**Додаток № 1 до**

**тендерної документації**

**Технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі**

 **за кодом ДК 021:2015 33750000-2 Засоби для догляду за малюками (Підгузки дитячі та підгузки для дорослих)**

В місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вимогу слід читати з виразом "або еквівалент".

Форма випуску, кількість предмета закупівлі в штуках не може бути змінено під час пропонування еквіваленту товару. Такі показники мають бути незмінними під час подання Учасниками своїх пропозицій.

Посилання «або еквівалент» у тендерній документації Замовника стосується лише конкретної торговельної марки чи фірми, патенту, конструкції або типу предмета закупівлі, джерела його походження або виробника.

Вимоги до предмету закупівлі наведені у Таблиці 1.

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ, а також відповідна технічна специфікація.\***

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Найменування товару | Виробник товару, країна походження | Од. виміру | Кількість | Технічний опис | Найменування, марка, модель, кількість штук в упаковці, виробник, та характеристики/параметри запропонованого товару) |
| 1 | Підгузки для дорослих Medium,  | Tena Slip Plus M або еквівалент\*\* |  шт | 7500 | Підгузки з середньою поглинальною здатністю - поглинальна здатність не менше 2100 мл.,- повинні бути виготовлені з гіпоалергенних матеріалів,- повинні мати анатомічну форму,- зовнішня поверхня має бути вологонепроникною,- внутрішня поверхня має бути виготовлена з поглинаючого матеріалу,- повинні мати вологонепроникні бар`єри для попередження протікання,- повинна бути система нейтралізації запаху,- бокові поверхні повинні бути з нетканого тонкого дихаючого матеріалу. |  |
| 2 | Підгузки для дорослих (максимальне поглинання) Medium | Tena Slip Maxi M, або еквівалент\*\* | шт | 240 | Підгузки з максимальною поглинальною здатністю - поглинальна здатність не менше 3100 мл.,- повинні бути виготовлені з гіпоалергенних матеріалів,- повинні мати анатомічну форму,- зовнішня поверхня має бути вологонепроникною,- внутрішня поверхня має бути виготовлена з поглинаючого матеріалу,- повинні мати вологонепроникні бар`єри для попередження протікання,- повинна бути система нейтралізації запаху,- бокові поверхні повинні бути з нетканого тонкого дихаючого матеріалу. |  |
| 3 | Підгузки для дорослих Large | Tena Slip Plus L, або еквівалент\*\* | шт | 3600 | Підгузки з середньою поглинальною здатністю - поглинальна здатність не менше 2400 мл.,- повинні бути виготовлені з гіпоалергенних матеріалів,- повинні мати анатомічну форму,- зовнішня поверхня має бути вологонепроникною,- внутрішня поверхня має бути виготовлена з поглинаючого матеріалу,- повинні мати вологонепроникні бар`єри для попередження протікання,- повинна бути система нейтралізації запаху,- бокові поверхні повинні бути з нетканого тонкого дихаючого матеріалу. |  |
| 4 | Підгузки для дорослих (максимальне поглинання) Large | Tena Slip Maxi Large, або еквівалент\*\* | шт | 240 | Підгузки з максимальною поглинальною здатністю - поглинальна здатність не менше 3500 мл.,- повинні бути виготовлені з гіпоалергенних матеріалів,- повинні мати анатомічну форму,- зовнішня поверхня має бути вологонепроникною,- внутрішня поверхня має бути виготовлена з поглинаючого матеріалу,- повинні мати вологонепроникні бар`єри для попередження протікання,- повинна бути система нейтралізації запаху,- бокові поверхні повинні бути з нетканого тонкого дихаючого матеріалу. |  |
| 5 |  Пелюшки 90Х60 | Tena Bed Super 60x90, або еквівалент\*\* | шт | 650 | Пелюшки з максимально поглинальною здатністю- поглинальна здатність не менше 2300мл.(ISO 15621-2002),- повинні бути виготовлені з гіпоалергичних матеріалів,- повинні мати подвійний поглинаючий шар,- повинні мати вологонепроникну зовнішню поверхню,- повинні містити САП (що забезпечує високий рівень поглинання). |  |

\*Заповнена таблиця надається у складі тендерної пропозиції.

\*\* Технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі формувались враховуючи багаторічний досвід роботи закладу, а також те,  що предмет закупівлі в подальшому буде використовуватися фізичними особами та особами з інвалідністю, що мають особливі потреби, було встановлено, що таке посилання є необхідними для можливості здійснення закупівлі товару, який за своїми якісними та медико-технічними характеристиками найбільше відповідатиме вимогам та потребам пацієнтів замовника..

