**Додаток 2 Технічні вимоги**

***до тендерної документації на закупівлю***

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**Предмет закупівлі:** ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник" **— 33140000-3 Медичні матеріали**

**Конкретна назва предмету закупівлі: *Медичні матеріали***

**Строк поставки товарів**: протягом 2023 року.

**Кількість:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **з/п** | **ДК 021:2015** | **Найменування товару** | Одиниця виміру | Кількість |
| 1 | 33141112-8 | Пластир Мікропор 2,5 см х 9,1 м телесний катушка №1 або еквівалент (НК44990) | шт. | 1000 |
| 2 | 33141112-8 | Пластир медичний бавовняний 3 см х 500 см № 1 (НК34831) | шт | 65 |
| 3 | 33141112-8 | Пластир фіксуючий на нетканій основі 3 см х 500 см № 1 (НК44990) | шт. | 1000 |
| 4 | 33141113-4 | Бинт медичний нестерильний 7 м х 14 см тип №17 (НК 48127) або еквівалент | шт. | 4000 |
| 5 | 33141113-4 | Бинт медичний стерильний 7 м х 14 см тип №17 (НК 48127) або еквівалент | шт. | 500 |
| 6 | 33141113-4 | Бинт медичний нестерильний 5 м х 10 см тип № 17(НК 48127) або еквівалент | шт. | 1600 |
| 7 | 33141113-4 | Бинт гіпсовий 15 см х 2,7м (НК48127) | шт. | 500 |
| 8 | 33141114-2 | Відріз марлевий нестерильний 5м х 90см тип №17 (НК10281) або еквівалент | уп. | 500 |
| 9 | 33141114-2 | Марля медична щільність 30±2 г/м2 погонний метр (НК10281) | м | 8000 |
| 10 | 33141115-9 | Вата медична нестерильна 100 г відбілена (НК63281) | уп. | 1500 |
| 11 | 33141121-4 | Кетгут стерильний монофіламентний натуральний, USP 3/0 (М43) з колючою голкою 20мм 1/2 кола 75см (НК13898) або еквівалент | шт. | 100 |
| 12 | 33141121-4 | Кетгут стерильний монофіламентний натуральний, USP 4/0 (М2) з колючою голкою 16мм 1/2 кола 75см, (НК13898) або еквівалент | шт. | 100 |
| 13 | 33141121-4 | Поліпропілен стерильний, монофіламентний, синтетичний, хірургічний шовний матеріал, що не розсмоктується, без покриття. Розмір USP 3/0,голка ріжуча 22мм, 1/2 кола (НК 13909) | шт. | 100 |
| 14 | 33141121-4 | Поліпропілен стерильний, монофіламентний, синтетичний, хірургічний шовний матеріал, що не розсмоктується, без покриття. Розмір USP 2/0,голка колюча 26мм, 1/2 кола, довжина 75см (НК 13909) | шт. | 100 |
| 15 | 33141121-4 | Шовний матеріал Поліамід, розмір USP 4/0, довжиною 75 см, з зворотньо-ріжучою голкою 3/8 кола, довжиною 20мм (НК38000) або еквівалент | шт. | 50 |
| 16 | 33141121-4 | Шовний матеріал Поліамід, розмір USP 3/0, довжиною 75 см, з зворотньо-ріжучою голкою 3/8 кола, довжиною 18мм (НК38000) або еквівалент | шт. | 50 |
| 17 | 33141121-4 | Шовний матеріал Поліамід, розмір USP 2/0, довжиною 75 см, з зворотньо-ріжучою голкою 3/8 кола, довжиною 36мм (НК38000) або еквівалент | шт. | 50 |
| 18 | 33141128-3 | Голка хірургічна 4 А1 - 1,1 х 32 вигнута, 3/8 кола (НК32357) | шт. | 50 |
| 19 | 33141128-3 | Голка хірургічна 4 А1 - 0,6х 31 вигнута, 3/8 кола (НК32357) | шт. | 50 |
| 20 | 33141128-3 | Голка хірургічна 4 В1 - 1,1 х 26 вигнута, 4/8 кола (НК32357) | шт. | 50 |
| 21 | 33141128-3 | Голка хірургічна 4 В1 - 1,1 х 36 вигнута, 4/8 кола (НК32357) | шт. | 50 |
| 22 | 33141128-3 | Голка хірургічна 4 В1 - 1,0 х 55 вигнута, 3/8 кола (НК32357) | шт. | 50 |
| 23 | 33141200-2 | Канюля внутрішньовенна з ін`єкційним клапаном № 18 (НК12161) | шт. | 1000 |
| 24 | 33141200-2 | Канюля внутрішньовенна з ін`єкційним клапаном № 20 (НК12161) | шт. | 1000 |
| 25 | 33141200-2 | Канюля внутрішньовенна з ін`єкційним клапаном № 22 (НК12161) | шт. | 1000 |
| 26 | 33141200-2 | Катетер підключичний одноразового застосування, стерильний № 1,4 (НК46864) | шт. | 200 |
| 27 | 33141200-2 | Катетер урологічний, жіночий № 6 (НК 45603) | шт. | 10 |
| 28 | 33141200-2 | Катетер пупковий (одноканальний, ПВХ) діаметр 2.0мм/F6 Довжина 400мм (НК46864) | шт | 5 |
| 29 | 33141200-2 | Катетер пупковий (одноканальний, ПВХ) діаметр 1.3мм/F4 Довжина 400мм (НК46864) | шт | 5 |
| 30 | 33141200-2 | Краник трьохходовий для інфузійних магістралей (НК 10749) | шт. | 300 |
| 31 | 33141240-4 | Голка для підключичного катетера (G-15) КВ -3 ( НК 46864) | шт. | 100 |
| 32 | 33141310-6 | Шприц високого тиску одноразового застосування для системи Sino Power-S на 200мл (НК32495) або еквівалент | шт. | 50 |
| 33 | 33141310-6 | Шприц з конусом для під`єднення катетера 100мл стерильний ( НК 47017) | шт. | 250 |
| 34 | 33141310-6 | Шприц ін`єкційний 20мл двокомпонентний, з голкою стерильний( НК 63095) | шт. | 30000 |
| 35 | 33141310-6 | Шприц ін`єкційний 10мл трьохкомпонентний, з голкою стерильний ( НК 63095) | шт. | 15000 |
| 36 | 33141310-6 | Шприц ін`єкційний 5мл трьохкомпонентний, з голкою голками стерильний (НК63095) | шт. | 7500 |
| 37 | 33141310-6 | Голка одноразова,ін'єкційна, стерильна 23G по 100 шт в упаковці (НК59230) | уп. | 280 |
| 38 | 33141310-6 | Голка одноразова,ін'єкційна розміром 30G (0,33\*13мм) одноразового використання стерильна №100 (НК59230) | уп. | 214 |
| 39 | 33141328-5 | Голка для спинальної анестезії стерильна одноразового використання Spinocan G22 (НК12404) або еквівалент | шт. | 100 |
| 40 | 33141328-5 | Голка для спинальної анестезії стерильна одноразового використання Pencan G22 (НК12404) або еквівалент | шт. | 50 |
| 41 | 33141328-5 | Голка для спинальної анестезії стерильна одноразового використання Spinocan G25 (НК12404) або еквівалент | шт. | 100 |
| 42 | 33141328-5 | Голка для спинальної анестезії стерильна одноразового використання Pencan G25 (НК12404) або еквівалент | шт | 25 |
| 43 | 33141328-5 | Голка Stimuplex 0.70\*50мм , G22 (НК12404) або еквівалент | шт | 25 |
| 44 | 33141328-5 | Набір для епідуральної анестезії Perifix 421 Complete Set (НК34842) або еквівалент | шт | 30 |
| 45 | 33141411-4 | Лезо хірургічне для скальпелю стерильне одноразове №11 (НК42439) | шт. | 1000 |
| 46 | 33141411-4 | Лезо хірургічне для скальпелю стерильне одноразове №24 (НК42439) | шт. | 5000 |
| 47 | 33141420-0 | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри № ExtraSmall (НК56286) | пар | 2500 |
| 48 | 33141420-0 | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри № Small (НК56286) | пар | 15500 |
| 49 | 33141420-0 | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри № Medium (НК56286) | пар | 33000 |
| 50 | 33141420-0 | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри № Large (НК56286) | пар | 9000 |
| 51 | 33141420-0 | Рукавички оглядові латексні нестерильні, без пудри № Medium (НК 47172) | пар | 10000 |
| 52 | 33141420-0 | Рукавички медичні оглядові нітрилові Sempercare Silk нестерильні неприпудрені білого кольору, розмір М (НК 47172) | пар | 500 |
| 53 | 33141420-0 | Рукавички хірургічні латексні стерильні, неприпудрені № 7 (НК47178) | пар | 2500 |
| 54 | 33141420-0 | Рукавички хірургічні латексні стерильні, неприпудрені № 7,5 (НК 47178) | пар | 5000 |
| 55 | 33141420-0 | Рукавички хірургічні латексні стерильні, неприпудрені № 8 (НК 47178) | пар | 2500 |
| 56 | 33141620-2 | Простирадло в рулоні 0,8х100, медичні, нестерильне (НК39230) | шт. | 2 |
| 57 | 33141620-2 | Покриття операційне 210х160 см,одноразове,стерильне (НК39230) | шт. | 1000 |
| 58 | 33141620-2 | Покриття операційне 240см х 160 см, одноразазове, стерильне (НК39230) | шт. | 1000 |
| 59 | 33141620-2 | Покриття операційне 120 см х 80 см, одноразове, стерильне (НК39230) | шт. | 200 |
| 60 | 33141620-2 | Серветки стоматологічна нестерильна №1 | шт | 10000 |
| 61 | 33141620-2 | Чохол для шнурів хірургічний, стерильний 250см х 15см (НК39230) | шт. | 150 |
| 62 | 33141620-2 | Чохол для інструментального столу Мейо стерильний 150х80 см (НК45640) або еквівалент | шт | 10 |
| 63 | 33141625-7 | Дзеркало гінекологічне одноразове, розмір S (НК 12551) | шт. | 450 |
| 64 | 33141625-7 | Набір гінекологічний оглядовий № 3 (НК12551) або еквівалент | шт. | 700 |
