**ДОДАТОК 2**

 *до тендерної документації*

**Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі Аптечок медичних автомобільних АМА-1; аптечок медичних індивідуальних (код за ЄЗС ДК 021:2015: 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні)**

Учасники закупівлі повинні надати в складі пропозицій інформацію та документи, які підтверджують відповідність пропозиції Учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим Замовником

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Назва Товару** | **Технічні характеристики** | **Кількість** |
| 1 | Аптечка медична автомобільна -1 (АМА-1)(комплект) | Аптечка представляє собою футляр або сумку. На внутрішньому боці кришки футляра повинна міститись інструкція з користування АМА з рекомендаціями щодо користування засобами АМА та пам`яткою щодо надання першої медичної допомоги. На верхній частині сумки-футляру повинна бути нанесено маркування: емблема швидкої медичної допомоги та напис «АМА-1». Після комплектування АМА в футляр вкладається талон з номером пакувальника, номером партії та строком придатності даної аптечки. Укомплектована АМА повинна бути поміщена в герметичний поліетиленовий пакет. АМА-1 повинна комплектуватися двома комплектами медичних засобів: аварійним та експлуатаційним. Аварійний комплект АМА повинен складатися з двох наборів, склад яких повинен відповідати:**Набір № 1***1. Засоби для зупинення кровотечі, накладання пов’язок у разі травм:*- джгут для зупинення кровотечі – 1 шт.- бинт еластичний (5 м х 10 см) – 1 шт.- бинт марлевий стерильний (5 м х 10 см) – 2 шт.- бинт марлевий стерильний (7 м х 14 см) – 1 шт.- бинт марлевий нестерильний (5 м х 5 см) – 1 шт.- бинт марлевий нестерильний (7 м х 14 см) – 1 шт.- серветки з хролгексидином (або їх замінники) (не менше 6 см х 10 см) – 2 шт.- серветки кровоспинні з фурагіном (або їх замінники) (не менше 6 см х 10 см) – 2 шт.- серветки стерильні (не менше 6 см х 10 см) – 6 шт.- пакет перев’язувальний стерильний – 1 шт. (асептична і антисептична стерильна пов’язка для накладання на рану)*2. Додаткові засоби:*- ножиці парамедичні (19 см) – 1 шт.**Набір № 2***1. Засоби для накладання пов’язок у разі травм:*- косинка медична перев’язувальна з тканини (50 см х 50 см) – 1 шт.- гелева пов’язка у разі опіків – 1 шт.*2. Додаткові засоби:*- плівка (клапан) для проведення штучної вентиляції легенів – 1 шт.- рукавички медичні №8 з поліетилену (комплект) – 1 пара.- термопокривало (160 см х 210 см) – 1 шт.- пінцет анатомічний – 1 шт.- булавки англійські – 2 шт.Вторинна упаковка – целофан.На пакетах повинна міститися наліпка із зазначенням таких відомостей: - призначення АМА-1; - номер набору, які засоби входять до пакету та їх кількість. *Склад експлуатаційного комплекту повинен відповідати:* - бинт марлевий нестерильний (5 м х 5 см) – 2 шт. - бинт марлевий нестерильний (7 м х 14 см) – 2 шт. - серветки марлеві стерильні середні – 1 шт. - вата нестерильна 50 г – 1 шт. - лейкопластир (5 м х 5 см) – 1 шт. - пластир бактерицидний (2,3 см х 7,2 см) – 4 шт. Комплектація повинна відповідати вимогам ДСТУ 3961-2000 (зміна № 2) | 44 шт. |
| 2 | Аптечка медична індивідуальна (комплект) | Підсумок тактичний, який повинен бути скомпонований з:1. Засіб для зупинки кровотечі З-складений 7,5см\*360см. Розміри: 7,5 см x 3,6 м Термін придатності 5 років2. Бандаж перев’язувальний кровоспинний 4". З 1 подушечкою, стерильний. Довжина 170 см, ширина 10 см.3. Кровоспинний джгут-турнікет. Повинен мати код NSN NATO та сертифікацію ЄС. Вага – не більше 105 г, довжина виробу: не менше 93 см. Матеріал стропи: надміцна тканина ПВХ. Матеріал фіксувальних деталей: легка і міцна дюралюмінієва фурнітура4. Пов’язка оклюзійна (торакальна грудна наліпка) з клапаном.5. Атравматичні тактичні ножиці. Матеріал: Нержавіюча сталь та пластик.6. Термоковдра рятувальна 160 х 210 см. Нерозтяжна ПЕТ плівка, покрита металізованим напиленням.7. Бинт кровоспинний компресійний для тампонування розміром не менше 11.4 см х 3.75м, 6 шарів, матеріал - коттон білий.8. Назофарингіальний повітровід Fr 30 з лубрикантом. (Внутрішній діаметр 7,5 мм Довжина 160 мм Розмір, Fr 30, матеріал ПВХ).9. Рукавички медичні оглядові нітрилові нестерильні неопудрені – 2 пари. | 68 шт. |
|  |  |  |  |

**У своїй пропозиції, Учасник повинен надати:**

1.Учасник при поставці гарантує надання документів, які засвідчують якісні характеристики товару, його походження (сертифікати відповідності, паспорти якості тощо) і в яких вказані дата виготовлення, термін придатності. Якщо товар не підлягає сертифікації, надається інформаційна довідка про те, що дана продукція не підлягає обов’язковій сертифікації в Україні. *Надати лист підтвердження.*