Саме тому вимоги даного додатку містять посилання на торгову назву конкретного виробника, чому є ряд законодавчих підстав:

1. Відповідно до ч.2 ст.23 Закону України «Про публічні закупівлі», у разі якщо предмет закупівлі в подальшому буде використовуватися фізичними особами, технічні специфікації повинні складатися з урахуванням потреб осіб з інвалідністю або проектувальних вимог для врахування потреб усіх категорій користувачів
2. Відповідно до Закону України «Про реабілітацію осіб з інвалідністю в Україні» медичні заклади зобов’язані забезпечити потреби пацієнтів засобами реабілітації, які найбільш враховують їх потреби та покращують якість життя.
3. Згідно пункту 18 індивідуальної програми реабілітації інваліда, статті №23 Закону України «Про реабілітацію інвалідів в Україні» інвалід бере участь у виборі конкретних технічних та інших засобів реабілітації, виробів медичного призначення в межах ІПР. Забезпечення людей з інвалідністю, що мають стому відбуваються на підставі Закону України «Про основи соціальної захищеності інвалідів в Україні».
4. Відповідно до Конвенції про права осіб з інвалідністю від 13.12.2006 року, статтею 25 передбачено:
5. - держави-учасниці надають послуги у сфері охорони здоров'я, які необхідні особам з інвалідністю безпосередньо з причини їхньої інвалідності, зокрема послуги з ранньої діагностики, а в підхожих випадках - корекції та послуги, **покликані звести до мінімуму та запобігти подальшому виникненню інвалідності.**
6. Відповідно до Конституції України,стаття 3 передбачає:

- Людина, її життя і здоров'я, честь і гідність, недоторканність і безпека визнаються в Україні найвищою соціальною цінністю.

стаття 49 передбачає:

- Кожен має право на охорону здоров'я, медичну допомогу та медичне страхування.

Разом з тим, тендерною документацією даної закупівлі визначено, що в місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вимогу слід читати з виразом "або еквівалент", який буде розглядатись замовником у якості предмета закупівлі у разі пропонування його учасником.

\*\*\*Еквівалентом товару в розумінні даної тендерної документації є товар, якість, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками препарату, що є предметом закупівлі.

Для зручності пропонування еквіваленту, одиниця виміру предмету даної закупівлі визначена саме як штуки.

**ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

Для учасників, які візьмуть участь у процедурі закупівлі **товару згідно класифікатора: ДК 021: 2015- код 33750000-2 Засоби для догляду за малюками (Підгузки та пелюшки для дорослих), Код, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі: ДК 021: 2015 33751000-9 Підгузки;**

Замовник визначає наступне:

1. Товар може бути вітчизняного або іноземного виробництва та зареєстрований як медичні вироби.

2. Товар повинен бути належним чином зареєстрованим в Україні. Для підтвердження цього Учасником обов`язково надається:

 - копія декларації про відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів;

 - копії висновку санітарно-епідеміологічної експертизи на запропонований товар.

3. Товар повинен бути в герметичних упаковках. Кількість упаковок по кожній номенклатурній позиції повинна бути цілим числом і розраховуватися шляхом ділення кількості номенклатурної позиції у штуках на кількість штук в упаковці без остачі. Кількість в штуках є незмінним показником. Товар повинен бути новим, без зовнішніх пошкоджень, дірок та розривів.

4.Термін придатності на момент поставки має становити не менше 75% від встановленого терміну придатності.

5.У складі пропозиції учасник має надати гарантійний лист, що під час поставки товару буде надано завірені підписом уповноваженої особи учасника та печаткою (у разі наявності): декларації(я) відповідності вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів або інші копії документів, що підтверджують можливість введення в обіг або експлуатацію (застосування) запропонованого медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.

6. У складі пропозиції учасник має надати гарантійний лист, що під час поставки товару буде надано сертифікат якості, виданий підприємством-виробником, дійсний на момент поставки.

7.У складі пропозиції учасник має надати інструкції (паспорт, тощо, де вказані технічні характеристики товару), виданий підприємством-виробником, або офіційним представником виробника в Україні.

8. З метою запобігання постачання фальсифікату, чи товару з непідтвердженим походженням Учасник у складі пропозиції повинен надати оригінал листа 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 даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цім Додатком та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, а також назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі.

9. У разі подання еквіваленту на предмет, що закуповується, учасник повинен детально розписати порівняльну характеристику із зазначенням усіх показників еквівалентності, визначених даною документацією у вигляді порівняльної таблиці з посиланням на інструкцію з використання (або інший (-і) документ(-и)) на запропонований товар еквівалент, що містять технічні характеристики запропонованого еквіваленту (вказати відповідні сторінки).

*Запропонований товар повинен відповідати заявленим технічним вимогам. Для підтвердження учасник надає заповнену таблицю щодо відповідності медико-технічним вимогам, визначеним Таблицею1 даного Додатку.*

*У разі подання пропозиції, що не відповідає технічним вимогам, пропозиція буде відхилена як така, що не відповідає вимогам документації торгів.*