| 65 | 33140000-3 | Електрод до апарату ЕКГ одноразовий F 55 (НК 11464) або еквівалент | шт. | 1500 |
| 66 | 33140000-3 | Електрод-прищіпка багаторазовий до апарату ЕКГ ЕКХ-01 № 4 шт (НК 35942) або еквівалент | комп. | 3 |
| 67 | 33140000-3 | Електрод - присоска груша багаторазового використання до апарату ЕКГ №6 (НК 35942) або еквівалент | комп. | 3 |
| 68 | 33140000-3 | Експрес-тест для діагностики грипу А +В №20 (НК45257) або еквівалент | уп. | 1 |
| 69 | 33140000-3 | Тест-полоски до глюкометру Finetest Auto-coding Premium № 50шт (НК 61282) або еквівалент | уп. | 150 |
| 70 | 33140000-3 | Тест на визначення тропоніну + 1 (НК46990) або еквівалент | шт. | 100 |
| 71 | 33141641-5 | Зонд інтубаційний для дренування тонкого кішківника № 6 (трансназальний) (НК44686) | шт. | 10 |
| 72 | 33141641-5 | Зонд інтубаційний для дренування кішківника №8 (трансректальний) (НК44686) | шт. | 10 |
| 73 | 33141641-5 | Зонд дуоденальний №15 (НК11677) | шт | 25 |
| 74 | 33141641-5 | Зонд дуоденальний №18 (НК11677) | шт. | 25 |
| 75 | 33141641-5 | Зонд шлунковий № 30 (НК12309) | шт. | 50 |

**Товар запропонований учасником повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення у передбаченому законодавством порядку та дозволений до застосування в медичній практиці на території України. На підтвердження учасник повинен надати у складі пропозиції копію (ї) декларації про відповідність та/або сертифікат (и) якості.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№**  **п/п** | Найменування товару | |
| **1** | **Пластир Мікропор 2,5 см х 9,1 м телесний катушка №1 або еквівалент (НК44990)**  Пластир повинен бути нетканим на віскозній основі.  Розмір 2,5 см\*9,1 м Пластир повинен мати пористу основу, що дозволяє випаровуватися волозі та шкірі «дихати».  Пластир повинен бути гіпоалергенним і щадити шкіру, мати акрилатний адгезив. М’яка адгезія  Не повинен містити латекс. Пластир повинен бути в рулонному вигляді. Повітропроникний. Рівномірно покритий водостійким клеєм (не містить: гуми, латексу, оксиду цинку)  Добре діє на вологій шкірі, не знімається при потраплянні води Можна писати на пластирі ручкою або маркером  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **2** | **Пластир медичний бавовняний 3 см х 500 см № 1 (НК34831)**  Призначений для фіксації пов’язок, трубок, катетерів, калоприймачів та інших медичних матеріалів.  Матеріал: бавовна  Розмір:3 см х 5 м  Колір: білий  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **3** | **Пластир фіксуючий на нетканій основі 3 см х 500 см № 1 (НК44990)**  Пластир медичний RiverPlast тип Ультрапор (на нетканій основі) 3 х 500 см.  Характеристики товару:  Пластир медичний.  Тип Ультрапор(на нетканій основі).  Склад матеріалу основи – терилен, полівінілспиртове волокно, целюлоза з деревини м’яких порід.  Основа має пористу структуру, що дозволяє «шкірі дихати».  Вага матеріалу основи (не менш ніж 20 г/м2) – у нас 23±1 г/м2  Клейка речовина (тип) - термоплавкий клей  Вміст клейкої речовини (не менш ніж 25 г/м2) – у нас 32 г/м2  Інтенсивність відриву - не нижче ніж 1.0 Н/см (у нас 3.5 Н/см)  Легко відривається в будь-якому напрямку, що не вимагає використання ножиць.  Зручно клеїться і легко знімається.  Тривалість клейкості (не більше ніж 2.5 мм) – у нас 0 мм  Можна відрізати необхідну довжину.  Стрічка пластиру чиста, без залишків пасти, рівно згорнута.  Пластир медичний тип Ультрапор (на нетканій основі) можна використовувати при накладенні пов’язок на ніжні ділянки шкіри, включаючи пов’язки на обличчі, бровах, очах; для фіксувати різних трубок, закріплення пристроїв при виведенні стом.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **4** | **Бинт медичний нестерильний 7 м х 14 см тип №17 (НК 48127) або еквівалент**  Бинти пивинні бути складені рулончиком, без забруднень, без плям та дір.  Довжина, м 7,0±0,3  Ширина, см 14±0,5  Товщина бинта ,н/м, мм 35  Поверхнева щільність г/м2, не менше 23  Розривне навантаження, Н (кгс), не менше 50(5)  Капілярність, см, не менше 7,0  Пакування 1 шт. В індивідуальній упаковці  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **5** | **Бинт медичний стерильний 7 м х 14 см тип №17 (НК 48127) або еквівалент**  Бинти призначені для фіксації та накладення, а також виготовлення операційно-перев'язувальних засобів. Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою.  Наявність не-обрізаної кромки або кромки з бахромою до-пускається на внутрішньому кінці бинта завдовжки не більше 0,5 м. Бинти мають бути спресовані в прямокутну або овальну форму.  Склад виробу: Бавовна  Довжина, м 7,0±0,3  Ширина, см 14,0±0,5  Товщина бинта ,н/м, мм 35  Розривне навантаження, ( (кгс), не менше40(4)  Білизна, н/м, %80  Капілярність, см, н/м 23,0  Стерильний  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **6** | **Бинт медичний нестерильний 5 м х 10 см тип № 17(НК 48127) або еквівалент**  Бинти пивинні бути складені рулончиком, без забруднень, без плям та дір.  Довжина, м 5,0±0,2  Ширина, см 10,0±0,5  Товщина бинта ,н/м, мм 28  Поверхнева щільність г/м2, не менше 23  Розривне навантаження, Н (кгс), не менше 50(5)  Капілярність, см, не менше 7,0  Пакування 1 шт. В індивідуальній упаковці  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **7** | **Бинт гіпсовий 15 см х 2,7м (НК48127)**  Бинти гіпсові  Розмір Код Моріон  15 х 270 см 160368  Характеристики товару:  Гіпсові бинти – це медична марля, розрізана на смуги і просочена гіпсової масою високої якості.  Гіпсовий бинт має бавовняну марлеву основу.  Щільність марлевої основи не менш ніж 24 г/м2 – відповідає.  Має рівно обрізані краї марлі, фіксована кромка, що не сатаються.  Гіпсовий бинт повинен бути чистим та гладеньким, без зморшок та відлущування.  Гіпс повинен бути нанесеним на марлеву основу однорідним шаром, з рівномірним розподілом по полотну гіпсової маси.  Вміст CaSO4 ½ H2O не повинен бути менш ніж 88% - відповідає.  Гіпоалергенні. Час занурення гіпсового бинту у воду не повинен перевищувати 15 секунд.  Не мають неприємний запахів при замочуванні у воді  Щільність гіпсового бинту не менш ніж 340 г/м2  Гіпсові бинти мають добру пластичність та не мати грудочок, крупних пор та зернистості.  Час отвердіння гіпсових бинтів повинен знаходитись між 2 хв. та 15 хв.  Добре підтримують необхідну форму.  Після отвердіння гіпсовий бинт зберігає твердість, форму і фактуру весь необхідний час.  Бинт гіпсовий застосовується для створення гіпсо-марлевих фіксуючих пов'язок-бандажів, накладання зовнішніх шин при переломах та травмах м'яких тканин, при ортопедичній пластиці, при травмах м’яких тканин, хворобах суглобів.  1 штука у індивідуальному пластиковому пакеті/  12 штук у груповій упаковці /  60-120 штук в транспортному коробі.  Зовнішній вигляд  Гіпсовий бинт повинен бути чистим та гладеньким, без зморшок та відлущування. Гіпсовий бинт повинен бути нанесеним на марлеву основу однорідним шаром.  Щільність марлевої основи не менш ніж 24 г/м2  Кількість ниток: основа: не менш ніж 9 ниток/см; поперечні нитки тканини: не менш ніж 6 ниток/см  Експлуатаційні властивості  Щільність гіпсового бинту не менш ніж 340 г/м2  Час занурення гіпсового бинту у воду не повинен перевищувати 15 секунд.  Гіпсові бинти повинні мати добру пластичність, не мати грудочок, крупних пор та зернистості.  Час отвердіння гіпсових бинтів повинен знаходитись між 2 хв. та 15 хв. Після отвердіння  гіпсовий бинт повинен зберігати твердість на протязі 24 годин.  Хімічні властивості  Вміст CaSO4 ½ H2O не повинен бути менш ніж 88%  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **8** | **Відріз марлевий нестерильний 5м х 90см тип №17 (НК10281) або еквівалент**  Відріз марлевий медичний нестерильний 5м х 90см, тип №17  Зовнішній вигляд має бути без забруднень , без плям , дірок та інших дефектів. Допускається наявність одного поперечного з’єднувального шва для відрізів марлевих довжиною від 2000 см до 10000 см включно  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **9** | **Марля медична щільність 30±2 г/м2 погонний метр (НК10281)**  Відріз марлевий медичний нестерильний  Розмір - 1000 см х 90 см  Матеріал – 100 % бавовна Щільність 30 г/м2  Відсутні шви, обрізна кромка, рулонна форма, без плям і бруду.