2. Товар (упаковка) повинен містити інформацію відповідно до стандартів виробника, яка надає змогу ідентифікувати Товар, його походження, дату виробництва. *На підтвердження надати лист-гарантію.*

3. Набори основного комплекту повинні бути вкладені в окремі поліетиленові пакети-кишені. *На підтвердження надати лист-гарантію.*

4. Маркування на сумці-футлярі повинно відповідати національному стандарту України ДСТУ EN 980:2007. Символи графічні для маркування медичних виробів (EN 980:2003 IDT) та вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою кабінету Міністрів України від 02.10.2013 №753. На верхній частині сумки-футляру повинна бути нанесено маркування: емблема швидкої медичної допомоги. *На підтвердження надати лист-гарантію.*

5. Після комплектування в футляр вкладається талон з номером пакувальника, номером партії та строком придатності даної аптечки. *На підтвердження надати лист-гарантію.*

6. Укомплектована аптечка повинна бути поміщена в герметичний поліетиленовий пакет. *На підтвердження надати лист-гарантію.*

7. Кінцевий строк придатності окремих медичних засобів, призначених для комплектування, повинен складати не менше 80% від терміну, встановленого виробником. *На підтвердження надати лист-гарантію.*

8. У складі тендерної пропозиції та при поставці обов’язково надати копії:

- декларація про відповідність виробів медичних.

- паспорт або сертифікат якості на аптечку.

9. Неякісний товар підлягає обов’язковій заміні, але всі витрати пов’язані із заміною товару, несе постачальник. Заміна неякісного товару на товар належної якості відбувається впродовж 3 робочих днів. *На підтвердження надати лист-гарантію.*

10. Товар повинен бути сертифікований для продажу на території України (врахувати Постанову Кабінету Міністрів України «Про застосування заборони ввезення товарів з Російської Федерації» від 09.04.2022 № 426, оскільки цією постановою заборонено ввезення на митну територію України в митному режимі імпорту товарів з Російської Федерації). *На підтвердження надати лист у довільній формі.*

11. Учасник обов’язково повинен вказати країну-виробника товару.

12. Вартість товару, що є предметом закупівлі, повинна враховувати усі податки та збори, а також всі інші витрати. *На підтвердження надати лист-гарантію*.

13. Учасник приймає на себе зобов’язання щодо поставки товару на адресу Замовника. *На підтвердження надати лист-гарантію*.

14. Товар повинен бути виготовлений не раніше 1-го кварталу 2024 року. *На підтвердження надати лист-гарантію*.

15. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та з потрібними строками придатності Учасник повинен надати *документ від виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України)*, яким підтверджується можливість поставки предмету закупівлі, у необхідній кількості та в терміни, визначені цією документацією. *Документ повинен включати: повну назву учасника, назву предмету закупівлі*.

Якщо Учасником пропонується **еквівалент товару** до того, що вимагається Замовником, додатково у складі тендерної пропозиції Учасник надає таблицю, складену в довільні формі, яка у порівняльному вигляді містить відомості щодо основних технічних та якісних характеристик товару, що вимагається Замовником до основних технічних та якісних характеристик еквівалентного товару, що пропонується Учасником. При цьому якість запропонованого еквівалента товару має відповідати якості, що заявлена в технічній специфікації Замовника. *Таблиця повинна містити точну назву товару, яка пропонується учасником. У випадку, якщо учасником буде зазначено назву товару, яка буде містити словосполучення «або еквівалент»* *(наприклад, Аптечка медична автомобільна -1 (АМА-1) (комплект), або еквівалент*), тендерну пропозицію такого учасника буде відхилено як таку, що не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації.

**Учасник у складі пропозиції повинен надати:**

- На підтвердження відповідності тендерної пропозиції технічним вимогам зазначеним в Додатку 2 тендерної документації, Учасник повинен підтвердити «Інформацію про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі» шляхом надання листа в довільній формі про згоду з технічними вимогами.

- Лист у довільній формі за підписом керівника або уповноваженої особи Учасника, про те, що Учасник дотримується вимог чинного законодавства із захисту довкілля.

- Підписаний Учасником проект договору (Додаток 3).

**Учасники при поданні пропозиції повинні враховувати норми\*:**

- Постанови Кабінету Міністрів України «Про забезпечення захисту національних інтересів за майбутніми позовами держави Україна у зв’язку з військовою агресією Російської Федерації» від 03.03.2022 № 187, оскільки замовник не може виконувати зобов’язання, кредиторами за якими є Російська Федерація або особи пов’язані з країною агресором, що визначені підпунктом 1 пункту 1 цієї Постанови;

- Постанови Кабінету Міністрів України «Про застосування заборони ввезення товарів з Російської Федерації» від 09.04.2022 № 426, оскільки цією постановою заборонено ввезення на митну територію України в митному режимі імпорту товарів з Російської Федерації;

- Закону України «Про забезпечення прав і свобод громадян та правовий режим на тимчасово окупованій території України» від 15.04.2014 № 1207-VII.

\* *надати лист-підтвердження в довільній формі.*

*\*\*У випадку не врахування Учасником під час подання пропозиції, зокрема невідповідність учасника, зазначеним нормативно-правовим актам, пропозиція учасника вважатиметься такою, що не відповідає умовам, визначеним в оголошенні про проведення відкритих торгів з Особливостями, та вимогам до предмета закупівлі, тому така пропозиція підлягатиме відхиленню.*