, HAV, EBV, HHV6, HHV8, VZV, B19V, вірус кліщового енцефаліту (зооносна захворювання), вірус лихоманки західного Нілу WNV, аденовірус тип 2, 3, 7. Зразок для аналізу: плазма крові людини Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл. Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору. Полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина. ПКЗ – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (0.25 мл) прозора безбарвна рідина. НКЗ– негативний контрольний зразок, готовий до використання (0.25 мл) прозора безбарвна рідина.		
5	Набір реагентів для виявлення ДНК Human papillomavirus 16, 18 методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі 96 визначень	49994	Призначається для проведення моноплексної ПЛР у реальному часі з гібридаційно-флуоресцентною детекцією. Реєстрація реакції – флуориметричний метод метод має відбуватись по двом каналам: FAM/Green для детекції HPV 16, ROX/Orange для детекції HPV 18 та контроль біоматеріалу по каналу HEX/Yellow. Формат: на 96 реакцій. Загальний час проведення реакції приблизно 120 хвилин. Аналітична чутливість 1*10³ копій/мл (копій специфічної ДНК-мішені на 1 мл біологічного зразка). Повинні бути відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК людини та панелі зразків ДНК наступних мікроорганізмів і вірусів: VZV, CMV, HHV6, EBV, Mycoplasma hominis, Mycoplasma genitalium, Ureaplasma urealyticum, Gardnerella vaginalis, Neisseria gonorrhoeae, Chlamydia trachomatis, Trichomonas vaginalis, Candida albicans, ДНК вірусу HPV роду α: високого онкогенного ризику (типи 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 68, 73, 82) та можливого високого ризику (типи 6, 11, 26, 53 та 66).Зразок для аналізу: екстракція ДНК зі слизових оболонок уrogenітального тракту.	шт	1

			Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл. Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору. Полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина. ПКЗ – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (0,25 мл) прозора безбарвна рідина. НКЗ– негативний контрольний зразок, готовий до використання (0,25 мл) прозора безбарвна рідина.		
6	Набір реагентів для виявлення ДНК Herpes simplex virus 1 та 2 типу методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі 96 визначень	49539	Призначається для проведення моноплексної ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією. Реєстрація реакції – флуориметричний метод має відбуватись по двом каналам: FAM/ та контроль біоматеріалу по каналу HEX/Yellow. Формат: на 96 реакцій. Загальний час проведення реакції приблизно 100 хвилин. Аналітична чутливість 1*10³ копій/мл Діагностична чутливість не менше 98%. Діагностична специфічність не менше 98%. Повинні бути відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК людини та панелі зразків ДНК наступних мікроорганізмів: Chlamydia trachomatis, Chlamydia pneumoniae, Gardnerella vaginalis, Lactobacillus crispatus, Enterococcus faecium, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Streptococcus pyogenes, Candida albicans, Mycoplasma hominis, Mycoplasma genitalium, Neisseria gonorrhoeae, Neisseria flava, Neisseria subflava, Neisseria sicca, Neisseria mucosa, Treponema pallidum, Trichomonas vaginalis, Toxoplasma gondii, Ureaplasma urealyticum, Ureaplasma parvum, CMV, HPV (типи 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59). Зразок для аналізу: зішкріб епітелію з уrogenітального тракту, мазок з ротоглотки, виділення з ерозивно-виразкових уражень	шт	1

			шкіри та слизових оболонок, мононуклеарні клітини периферичного кровообігу, ліквор. Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл. Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору. Полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина. ПКЗ – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (0,25 мл) прозора безбарвна рідина. НКЗ– негативний контрольний зразок, готовий до використання (0,25 мл) прозора безбарвна рідина.		
7	Набір реагентів для виявлення ДНК Cytomegalovirus методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі 96 визначень	30798	Призначається для проведення моноплексної ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією. Реєстрація реакції – флуориметричний метод має відбуватись по двом каналам: FAM/ та контроль біоматеріалу по каналу HEX/Yellow. Формат: на 96 реакцій. Загальний час проведення реакції приблизно 100 хвилин. Аналітична чутливість 1*10³ копій/мл Діагностична чутливість не менше 98%. Діагностична специфічність не менше 98%. Повинні бути відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК людини і панелі зразків ДНК наступних мікроорганізмів: Chlamydia trachomatis, Chlamydia pneumoniae, Gardnerella vaginalis, Lactobacillus crispatus, Enterococcus faecium, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Streptococcus pyogenes, Candida albicans, Mycoplasma hominis, Mycoplasma genitalium, Neisseria gonorrhoeae, Neisseria flava, Neisseria subflava, Neisseria sicca, Neisseria mucosa, Treponema pallidum, Trichomonas vaginalis, Toxoplasma gondii, Ureaplasma urealyticum, Ureaplasma parvum, HSV 1 і 2 типу, HPV (типи 6, 11, 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59). Зразок для аналізу: плазма крові та мононуклеарні клітини периферичного кровообігу, сеча (	шт	1