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **10** | **Вата медична нестерильна 100 г відбілена (НК63281)**  Вата медична нестерильна 100г/уп, зіг-зіг уп  Призначення: Вата призначена для медичних маніпуляцій, пов'язаних з обробкою ран, а також для зняття макіяжу, щоденного гігієнічного догляду, для дітей і дорослих. Забезпечує максимальний всмоктуючий і очищуючий ефект. Підходить для будь-яких типів шкіри і не має протипоказань.  Опис: Вата медична гігроскопічна гігієнічна виготовлена ​​з 100% бавовни високої якості, вибіленого без використання хлору. «Зиґзаґ» - це зручна форма фасування вати. На відміну від рулонного, вата «зиґзаґ" не спресована, а зручно складена зигзагом, що дозволяє відривати потрібну кількість від ватної стрічки, не зачіпаючи залишок, який знаходиться в пакеті.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **11** | **Кетгут стерильний монофіламентний натуральний, USP 3/0 (М43) з колючою голкою 20мм 1/2 кола 75см (НК13898) або еквівалент**  Матеріал шовний хірургічний, що розсмоктується, стерильний: мононитка кетгут, незабарвлений, розмір М3, довжиною 75см, з колючою силіконізованою голкою кривизною 1/2 кола, довжиною 20 мм  МАТЕРІАЛ нитки – колагенове волокно, що розсмоктується  Тип нитки – монофіламент  Колір нитки – незабарвлений  РОЗМІР нитки – USP 3/0 (M43)  Діаметр нитки – 0,300 - 0,339мм  Довжина нитки – 75см  ПРОФІЛЬ ЗАЛИШКОВОЇ МІЦНОСТІ\*: 8 днів понад 50 %; 30 днів 0-5%;  Матеріал ГОЛКИ – нержавіюча сталь серії AISІ302  Кількість голок – одна  Тип голки – колюча, ½ кола  Довжина голки – 20мм  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **12** | **Кетгут стерильний монофіламентний натуральний, USP 4/0 (М2) з колючою голкою 16мм 1/2 кола 75см, (НК13898) або еквівалент**  Матеріал шовний хірургічний, що розсмоктується, стерильний: мононитка кетгут, незабарвлений, розмір М2, довжиною 75см, з колючою силіконізованою голкою кривизною 1/2 кола, довжиною 16 мм  МАТЕРІАЛ нитки – колагенове волокно, що розсмоктується  Тип нитки – монофіламент  Колір нитки – незабарвлений  РОЗМІР нитки – USP 4/0 (M2)  Діаметр нитки – 0,200 - 0,249мм  Довжина нитки – 75см  ПРОФІЛЬ ЗАЛИШКОВОЇ МІЦНОСТІ\*: 8 днів понад 50 %; 30 днів 0-5%;  Матеріал ГОЛКИ – нержавіюча сталь серії AISІ302  Кількість голок – одна  Тип голки – колюча, ½ кола  Довжина голки – 16мм  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **13** | **Поліпропілен стерильний, монофіламентний, синтетичний, хірургічний шовний матеріал, що не розсмоктується, без покриття. Розмір USP 3/0,голка ріжуча 22мм, 1/2 кола (НК 13909)**  Синтетичний хірургічний стерильний шовний матеріал, що не розсмоктується з монофіламентного поліпропіленового волокна синього кольору, розмір USP 3/0 довжиною 75 см, з однією силіконізованою зворотньо-ріжучою голкою кривизною 1/2 кола, довжиною 22 мм  Матеріал НИТКИ - Поліпропіленове волокно, що не розсмоктується  Функційне покриття - силікон.  Тип нитки - монофіламент  Колір – синій  Діаметр нитки: 0,200 – 0,249 мм;  Розмір - USP 3/0 (Метричний розмір – 2)  Довжина нитки: 75 см  Тип голки, кількість: зворотньо - ріжуча, 1 шт  Кривизна: 1/2 кола  Довжина голки: 22 мм  Матеріал ГОЛКИ - нержавіюча сталь AISI 302 серії, подвійної силіконізації  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **14** | **Поліпропілен стерильний, монофіламентний, синтетичний, хірургічний шовний матеріал, що не розсмоктується, без покриття. Розмір USP 2/0,голка колюча 26мм, 1/2 кола, довжина 75см (НК 13909)**  Синтетичний хірургічний стерильний шовний матеріал, що не розсмоктується з монофіламентного поліпропіленового волокна синього кольору, розмір USP 2/0 довжиною 75 см, з однією силіконізованою колючою голкою кривизною 1/2 кола, довжиною 26 мм  Матеріал НИТКИ - Поліпропіленове волокно, що не розсмоктується  Функційне покриття - силікон.  Тип нитки - монофіламент  Колір – синій  Діаметр нитки: 0,300 – 0,339 мм;  Розмір - USP 2/0 (Метричний розмір – 3)  Довжина нитки: 75 см  Тип голки, кількість: колюча, 1 шт  Кривизна: 1/2 кола  Довжина голки: 26 мм  Матеріал ГОЛКИ - нержавіюча сталь AISI 302 серії, подвійної силіконізації  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **15** | **Шовний матеріал Поліамід, розмір USP 4/0, довжиною 75 см, з зворотньо-ріжучою голкою 3/8 кола, довжиною 20мм (НК38000) або еквівалент**  Синтетичний хірургічний стерильний шовний матеріал, що не розсмоктується з монофіламентного синього поліамідного волокна з покриттям, розмір USP 4/0, довжиною 75см, з однією силіконізованою зворотньо-ріжучою голкою кривизною 3/8 кола, довжиною 20 мм  Матеріал НИТКИ- Поліамідне волокно, що не розсмоктується.  Функційне покриття – силікон  Тип нитки – монофіламент  Колір – синій  Діаметр нитки: 0,150 – 0,199 мм;  Розмір - USP 4/0 (Метричний розмір – 1,5)  Довжина нитки: 75 см.  Матеріал ГОЛКИ - нержавіюча сталь AISI 302 серії, подвійної силіконізації  Тип голки, кількість: зворотньо - ріжуча, 1 шт.  Кривизна: 3/8 кола.  Довжина голки: 20 мм  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **16** | **Шовний матеріал Поліамід, розмір USP 3/0, довжиною 75 см, з зворотньо-ріжучою голкою 3/8 кола, довжиною 18мм (НК38000) або еквівалент**  Синтетичний хірургічний стерильний шовний матеріал, що не розсмоктується з монофіламентного синього поліамідного волокна з покриттям, розмір USP 3/0, довжиною 75см, з однією силіконізованою зворотньо-ріжучою голкою кривизною 3/8 кола, довжиною 18 мм  Матеріал НИТКИ- Поліамідне волокно, що не розсмоктується.  Функційне покриття – силікон  Тип нитки – монофіламент  Колір – синій  Діаметр нитки: 0,200 – 0,249 мм;  Розмір - USP 3/0 (Метричний розмір – 2)  Довжина нитки: 75 см.  Матеріал ГОЛКИ - нержавіюча сталь AISI 302 серії, подвійної силіконізації  Тип голки, кількість: зворотньо - ріжуча, 1 шт.  Кривизна: 3/8 кола.  Довжина голки: 18 мм  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **17** | **Шовний матеріал Поліамід, розмір USP 2/0, довжиною 75 см, з зворотньо-ріжучою голкою 3/8 кола, довжиною 36мм (НК38000) або еквівалент**  Синтетичний хірургічний стерильний шовний матеріал, що не розсмоктується з монофіламентного синього поліамідного волокна з покриттям, розмір USP 2/0, довжиною 75см, з однією силіконізованою зворотньо-ріжучою голкою кривизною 3/8 кола, довжиною 36 мм  Матеріал НИТКИ- Поліамідне волокно, що не розсмоктується.  Функційне покриття – силікон  Тип нитки – монофіламент  Колір – синій  Діаметр нитки: 0,300 – 0,339 мм;  Розмір - USP 2/0 (Метричний розмір – 3)  Довжина нитки: 75 см.  Матеріал ГОЛКИ - нержавіюча сталь AISI 302 серії, подвійної силіконізації  Тип голки, кількість: зворотньо - ріжуча, 1 шт.  Кривизна: 3/8 кола.  Довжина голки: 36 мм  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **18** | **Голка хірургічна 4 А1 - 1,1 х 32 вигнута, 3/8 кола (НК32357)**  **Голка хірургічна 4 А1 - 0,6х 31 вигнута, 3/8 кола (НК32357)**  **Голка хірургічна 4 В1 - 1,1 х 26 вигнута, 4/8 кола (НК32357)**  **Голка хірургічна 4 В1 - 1,1 х 36 вигнута, 4/8 кола (НК32357)**  **Голка хірургічна 4 В1 - 1,0 х 55 вигнута, 3/8 кола (НК32357)** | Голки багаторазового використання нержавіюча сталь не стерильні.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. |
