**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

Технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі

**ДК 021:2015 - 33160000-9 - Устаткування для операційних блоків (НК 024:2023 -33519 - Скоба для утримання шва (Ligaclip Extra картридж з кліпсами, 6 титанових кліпс у картриджі (середньо-великі),НК 024:2023 - 34606 - Степлер для шкіри/штапель біоабсорбційний (степлер хірургічний), НК 024:2023 -43970 - Стерильний чохол для кабелю/провода/давача/зонда (чохол для шнура 250см х 15см), НК 024:2023 - 35134 - Лезо для дерматома, одноразового застосування (ріжуча головка до електродерматома ДК - 717.00.0))**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **з/п** | **Найменування товару** | **НК 024:2023** | **Медико – технічні характеристики** | **Кіль-кість** | **Од. виміру**  **товару** |
| 1 | Ligaclip Extra картридж з кліпсами, 6 титанових кліпс у картриджі (середньо-великі) | 33519-Скоба для утримання шва | Кліпси стерильні титанові середньо-великі, V-подібної форми з дистальним типом закривання для кліпування судин. Апертура відкритої кліпси не менше 5,5 мм, довжина закритої кліпси не менше 8,7 мм. | 100 | шт |
| 2 | Степлер хірургічний | 34606- Степлер для шкіри/штапель біоабсорбційний | Заряджений сталевими скобами. Стандартного розміру у кількості 35шт.,  Ширина скобки 5,7 мм,  Висота закритої скоби 3,9 мм.Товщина проволоки скоби – 0,53 мм, Робоча частина має бути прозорою з можливістю візуального контролю кількості скоб, що залишилися в апараті,  Повинен бути маркер центрування апарату по відношенню до розрізу/рани. | 100 | шт |
| 3 | Чохол для шнура 250см х 15см | 43970- Стерильний чохол для кабелю/провода/давача/зонда | Чохол для шнура повинен бути стерильним, призначений для одноразового використання. Повинен мати розмір 250 см х15 см. Матеріал поліетилен, щільність - 55 г/м2 | 400 | шт. |
| 4 | Ріжуча головка до електродерматома ДК - 717.00.0 | 35134- Лезо для дерматома, одноразового застосування | Стерильний одноразовий виріб із нержавіючої сталі.  Товщина шару шкіри , який зрізається 0,1-1,5 мм.  Ширина шару шкіру, що зрізується 70 мм.  Вага 0,1 кг.  Габарити 46\*97\*80 мм | 50 | шт. |

**Перелік документів, які повинен надати учасник для підтвердження технічних та якісних характеристик предмета закупівлі**:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

На підтвердження Учасник повинен надати копію одного з наступних документів (або витягів з них) на кожне найменування товару: декларація про відповідність, або сертифікат відповідності, або інших документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу відповідно до чинного законодавства України.

2. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати копію листа виробника (або представництва, або філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у необхідній кількості та в терміни. Такий лист повинен включати: повну назву учасника, адресуватися Замовнику, містити номер ідентифікатора даної закупівлі. Допускається надання гарантійного листа учаснику з боку офіційного дистриб’ютора або іншого представника виробника, при цьому учасник повинен надати копію документу, що підтверджує повноваження такого офіційного дистриб’ютора або іншого представника.

3. Постачання товару, що є предметом закупівлі здійснюється за рахунок Постачальника за адресою Замовника. Надається гарантійний лист.

***До уваги Учасників!***

***Ні форму випуску, ні кількість предмета закупівлі не може бути змінено під час пропонування еквіваленту товару. Такі показники мають бути незмінними під час подання Учасниками своїх пропозицій. Посилання у тендерній документації Замовника на конкретну торговельну марку чи фірму, патент або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника читати як «або еквівалент». В разі якщо Учасник пропонує еквівалент товару він повинен надати належним чином засвідчені копії документів.***