			осад), урогенітальний зішкріб, слюна, біоптат, ліквор. Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл. Склад набору: Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору. Полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина. ПКЗ – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (0,25 мл) прозора безбарвна рідина. НКЗ– негативний контрольний зразок, готовий до використання (0,25 мл) прозора безбарвна рідина.		
8	Набір реагентів для виявлення ДНК Epstein-Barr Virus (EBV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі 96 визначень	49653	Призначається для проведення моноплексної ПЛР у реальному часі з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією. Реєстрація реакції – флуориметричний метод має відбуватись по двом каналам: FAM/Green та контроль біоматеріалу по каналу HEX/Yellow. Формат: на 96 реакцій. Загальний час проведення реакції приблизно 100 хвилин. Аналітична чутливість 1*10 ³ копій/мл (копій специфічної ДНК-мішені на 1 мл біологічного зразка). Діагностична чутливість не менше 98%. Діагностична специфічність не менше 98%. Повинні бути відсутні перехресні реакції при тестуванні зразків ДНК людини і панелі зразків ДНК наступних мікроорганізмів: Chlamydia trachomatis, Chlamydia pneumoniae, Gardnerella vaginalis, Lactobacillus crispatus, Enterococcus faecium, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Streptococcus pyogenes, Candida albicans, Mycoplasma hominis, Mycoplasma genitalium, Neisseria gonorrhoeae, Neisseria flava, Neisseria subflava, Neisseria sicca, Neisseria mucosa, Treponema pallidum, Trichomonas vaginalis, Toxoplasma gondii, Ureaplasma urealyticum, Ureaplasma parvum, CMV, HPV (типи 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59). Зразок для аналізу: слюна, мазок з ротоглотки, плазма/сироватка крові, моноклеарні клітини	шт	1

			периферичного кровообігу, амніотична рідина, ліквор. Об'єм досліджуваного зразка: 10 мкл. Буфер, готовий до використання (1.5 мл), прозора рідина від безбарвного до рожевого кольору. Полімераза, готова до використання (0.12 мл), прозора безбарвна рідина. ПКЗ – позитивний контрольний зразок, готовий до використання (1.0 мл) прозора безбарвна рідина. НКЗ– негативний контрольний зразок, готовий до використання (1.0 мл) прозора безбарвна рідина.		
9	Набір для виявлення вірусів грипу А/В, 100 реакцій	47277	Призначення для клінічної ПЛР-діагностики респіраторних захворювань. Набір має дозволяти проводити in vitro детекцію РНК-послідовностей, характерних для збудників вірусу грипу А та грипу В, у зразках із дихальних шляхів організму пацієнта. Сфера використання реагентного набору має включати in vitro діагностику (IVD), епідеміологічний скринінг і науково-дослідні роботи. Виявлення вірусної РНК здійснюється шляхом постановки однокрокової RT-ПЛР зі зворотною транскрипцією. До набору повинні бути включені ревертаза вірусу мишачої лейкемії М-MLV і термостійка ДНК-полімераза Taq. Валідність отриманих результатів має забезпечуватись мультитаргетністю суміші праймерів, а також наявністю внутрішнього ендогенного контролю (IC) та позитивного контрольного зразка (PC). Формат: на 100 реакцій Чутливість: 95.5 % Специфічність: 96.1 % Нижня межа аналітичної чутливості: 10 копій / реакцію Всі реагенти, що входять до складу набору, повинні бути призначені для діагностики «in vitro».	шт	1
10	Набір реагентів для екстракції ДНК та РНК з біологічного матеріалу 100 визначень	52521	Призначення ґрунтується на оборотному зв'язуванні молекул нуклеїнових кислот на поверхні магнітних часток. Біологічний матеріал: (клінічні зразки), у тому числі: мазки, зішкріби, мокрота, слина, лейкоцитарна фракція цільної крові, сеча (осад), фекалії, еякулят, секрет простати тощо з	шт	10