| **19** | **Канюля внутрішньовенна з ін`єкційним клапаном № 18 (НК12161)**  Канюля виготовлена з термопластичного і біосумісного матеріалу, який ідеально підходить для тривалої катетеризації. Трубка катетера виготовлена з політетрафторетилену PUR (Полиуретан) - м'який термопластичний матеріал, призначений для тривалої катетеризації в межах 48-72 годин. Катетер виготовлений за сучасною технологією виробництва катетерів без використання латексу - це є гарантією відсутності ризику розвитку алергічних реакцій на латекс. Порт з кольоровим кодуванням для визначення розміру катетера відповідно до міжнародного стандарту по системі ISO.  Крильця забезпечують зручне захоплення під час маніпуляції і надійну фіксацію канюлі, тим самим усувають можливість випадкового вилучення.  Камера зворотного потоку крові дозволяє швидко визначити успішність проведення венопункції. Спеціальна заглушка захищає від контакту з кров'ю пацієнта.  Тонкостінна конструкція трубки дозволяє забезпечити максимальну швидкість інфузії при мінімальному діаметрі канюлі. Голка з тригранною лазерною заточкою виготовлена з нержавіючої сталі, з високим вмістом хрому і нікелю відповідно до стандарту AISI 304.  Виріб упакований індивідуально.  Зовнішній діаметр голки, мм 1,3  Довжина катетера, мм 45  Швидкість току рідини (мл/хв) 85  Розмір: 18G  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника | |
| **20** | **Канюля внутрішньовенна з ін`єкційним клапаном № 20 (НК12161)**  Канюля виготовлена з термопластичного і біосумісного матеріалу, який ідеально підходить для тривалої катетеризації. Трубка катетера виготовлена з політетрафторетилену PUR (Полиуретан) - м'який термопластичний матеріал, призначений для тривалої катетеризації в межах 48-72 годин. Катетер виготовлений за сучасною технологією виробництва катетерів без використання латексу - це є гарантією відсутності ризику розвитку алергічних реакцій на латекс. Порт з кольоровим кодуванням для визначення розміру катетера відповідно до міжнародного стандарту по системі ISO.  Крильця забезпечують зручне захоплення під час маніпуляції і надійну фіксацію канюлі, тим самим усувають можливість випадкового вилучення.  Камера зворотного потоку крові дозволяє швидко визначити успішність проведення венопункції. Спеціальна заглушка захищає від контакту з кров'ю пацієнта.  Тонкостінна конструкція трубки дозволяє забезпечити максимальну швидкість інфузії при мінімальному діаметрі канюлі. Голка з тригранною лазерною заточкою виготовлена з нержавіючої сталі, з високим вмістом хрому і нікелю відповідно до стандарту AISI 304.  Виріб упакований індивідуально.  Зовнішній діаметр голки, мм 1,1  Довжина катетера, мм 32  Швидкість току рідини (мл/хв) 55  Розмір: 20 G  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника | |
| **21** | **Канюля внутрішньовенна з ін`єкційним клапаном № 22 (НК12161)**  Канюля виготовлена з термопластичного і біосумісного матеріалу, який ідеально підходить для тривалої катетеризації. Трубка катетера виготовлена з політетрафторетилену PUR (Полиуретан) - м'який термопластичний матеріал, призначений для тривалої катетеризації в межах 48-72 годин. Катетер виготовлений за сучасною технологією виробництва катетерів без використання латексу - це є гарантією відсутності ризику розвитку алергічних реакцій на латекс. Порт з кольоровим кодуванням для визначення розміру катетера відповідно до міжнародного стандарту по системі ISO.  Крильця забезпечують зручне захоплення під час маніпуляції і надійну фіксацію канюлі, тим самим усувають можливість випадкового вилучення.  Камера зворотного потоку крові дозволяє швидко визначити успішність проведення венопункції. Спеціальна заглушка захищає від контакту з кров'ю пацієнта.  Тонкостінна конструкція трубки дозволяє забезпечити максимальну швидкість інфузії при мінімальному діаметрі канюлі. Голка з тригранною лазерною заточкою виготовлена з нержавіючої сталі, з високим вмістом хрому і нікелю відповідно до стандарту AISI 304.  Виріб упакований індивідуально.  Зовнішній діаметр голки, мм 0,9  Довжина катетера, мм 25  Швидкість току рідини (мл/хв) 18  Розмір: 22 G  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника | |
| **22** | **Катетер підключичний одноразового застосування, стерильний № 1,4 (НК46864)**  Призначений для катетеризації підключичної вени, проведення інфузійної, трансфузійної терапії, для введення великих кількостей крові, кровозамінників протягом тривалого часу. Повинен мати закритий кінець, два бічних отвори. Розтруб підключичного катетера виконано під конус «Луер».  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **23** | **Катетер Нелатон жіночий № 6 (НК 45603)**  Повинен бути для катетеризації сечового міхура у жінок.  Повинен мати гладку поверхню.  Повинен мати закритий атравматичний дистальний кінець заокругленої  форми.  Повинен мати два латеральних вічка.  Повинен бути виготовлений з нетоксичного полівінілхлориду.  Повинен мати кольорове кодування конектора.  Повинен мати розмір 6  Повинен мати довжину катетера не менше 20 см.  Повинен бути стерильним, апірогенним та нетоксичним.  Повинен бути для одноразового використання.  Повинен мати індивідуальне пакування. | |
| **24** | **Катетер пупковий (одноканальний, ПВХ) діаметр 2.0мм/F6 Довжина 400мм(НК46864)**  Катетер пупковий використовується в акушерстві для введення в пупкову вену у випадку несумісності крові матері й дитини (обмінне переливання крові у новонароджених).  виготовлено з прозорого термопластичного нетоксичного полімеру  довжина 400 мм  розмір 6 Ch/F  зовнішній діаметр 2,0 мм  канюля Луєра на проксимальному кінці  закритий дистальний кінець має заокруглену форму  перфорація дистального кінця у формі двох отворів  полімерний провідник  знімний ін’єкційний вузол із латексною вставкою  стерилізовано оксидом етилену  для одноразового застосування  Колір адаптера зелений  ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ – 5 років з дати виготовлення  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **25** | **Катетер пупковий (одноканальний, ПВХ) діаметр 1.3мм/F4 Довжина 400мм(НК46864)**  Катетер пупковий використовується в акушерстві для введення в пупкову вену у випадку несумісності крові матері й дитини (обмінне переливання крові у новонароджених).  виготовлено з прозорого термопластичного нетоксичного полімеру  довжина 400 мм  розмір 4 Ch/F  зовнішній діаметр 1,3 мм  канюля Луєра на проксимальному кінці  закритий дистальний кінець має заокруглену форму  перфорація дистального кінця у формі двох отворів  полімерний провідник  знімний ін’єкційний вузол із латексною вставкою  стерилізовано оксидом етилену  для одноразового застосування  Колір адаптера рожевий  ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ – 5 років з дати виготовлення  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **26** | **Краник трьохходовий для інфузійних магістралей (НК 10749)**  Трьохходовий краник  Призначений для використання в інфузійній терапії.  Корпус краника - прозорий з прямоточними каналами.  Має позначення напряму потоку в вигляді стрілок.  Краник повинен повертатись на 360⁰.  Максимальний тиск 4,5 бар  Має з`єднання типу "Луєр-Лок" та порт для ін`єкцій  Призначений для одноразового використання, стерильний, нетоксичний, апірогенний, має індивідуальне пакування.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **27** | **Голка для підключичного катетера (G-15) КВ -3 ( НК 46864)**  Голка для встановлення підключичного катетера КВ-1, КВ-2, КВ-3 використовується в анестезіології для здійснення пункції і доступу до центральних вен за методом Сельдингера.  виготовлена з нержавіючої сталі медичного призначення;  косий овальний зріз робочого кінця ;  на проксимальному кінці канюля Луєра з прапорцем-спрямовувачем;  стерилізовано оксидом етилену.  Тип голки КВ-3  Розмір G 15  Довжина, мм 100, 120  Для одноразового застосування  ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ – 5 років з дати виготовлення  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **28** | **Шприц високого тиску одноразового застосування для системи Sino Power-S на 200мл (НК32495) або еквівалент**  Шприц високого тиску одноразового застосування  Комплектація: 1шприц 200 мл; 1 з'єднувальна трубка довжиною 150 см; 1 трубка для швидкого заповнення  Тиск граничний: 2,1 МПа (300 фунтів/кв. дюйм)  Застосовні системи для ін'єкцій : Sino Power-S  Використання пристрою для введення Контрастної Речовини призначене покращити якість медичних зображень, таким чином підвищивши точність діагностики. Цей пристрій не призначений для багаторазового використання, інфузії ліків, хіміотерапії або будь-якого іншого використання, для якого цей пристрій не призначений.  Поверхня шприца, яка знаходиться в контакті з Ін’єкційною рідиною, не повинна містити  частинок і сторонніх речовин.  Діаметр підголкового конусу повинен бути не менше 1,2 мм.  Опір тиску 350 psi 30 с, без руйнування.(YY/T 0614-2017 – стандарт на проведення  випробування)  Міцність з’єднання між трубкою і приєднувальним конусом повинна витримувати  статичний розтяг 15 Н протягом 15 секунд без руйнування або витоку.  Стерильний, апірогенний.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **29** | **Шприц з конусом для під`єднення катетера 100мл стерильний (НК 47017)**  Повинен бути об'ємом 100,0 мл.  Повинен мати прозорий циліндр.  Повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу  Повинен бути стерильним, нетоксичним та апірогенним.  Повинен бути для одноразового використання.  Повинен мати індивідуальне пакування. | |
| **30** | **Шприц ін`єкційний 20мл двокомпонентний, з голкою стерильний (НК 63095)**  Шприци ін’єкційні 20мл. двокомпонентні з голкою ,одноразові, стерильні.  Шкала витиснена, стійка до змивання .  Фасовка у блістерній упаковці.  Для одноразового використання | |
| **31** | **Шприц ін`єкційний 10мл трьохкомпонентний, з голкою стерильний ( НК 63095)**  Шприц ін'єкційний одноразового використання трикомпонентний "Луер"10 мл, з голкою 0,8 × 38 мм (21G × 11/2")  Шприц ін'єкційних призначений для внутрішньовенного, внутрішньом'язового та підшкірного введення лікарських засобів та для відсмоктування різних рідких речовин з організму.  Шприц складається з трьох компонентів: циліндра, поршня та ущільнювача.  Наявність ущільнювача забезпечує легкість і плавність ходу поршня шприца, тим самим зменшуючи больові відчуття пацієнта.  Характеристики товару:  Шприци ін’єкційні, з голкою.  Шприци ін’єкційні одноразового використання.  Трикомпонентні. Складаються з циліндра, поршня і щільнювача.  Тип з′єднання з голкою - «Луер». Стерильні. Апірогенні. Нетоксичні. Матеріал голки - нержавіюча сталь. Вістря голки вимоги: має бути гострим, без заусенець, нерівностей) - відповідає вимогам.  Об′єми та розміри голок:  10 мл, з голкою 0,8 × 38 мм (21G × 1 1/2"), 20 мл, з голкою 0,8 × 38 мм (21G × 1 1/2")  З’єднання між основою та трубкою голки вимоги : 10 мл – (вимога - 44 Н)  Сила проколу вістря голки: 10 мл – (не більше 0,85Н)  Тригранна голка, заточена лазером, не розриває, а розсуває м'які тканини, знижуючи болючі відчуття;  прозорий циліндр дозволяє контролювати вміст;  чітке градуювання забезпечує точне дозування; блістерне індивідуальне пакування.  Стерилізація шприців здійснюється – оксидом етилену.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **32** | **Шприц ін`єкційний 5мл трьохкомпонентний, з голкою голками стерильний ( НК 63095)**  Шприц ін'єкційний одноразового використання трикомпонентний "Луер" 5 мл, з голкою 0,7 × 38 мм (22G × 11/2")  Шприц ін'єкційних призначений для внутрішньовенного, внутрішньом'язового та підшкірного введення лікарських засобів та для відсмоктування різних рідких речовин з організму.  Шприц складається з трьох компонентів: циліндра, поршня та ущільнювача.  Наявність ущільнювача забезпечує легкість і плавність ходу поршня шприца, тим самим зменшуючи больові відчуття пацієнта.  Характеристики товару:  Шприци ін’єкційні, з голкою.  Шприци ін’єкційні одноразового використання.  Трикомпонентні. Складаються з циліндра, поршня і щільнювача.  Тип з′єднання з голкою - «Луер». Стерильні. Апірогенні. Нетоксичні. Матеріал голки - нержавіюча сталь. Вістря голки вимоги: має бути гострим, без заусенець, нерівностей) - відповідає вимогам.  Об′єми та розміри голок: 5 мл, з голкою 0,7 × 38 мм (22G × 1 1/2"),  З’єднання між основою та трубкою голки вимоги : 5 мл – (вимога - 40 Н)  Сила проколу вістря голки: 5 мл – (не більше 0,85Н)  Тригранна голка, заточена лазером, не розриває, а розсуває м'які тканини, знижуючи болючі відчуття;  прозорий циліндр дозволяє контролювати вміст;  чітке градуювання забезпечує точне дозування; блістерне індивідуальне пакування.  Стерилізація шприців здійснюється – оксидом етилену.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **33** | **Голка одноразова, ін'єкційна, стерильна 23G по 100 шт в упаковці (НК59230)**  Призначені для внутрішньом’язового, підшкірного, внутрішньовенного введення в організм людини різних лікарських препаратів, а також відбору крові.  Розмір:  18G (1,2х40 мм), кольорове маркування – рожеве;  21G (0,8х40 мм), кольорове маркування – зелене;  22G (0,7х40 мм), кольорове маркування – чорне;  23G (0,6х60 мм), кольорове маркування – синє;  30G (0,3х13 мм) кольорове маркування – жовте.  Одноразового застосування, стерильна, індивідуальна упаковка.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **34** | **Голка одноразова,ін'єкційна розміром 30G (0,33\*13мм) одноразового використання стерильна №100 (НК59230)**  Призначені для внутрішньом’язового, підшкірного, внутрішньовенного введення в організм людини різних лікарських препаратів, а також відбору крові.  Розмір:  18G (1,2х40 мм), кольорове маркування – рожеве;  21G (0,8х40 мм), кольорове маркування – зелене;  22G (0,7х40 мм), кольорове маркування – чорне;  23G (0,6х60 мм), кольорове маркування – синє;  30G (0,3х13 мм) кольорове маркування – жовте.  Одноразового застосування, стерильна, індивідуальна упаковка.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **35** | **Голка для спинальної анестезії стерильна одноразового використання Spinocan G22 (НК12404) або еквівалент**  Голки для спінальної анестезії і діагностичної пункції з зрізу типу Квінке  Spinocan - голки зі зрізу Квінке для зменшення пункционного зусилля при спинномозковій анестезії  Особливості:  Мінімальне зусилля при пункції  Повний контроль при введенні завдяки чіткому відчутті «дурального клацанням»  Попередження постпункціонного головного болю при використанні голок малого діаметра  Повна відповідність зрізів голки і стилета зменшує травму тканин (зниження ризику епідермоїдний пухлини)  Прозорий павільйон забезпечує швидке визначення зворотного струму ліквору  Колірне кодування стилета  Голки тонкостінні: швидке отримання ліквору, що особливо важливо для голок малого діаметра  Голки для дорослих пацієнтів і для дітей (укорочені)  Голка зі зрізом типу Квінке для діагностичних та терапевтичних люмбальних пункцій, спінальної анестезії.  Склад: голка з нержавіючої сталі з трьох граною заточкою Квінке, прозорий рифлений павільйон, мандрен з кольоровим маркуванням ручки та вказівником положення зрізу. Набор може комплектуватися провідниковою голкою.  Використовувані матеріали Поліпропілен, поліетилен, стиренбутадіен, нержавіюча сталь.  Спінокан® G 22 x 3 1/2”, 0.7 x 88 мм чорний  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **36** | **Голка для спинальної анестезії стерильна одноразового використання Pencan G22 (НК12404) або еквівалент**  Голки для спінальної анестезії типу Пенкан  Голка зі зрізом типу Шпротта для спінальної анестезії.  Склад: голка з нержавіючої сталі з заточкою типу Шпротта, прозорий рифлений павільйон з ефектом «лупи» для раннього виявлення ліквору, мандрен з кольоровим маркуванням ручки згідно розмірів голки.  