			вмістом клітин від 100 до 106 в зразку. Загальний час проведення процедури виділення ДНК/РНК з 1 зразка ручним методом становить 40-50 хвилин, напівавтоматичним - 35-40 хвилин. Набір реагентів має забезпечувати виділення ДНК/РНК з біологічного матеріалу з чистотою виділення за показником співвідношення A260/280 не менше 1,7. Ефективність виділення ДНК/РНК становить від 30 до 70%. Склад: 1. Розчин з магнітними частками, 1.1 мл, суспензія бурого або чорного кольору 2. Буфер для лізису, 45 мл, прозора безбарвна рідина 3. Буфер для промивання №1, 80 мл, прозора безбарвна рідина 4. Буфер для промивання №2, 80 мл, прозора безбарвна рідина 5. Буфер для елюції, 12 мл, прозора безбарвна рідина		
11	Набір реагентів для екстракцій ДНК та РНК з біологічного матеріалу методом преципітації нуклеїнових кислот 100 визначень	52521	Призначення набору реагентів ґрунтується на методі преципітації молекул нуклеїнових кислоти (НК) у спиртовому розчині в присутності копреципітатора. Матеріалом для проведення процедури екстракції ДНК/РНК слугує плазма крові людини.. Загальний час проведення процедури виділення ДНК/РНК з 1 зразка становить 30-40 хвилин. Набір реагентів має забезпечити виділення ДНК/РНК з біологічного матеріалу з чистотою виділення за показником співвідношення A260/280 не менше 1,7. Ефективність виділення ДНК/РНК становить від 30 до 70%. Склад: 1. Компонент для лізису, 0,5 мл, прозора безбарвна рідина 2. Буфер для лізису, 30 мл, прозора безбарвна рідина 3. Буфер для преципітації, 45 мл, прозора безбарвна рідина 4. Буфер для промивання №1, 75 мл, прозора безбарвна рідина	шт	5

		5. Буфер для промивання №2,75 мл, прозора безбарвна рідина		
		6. Буфер для елюції, 12 мл, прозора безбарвна рідина		

**Посилання в документації тендерних торгів на конкретні торгівельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника читати як «або еквівалент».*

Вимоги до предмету закупівлі:

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. *У разі якщо відповідно до законодавства введення в обіг (експлуатацію) товару, який пропонується учасником, не потребує оцінки відповідності технічним регламентам, в тому числі протягом перехідного періоду, учасник зазначає про це в окремому документі довільної форми (листі, поясненні, гарантійному листі тощо), який подається ним у складі тендерної пропозиції, із обґрунтуванням відповідних законодавчих підстав і з посиланням на відповідні нормативно-правові акти.*
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. **На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати гарантійний лист.**
4. Строк придатності товару на момент поставки на склад замовника повинен становити не менше 80% від передбаченого **(надати гарантійний лист).**
5. Поставка товару повинна здійснюватися транспортом учасника до місць використання товару, спеціалізованим транспортом, що забезпечує зберігання, комплектність і якість товару, та який обладнаний у відповідності з вимогами затвердженими у відповідному порядку щодо транспортування лікарських засобів з урахуванням фізико-хімічних властивостей та температурного режиму транспортування. Розвантаження товару по місцю призначення проводиться постачальником **(надати гарантійний лист).**
6. Місце поставки: **Закарпатська область, м. Мукачєво, вул. Новака Андрія, 8-13.**
7. Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою.
8. **Якщо Учасник подає товар, що є еквівалентом він зобов'язаний подати у складі своєї пропозиції порівняльну таблицю в розрізі усіх технічних характеристик зазначених у Технічному завданні, та лист-пояснення про відповідність запропонованого Учасником товару вимогам закупівлі.**
9. У ході виконання договору про закупівлю необхідним є застосування заходів із захисту довкілля, які передбачені чинним законодавством та належною практикою провадження господарської діяльності у сфері реалізації товару (робіт чи послуг), які становлять предмет закупівлі **(надати гарантійний лист).**
10. У складі документів тендерної пропозиції, учасник надає **гарантійний лист** про дотримання усіх технічних вимог Додатку 3 тендерної документації.