Технічні характеристики:  Розміри:  G 27 x 4 3/4”, 0.42 x 120 мм, сірий  G 27 x 3 1/2”, 0.42 x 88 мм, сірий  G 25 x 3 1/2”, 0.53 x 88 мм, помаранчевий  G 22 x 3 1/2”, 0.7 x 88 мм, чорний  Термін гарантії-  Мінімальний остаточний термін придатності після постачання товару  Не менше ніж 80% залишкового терміну придатності  Повний термін придатності -5 років  Документація на доступній мові, яка обумовлює основні характеристики продукції  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **37** | **Голка для спинальної анестезії стерильна одноразового використання Spinocan G25 (НК12404) або еквівалент**  Голки для спінальної анестезії і діагностичної пункції з зрізу типу Квінке  Spinocan - голки зі зрізу Квінке для зменшення пункционного зусилля при спинномозковій анестезії  Особливості:  Мінімальне зусилля при пункції  Повний контроль при введенні завдяки чіткому відчутті «дурального клацанням»  Попередження постпункціонного головного болю при використанні голок малого діаметра  Повна відповідність зрізів голки і стилета зменшує травму тканин (зниження ризику епідермоїдний пухлини)  Прозорий павільйон забезпечує швидке визначення зворотного струму ліквору  Колірне кодування стилета  Голки тонкостінні: швидке отримання ліквору, що особливо важливо для голок малого діаметра  Голки для дорослих пацієнтів і для дітей (укорочені)  Голка зі зрізом типу Квінке для діагностичних та терапевтичних люмбальних пункцій, спінальної анестезії.  Склад: голка з нержавіючої сталі з трьох граною заточкою Квінке, прозорий рифлений павільйон, мандрен з кольоровим маркуванням ручки та вказівником положення зрізу. Набор може комплектуватися провідниковою голкою.  Використовувані матеріали Поліпропілен, поліетилен, стиренбутадіен, нержавіюча сталь  Голка для спінальної анестезії Spinocan® 0,53 x 88 мм, G25 x 3 1/2 дюйма оранжева  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника | |
| **38** | **Голка для спинальної анестезії стерильна одноразового використання Pencan G25 (НК12404) або еквівалент**  Голки для спінальної анестезії типу Пенкан  Голка зі зрізом типу Шпротта для спінальної анестезії.  Склад: голка з нержавіючої сталі з заточкою типу Шпротта, прозорий рифлений павільйон з ефектом «лупи» для раннього виявлення ліквору, мандрен з кольоровим маркуванням ручки згідно розмірів голки.  Технічні характеристики:  Розміри:  G 27 x 4 3/4”, 0.42 x 120 мм, сірий  G 27 x 3 1/2”, 0.42 x 88 мм, сірий  G 25 x 3 1/2”, 0.53 x 88 мм, помаранчевий  G 22 x 3 1/2”, 0.7 x 88 мм, чорний  Термін гарантії-  Мінімальний остаточний термін придатності після постачання товару  Не менше ніж 80% залишкового терміну придатності  Повний термін придатності -5 років  Документація на доступній мові, яка обумовлює основні характеристики продукції  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **39** | **Голка Stimuplex 0.70\*50мм , G22 (НК12404) або еквівалент**  Голки для виконання Плексусної реґіонарної анестезії Stimuplex® А  Ізольована голка зі зрізом 30° з неізольованим зрізом (тип А), подовжувальною трубкою, та кабелем з роз’ємом для під’єднання до стимулятора Stimuplex  Використовувані матеріали:  ПВХ, ПП, ЕП, нержавіюча сталь, олово-бронзовий сплав, мідь.  Розміри:  Голка з ізоляцією для провідникової анестезії Stimuplex® А 21 G x 4” 0,80 x 100 мм  Голка з ізоляцією для провідникової анестезії Stimuplex® А 20 G x 6” 0,90 x 150 мм  Голка з ізоляцією для провідникової анестезії Stimuplex® А 22 G x 2” 0,70 x 50 мм  Голка з ізоляцією для провідникової анестезії Stimuplex® А 21 G x 2” 0,80 x 50 мм  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника | |
| **40** | **Набір для епідуральної анестезії Perifix® 421 Complete Set (НК34842) або еквівалент**  Комплекти для тривалої епідуральної анестезії  (Perifix® 421  Набір пристосувань для виконання епідуральної анестезії.  Склад:  Епідуральна канюля з заточкою Туохі Ø 18G/1,30 х 80 мм , Катетер Perifix® 0,85 / 0,45 / 1000 (20 G) з 3-ма боковими отворами і не мiстить пластифiкаторiв та латексу, з'єднувальна Муфта катетера Perifix® працює за принципом "натисни i готово", Фільтр Perifix® 0,2 мкм стiйкий до тиску 7 бар, Шприц втрати опору Perifix® L.O.R. 10 мл без латексу, наклейка на катетер для маркування.  Одноразові шприци Omnifix Luer-Lock 3 мл та 20 мл.  Одноразові голки Sterican® з ковпачками:  25G довжиною 16 мм, ø 0.5 мм,  21G довжиною 40 мм, ø 0.8 мм  18G довжиною 40 мм, ø 1.2 мм.  Використовувані матеріали:  Поліетилен (РЕ), полікарбонат (РС), полістерол (PS), поліамід (РА), поліпропілен (РР), акрилонітробутадіенстирол (ABS), нержавіюча сталь  NR, PEBA, TPE, MBS, SAN.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **41** | **Лезо хірургічне для скальпелю стерильне одноразове №11 (НК42439)**  Лезо скальпеля, одноразового використання.  Використовуються при проведенні хірургічних втручань для розсічення м'яких тканин та судин.  Леза мають бути заточені і відполіровані за особливою технологією, котра забезпечує їм високі ріжучі властивості.  Розмір: 11.  Розмір ручки-тримача: 4.  Матеріал: карбонова сталь.  Стерильні.  Індивідуальна упаковка з фольги.  Метод стерилізації: радіація.  Упаковка: 100 шт.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **42** | **Лезо хірургічне для скальпелю стерильне одноразове №24 (НК42439)**  Лезо скальпеля, одноразового використання.  Використовуються при проведенні хірургічних втручань для розсічення м'яких тканин та судин.  Леза мають бути заточені і відполіровані за особливою технологією, котра забезпечує їм високі ріжучі властивості.  Розмір: 24.  Розмір ручки-тримача: 4.  Матеріал: карбонова сталь.  Стерильні.  Індивідуальна упаковка з фольги.  Метод стерилізації: радіація.  Упаковка: 100 шт.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **43** | **Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри № ExtraSmall (НК56286)**  Повинні бути виготовлені з нітрил-бутадієнового каучуку (синтетична альтернатива латексу)  Повинні бути фіолетового кольору  Повинні мати еластичний матеріал, що забезпечує найвищий комфорт носіння і максимальну тактильну чутливість  Повинні мати текстуровані кінчики пальців  Повинні мати фіксуючий манжет  Рукавички хлоровані  Рукавички не мають анатомічної форми, підходять для обох рук.  Довжина, мм – 248мм  Ширина, мм – 77-80мм  Товщина палець, мм – 0,1мм  Товщина долоня, мм – 0,07мм  Пакування 100 пар (200шт)  Термін придатності 3 роки  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **44** | **Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри № Small (НК56286)**  Повинні бути виготовлені з нітрил-бутадієнового каучуку (синтетична альтернатива латексу)  Повинні бути фіолетового кольору  Повинні мати еластичний матеріал, що забезпечує найвищий комфорт носіння і максимальну тактильну чутливість  Повинні текстуровані кінчики пальців  Повинні мати фіксуючий манжет  Рукавички хлоровані  Рукавички не мають анатомічної форми, підходять для обох рук.  Довжина, мм – 245мм  Ширина, мм – 80-88мм  Товщина палець, мм – 0,09мм  Товщина долоня, мм – 0,06мм  Пакування 100 пар (200шт)  Термін придатності 3 роки  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **45** | **Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри № Medium (НК56286)**  Повинні бути виготовлені з нітрил-бутадієнового каучуку (синтетична альтернатива латексу)  Повинні бути фіолетового кольору  Повинні мати еластичний матеріал, що забезпечує найвищий комфорт носіння і максимальну тактильну чутливість  Повинні мати текстуровані кінчики пальців  Повинні мати фіксуючий манжет  Рукавички хлоровані  Рукавички не мають анатомічної форми, підходять для обох рук.  Довжина, мм – 245мм  Ширина, мм – 95-99мм  Товщина палець, мм – 0,09мм  Товщина долоня, мм – 0,07мм  Пакування 100 пар (200шт)  Термін придатності 3 роки  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **46** | **Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри № Large (НК56286)**  Повинні бути виготовлені з нітрил-бутадієнового каучуку (синтетична альтернатива латексу)  Повинні бути фіолетового кольору  Повинні мати еластичний матеріал, що забезпечує найвищий комфорт носіння і максимальну тактильну чутливість  Повинні мати текстуровані кінчики пальців  Повинні мати фіксуючий манжет  Рукавички хлоровані  Рукавички не мають анатомічної форми, підходять для обох рук.  Довжина, мм – 246мм  Ширина, мм – 108-110мм  Товщина палець, мм – 0,09мм  Товщина долоня, мм – 0,06мм  Пакування 100 пар (200шт)  Термін придатності 3 роки  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **47** | **Рукавички оглядові латексні нестерильн, без пудри № Medium (НК 47172)**  Повинні бути виготовлені з натурального латексу  Повинні бути білого (молочного) кольору  Повинні мати еластичний матеріал, що забезпечує найвищий комфорт носіння і максимальну тактильну чутливість  Рукавички мають текстуровану поверхню на кінчиках пальців.  Повинні мати фіксуючий манжет  Рукавички не мають анатомічної форми, підходять для обох рук.  Довжина, мм – 241 мм  Ширина, мм – 95 мм  Товщина палець, мм – 0,11мм  Товщина долоня, мм – 0,10мм  Вміст білку (мкг/г) – 23  Пакування 50 пар (100 шт)  Термін придатності 5 років  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **48** | **Рукавички хірургічні латексні стерильні, неприпудрені № 7 (НК47178)**  Повинні відповідати стандартам: ASTMD3577-78а, ДСТУ EN ISO 13485  Повинні бути виготовлені з натурального латексу  Повинні бути біло-прозорого кольору  Повинні мати анатомічну форму (права та ліва)  Повинні мати мікротекстуровану поверхню долоні та пальців та фіксуючу манжету  Повинні бути простерилізовані гамма-випромінюванням  Довжина (мм) Мін. 265  Ширина (мм) Мін. 92-94  Товщина (мм) 0.30  Вага (г) 8.0  Пакування 50 пар  Термін придатності 3 роки  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **49** | **Рукавички хірургічні латексні стерильні, неприпудрені № 7,5 (НК47178)**  Повинні відповідати стандартам: ASTMD3577-78а, ДСТУ EN ISO 13485  Повинні бути виготовлені з натурального латексу  Повинні бути біло-прозорого кольору  Повинні мати анатомічну форму (права та ліва)  Повинні мати мікротекстуровану поверхню долоні та пальців та фіксуючу манжету  Повинні бути простерилізовані гамма-випромінюванням  Довжина (мм) Мін. 265  Ширина (мм) Мін. 99-101  Товщина (мм) 0.30  Вага (г) 8.5  Пакування 50 пар  Термін придатності 3 роки  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **50** | **Рукавички хірургічні латексні стерильні, неприпудрені № 8 (НК47178)**  Повинні відповідати стандартам: ASTMD3577-78а, ДСТУ EN ISO 13485  Повинні бути виготовлені з натурального латексу  Повинні бути біло-прозорого кольору  Повинні мати анатомічну форму (права та ліва)  Повинні мати мікротекстуровану поверхню долоні та пальців та фіксуючу манжету  Повинні бути простерилізовані гамма-випромінюванням  Довжина (мм) Мін. 275  Ширина (мм) Мін. 105-107  Товщина (мм) 0.30  Вага (г) 9.0  Пакування 50 пар  Термін придатності 3 роки  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **51** | **Рукавички медичні оглядові нітрилові Sempercare Silk нестерильні неприпудрені білого кольору розмір М (НК 47172)**  Повинні бути виготовлені з нітрил-бутадієнового каучуку (синтетична альтернатива латексу)  Повинні бути білого кольору  Повинні мати еластичний матеріал, що забезпечує найвищий комфорт носіння і максимальну тактильну чутливість  Повинні мати мікротекстуровані кінчики пальців  Повинні мати фіксуючий манжет  Довжина,  мм – не менше 246мм  Ширина долоні, мм 95-99  Товщина палець, мм  –  0,09мм  Товщина долоня, мм  – 0,06мм  AQL 1  Пакування 50 пар (100шт)  Має покриття рідким шовком, що робить рукавичку більш комфортною до шкіра та зменшує ризик алергічних реакцій І типу.  Термін придатності 3 роки  Термін придатності 3 роки  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **52** | **Простирадло в рулоні 0,8х100 м, медичні, нестерильне (НК39230)**  спанбонд щільністю 20 г/м2, ширина 80 см, довжина 100 м,  блакитного кольору, без перфорації  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **53** | **Покриття операційне 210х160 см,одноразове,стерильне (НК39230)**  спанбонд, щільність 30 г/м2, стерильне, індивідуальна упаковка  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **54** | **Покриття операційне 240см х 160 см, одноразазове, стерильне (НК39230)**  спанбонд, щільність 30 г/м2, стерильне, індивідуальна упаковка  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **55** | **Покриття операційне 120 см х 80 см, одноразове, стерильне (НК39230)**  Спанбонд, щільність 30 г/м2, стерильне, індивідуальна упаковка  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **56** | **Серветки стоматологічні нестерильні №1**  Стоматологічні серветки-нагрудники для пацієнтів у стоматології одноразового використання.  Термін придатності: необмежений  Нестерильні  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **57** | **Чохол для шнурів хірургічний, стерильний 250см х 15см (НК39230)**  ламінований спанбонд щільністю 45 г/м2, стерильний, індивідуальна упаковка  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **58** | **Чохол для інструментального столу Мейо стерильний 150х80 см (НК45640) або еквівалент**  Верхня частина — ламінований спанбонд щільністю 45 г/м2, нижня частина — СМС щільністю 30 г/м2, стерильний, індивідуальна упаковка  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **59** | **Дзеркало гінекологічне одноразове, розмір S (НК 12551)**  Дзеркало призначене для використання під час гінекологічних оглядів.  Розмір: S. Тип фіксації: поворотно-зубчата.  Стерильне, одноразового використання.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **60** | **Набір гінекологічний оглядовий № 3 (НК12551) або еквівалент**  Набір призначений для проведення профілактичних оглядів, лікувальних процедур, взяття проб  на аналіз та інших процедур в гінекології.  Набір гінекологічний оглядовий №3 складається з:  дзеркало гінекологічне розмір М – 1 шт.;  пелюшка із нетканого матеріалу 50х60 см – 1шт.;  рукавички оглядові розмір М – 2 шт.;  щіточка ендоцервікальна тип 1 (конічна) – 1 шт.;  бахіли – 2 шт.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **61** | **Зонд інтубаційний для дренування тонкого кішківника № 6 (трансназальний) (НК44686)**  Зонд інтубаційний використовується в хірургії черевної порожнини для трансназального дренування тонкого кишківника за методом Міллера-Еббота. Зонд вводиться в кишківник під час операції і використовується для інтеропераційної та продовженої декомпенсації   * виготовлено з прозорого термопластичного нетоксичного полімеру * довжина 2500, 3000, 3500 мм * двоканальна трубка * закритий дистальний кінець заокругленої форми * перфорація дистального кінця впродовж 105 мм * два надувні балони в зоні перфорації * адаптер Жане на проксимальному кінці * канюля Луєра на проксимальному кінці каналу для надування балона * стерилізований оксидом етилену   Діаметр 6,0 мм/ F18, довжина 3 000 мм.  Сферичний закритий дистральный кінець.  Двоканальна полімерна трубка.  Перфорація основного дренажного каналу впродовж 105 мм від дистального кінця  Два раздувных балона-остова.  Контрольна мітка глибини введення.  Колір кодування червоний.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **62** | **Зонд інтубаційний для дренування кішківника №8 (трансректальний) (НК44686)**  Зонд інтубаційний трансректальний використовується в хірургії черевної порожнини для трансректального дренування тонкого кишківника за методом Міллера-Еббота. Зонд вводиться в кишківник під час операції і використовується для інтеропераційної та продовженої декомпенсації та іригації.   * виготовлено з прозорого термопластичного нетоксичного полімеру * довжина 2500 мм * діаметр F 24 (8мм) * трьохканальна трубка * закритий дистальний кінець заокругленої форми * перфорація дистального кінця впродовж 105 мм * два надувні балони в зоні перфорації * адаптер Жане на проксимальному кінці основного каналу * канюля Луєра на проксимальному кінці каналу для надування балона * стерилізований оксидом етилену   Діаметр 8,0 мм/ F 24, довжина 2 500 мм.  Сферичний закритий дистральный кінець.  Двоканальна полімерна трубка.  Перфорація основного дренажного каналу впродовж 105 мм від дистального кінця  Два раздувних балона-остова.  Контрольна мітка глибини введення.  Колір кодування синій.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **63** | **Зонд дуоденальний №15 (НК11677)**  Зонд дуоденальний(з рентгеноконтрастною вставкою)використовується в гастроентерологіїз діагностичною метою для забору секрету безпосередньо з дванадцятипалої кишки (дуоденум), оцінки функціонального стану воротаря шлунка, сфінктера Одді і жовчного міхура.  виготовлено з термопластичного нетоксичного полімеру  довжина 1500 мм  рентгеноконтрастна вставка на дистальному кінці  рентгеноконтрастна смуга вздовж усієї трубки  4 овальні бокові отвори на дистальному кінці  мітки довжини для візуального контролю глибини введення  стерилізовано оксидом етилену  для одноразового застосування  Розмір Сh/F 15  Зовнішній діаметр 5,0  Колір кодування помаранчевий  ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ – 5 років з дати виготовлення  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **64** | **Зонд дуоденальний №18 (НК11677)**  Зонд дуоденальний(з рентгеноконтрастною вставкою)використовується в гастроентерологіїз діагностичною метою для забору секрету безпосередньо з дванадцятипалої кишки (дуоденум), оцінки функціонального стану воротаря шлунка, сфінктера Одді і жовчного міхура.  виготовлено з термопластичного нетоксичного полімеру  довжина 1500 мм  рентгеноконтрастна вставка на дистальному кінці  рентгеноконтрастна смуга вздовж усієї трубки  4 овальні бокові отвори на дистальному кінці  мітки довжини для візуального контролю глибини введення  стерилізовано оксидом етилену  для одноразового застосування  Розмір Сh/F 18  Зовнішній діаметр 6,0  Колір кодування червоний  ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ – 5 років з дати виготовлення  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **65** | **Зонд шлунковий № 30 (НК12309)**  Зонд шлунковий використовується в гастроентерології для діагностування хвороб шлунка шляхом вилучення його вмісту, промивання шлунка, ентерального харчування.  виготовлено з прозорого термопластичного нетоксичного полімеру;  довжина 400 мм, 800мм, 1100мм,1200мм;  адаптер Жане на проксимальному кінці;  закритий дистальний кінець має заокруглену форму;  рентгеноконтрастна смуга вздовж усієї трубки;  2 бокових отвори на дистальному кінці;  мітки довжини для візуального контролю глибини введення;  стерилізований оксидом етилену.  Для одноразового застосування  Розмір Сh/F 30  Зовнішній діаметр 10,0  ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ – 5 років з дати виготовлення  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **66** | **Електрод до апарату ЕКГ одноразовий F 55 SKINTACT ЕКГ електроди F-55 (НК 11464) або еквівалент**  ЕКГ електроди одноразові для функціональних досліджень  Діаметр електроду – 55мм  Пінна основа  Тип конектору – «кнопка» 3,5мм  Рідкий гель  30 шт в упаковці  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **67** | **Електрод-прищіпка багаторазовий до апарату ЕКГ ЕКХ-01 № 4 шт Електроди-прищіпки Ag/AgCl для дорослих 0010018(НК 35942) або еквівалент**  Електроди для ЕКГ призначені для зняття біоелектричних сигналів контактним способом через шкіру пацієнта при реєстрації ЕКГ-сигналу електрокардіографами всіх типів.  Конструктивно виконуються: для кінцівок (електроди-прищіпки).  Електроди-прищіпки для дорослих (4шт\комп)  Матеріал електроду: Пластик  Матеріал покриття: Хлор-Срібло Ag\Agcl  Склад комплекту електродів для ЕКГ:  Електрод-прищіпка – 4 шт.  Інструкція – 1 шт.  Термін придатності - необмежений.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **68** | **Електрод - присоска груша багаторазового використання до апарату ЕКГ №6 Електроди-присоски грудні Ag/AgCl D.24 0010030(НК 35942) або еквівалент**  Електроди для ЕКГ призначені для зняття біоелектричних сигналів контактним способом через шкіру пацієнта при реєстрації ЕКГ-сигналу електрокардіографами всіх типів.  Конструктивно виконуються: грудні (електроди-присоски).  Електроди-присоски грудні діаметр 24 мм (6шт\комп)  Матеріал електроду: ПВХ  Матеріал покриття: Хлор-Срібло Ag\Agcl  Склад комплекту електродів для ЕКГ:  Електрод-присоска – 6 шт.  Інструкція – 1 шт.  Термін придатності - необмежений.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **69** | **Експрес-тест для діагностики грипу А +В №20 (НК45257) або еквівалент**  Швидкий тест на визначення антигену грипу А+В, тест картка (мазок).  Швидкий тест має бути у форматі касети для визначення антигену грипу A + B для швидкого виявлення нуклепротеїнових антигенів в зразках мазку із зіву та носу, а також виділень з носу.  Комплектація: тест-картка, стерильний мазок, пробірка для екстракції, буфер для екстракції зразка, штатив для пробірок, інструкція з використання  Тривалість проведення аналізу повинна бути не більше 10 хвилин.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **70** | **Тест-полоски до глюкометру Finetest Auto-coding Premium № 50шт (НК 61282) або еквівалент**  Тест-смужки сумісність: Finetest Auto-Coding Premium / Finetest  фасування: 50 штук  Опис  Infopia Finetest Auto-coding Premium 50 шт створено на базі сучасних біосенсорних технологій із застосуванням спеціальних електрохімічних компонентів. Сприяють швидкому та комфортному проведенню процедури щодо визначення рівня цукру в домашніх умовах. Призначений комплект для власників однойменної моделі глюкометра. Поставляється в невеликій картонній коробці, зберігати весь вміст якої слід при температурі, що не виходить за межі 4-30°С.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |
| **71** | **Тест на визначення тропоніну + 1 (НК46990) або еквівалент**  Швидкий тест на визначення Тропоніну І, тест картка (цільна кров/сироватка/плазма)  Швидкi (експрес) тести мають бути у вигляді тест-карток та забезпечувати якісне визначення наявності у цільній крові при кімнатній температурі серцевого Тропоніну І у мінімальній концентрації від 1 нг/мл імунохроматографічним методом без застосування спеціального обладнання та без застосування розчинника.  Матеріал для досліджень - Кров, сироватка, плазма  Чутливість не менше - 98%.  Специфічність не менше - 98%.  Тривалість проведення аналізу повинна бути не більше 15 хвилин.  Об’єм тестованого зразка не повинен перевищувати 100 мкл.  На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також запропонований товар в необхідній кількості, найменування замовника. | |

**Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим у даному додатку до Документації. У разі пропонування еквіваленту товару, що зазначений в медико-технічних вимогах, учасник подає у табличній формі порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначений у Медико-технічних вимогах, з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника, яка підтверджується відповідними документами виробника, що також надаються у складі тендерної пропозиції, із зазначенням назви документа та сторінки/пункту/абзацу, тощо, на якому міститься інформація на підтвердження відповідності.**

**Тендерна пропозиція, що не відповідає зазначеним Медико-Технічним вимогам до предмета закупівлі буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.**