Додаток №1 до Оголошення

про проведення закупівлі через систему електронних закупівель

**Інформація про необхідні технічні, якісні**

**та кількісні характеристики**

**предмета закупівлі**

**ТЕХНІЧНі вимоги до товару**

**за кодом CPV за ДК 021:2015 “Єдиний закупівельний словник” - 33140000-3 Медичні матеріали**

**Загальні вимоги:**

1. Вся запропонована продукція учасника повинна відповідати медико - технічних вимогам. Якщо пропозиція учасника не відповідає медико - технічним вимогам, то пропозиція учасника не розгладяться. Для підтвердження відповідності медико - технічним вимогам учасник повинен надати у складі пропозиції декларацію (сертифікат) відповідності технічним регламентам України щодо медичних виробів, документи, що підтверджують якість запропонованого товару (сертифікат, паспорт тощо) та/або інструкцію з використання.
2. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідно повноваження поширюються на територію України), яким виробник підтверджує можливість поставки предмету закупівлі цих електронних торгів зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення про проведення закупівлі з обов’язковим зазначенням ID закупівлі.
3. Термін придатності на момент доставки повинен бути не менше 80%. від строку виготовлення. Для підтвердження надати гарантійний лист виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідно повноваження поширюються на територію України).

**Специфікація на закупівлю**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **НК 024:2019** | **Назва НК 024:2019** | **Найменування товару\*** | **Одиниці виміру**  | **Кількість** |
|  | 30167 | Набір реагентів для вимірювання глюкози | Мембрана глюкозооксидазна для аналізатора глюкози ЕКСАН-ГM | наб | 2 |
|  | 62172 | Мішок для збору лабораторних біологічно небезпечних відходів | Пакет для збору медичних відходів | пак | 5 |
|  | 47456 | Простирадло разового використання | Простирадло одноразове | рул. | 8 |
|  | 42461 | Депрессордля язикаоглядовий | Шпатель оглядовий ЛОР,дерев’яний | уп. | 200 |
|  | 47017 | Шприц загального призначення | Шприц ін'єкційний , 5 мл  | шт. | 1000 |
|  | 44990 | Лейкопластир до поверхневих ран | Пластир бактерицидний | уп | 30 |
|  | 34920 | Катетер для периферійного судинного вливання | Канюля внутрішньовенна одноразового використання, з ін’єкційним клапаном / з крильцями та ін’єкційним клапаном, розмір G-16 | шт | 10 |
|  | 34920 | Катетер для периферійного судинного вливання | Канюля внутрішньовенна одноразового використання, з ін’єкційним клапаном / з крильцями та ін’єкційним клапаном, розмір G-18 | шт | 20 |
|  | 34920 | Катетер для периферійного судинного вливання | Канюля внутрішньовенна одноразового використання, з ін’єкційним клапаном / з крильцями та ін’єкційним клапаном, розмір G-20 | шт | 50 |
|  | 34920 | Катетер для периферійного судинного вливання | Канюля внутрішньовенна одноразового використання, з ін’єкційним клапаном / з крильцями та ін’єкційним клапаном, розмір G-22 | шт | 20 |

**Медико-технічні вимоги**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування товару** | **Медико-технічні вимоги** | **Відповідність медико-технічним вимогам****Так /ні** |
|  | Мембрана глюкозооксидазна для аналізатора глюкози ЕКСАН-ГM | Мембрана глюкозооксидазна MG-1 для аналізатора глюкози ЕКСАН-ГM (EKSAN-GM) 5 шт/уп |  |
|  | Пакет для збору медичних відходів | Пакет для збору медичних відходівКолір- жовтий, з застібкою та стікером, 500х600 мм.Пакування 100 шт/пак |  |
|  | Простирадло одноразове | Простирадло одноразове Розмір 0,8х100 м без перфорації ;спанбонд щільністю 20 г/м2 |  |
|  | Шпательоглядовий ЛОР,дерев’яний | Шпатель отоларингологічний дерев'яний - одноразовий, стерильний, простий і затребуваний багатофункціональний медичний інструмент, є невід'ємним елементом лікарського огляду.Шпатель виготовлений з екологічно чистої деревини твердих листяних порід дерева. Висока якість матеріалу і обробки інструменту (шліфована поверхня і краї) забезпечують його комфортну експлуатацію. Виріб не має смаку і кольору.Матеріал: деревоРозмір: 150х18х1,6 ммСтерильнийМає індивідуальну упаковкуПакування 100шт/уп |  |
|  | Шприц ін'єкційний , 5 мл | Для проведення внутрішньовенних та/або внутрішном`язових ін’єкцій.Трьохкомпонентний. Об’ємом 5,0 мл.Прозорий циліндр, канюля голки з ковпачком, виготовлені з гомополімера поліпропілену.Поршень зі штоком, виготовлені з синтетичного матеріалу, що не викликає алергічних реакцій.Чітка, стійка до стирання шкала. Стопорне кільце (блоківник поршня). Гумовий ущільнювач з синтетичного матеріалу, що не викликає алергічних реакцій.З`ємна атравматична голка з тригранним загостренням та ковпачком. Голка з аустенітної нержавіючої сталі. такРозмір голки за калібром 22 G, 1 1/2” та метричний розмір голки 0,7 х38мм.Тип з’єднання Луер сліп або Луер лок.Не містить латекс.Мертвий простір не більше 0,07 мл.Змазка не помітна, кількість не перевищує 0,25 мг/см². Стерильний, нетоксичний та апірогенний. Для одноразового використання. Індивідуальне пакування герметичне та цілісне. Відповідає вимогам ISO 7886-1, ISO 7864, ISO 80369-7.Виготовлений згідно вимог стандарту ДСТУ ISO 13485. |  |
|  | Пластир бактерицидний | Пластир бактерицидний тілесного кольору, має м’яку абсорбівну подушечку.Використовується для закриття місць ін’єкцій, а також для надання першої медичної допомоги при подряпинах шкіри, невеликих ранах та порізах.Розмір: 1,9х7,2смІндивідуальне пакування.Пакування 100шт в упаковці |  |
|  | Канюля внутрішньовенна одноразового використання, з ін’єкційним клапаном / з крильцями та ін’єкційним клапаном, розмір G-16 | Для довготривалого введення лікарських засобів у периферичні вени.Тригранне загострення голки.Голка з медичної нержавіючої сталі.Має ін’єкційний клапан (боковий порт), що закривається ковпачком для додаткових внутрішньовенних введень.Павільйон з типом з’єднання Луєр сліп та Луєр.Гнучкі крильця, що компенсують кут пункції.Камера зворотнього току («вікно візуалізації»), що дозволяє одержати миттєве підтвердження потрапляння катетера в кровоносну судину і зменшити спроби катетерізації.Виготовлена:- Ковпачок, канюля та «крильця» голки з поліпропілену.- Насадка з клапаном Луєр локк (luer lokk) з поліетилену.- катетер з політетрафторетилен (PTFE, Teflon) або фторетиленпропилен (FEP) – матеріали з дуже високим рівнем біологічної сумісності, що добре ковзають і представляють мінімальну небезпеку тромбоутворення. - Голка з нержавіючої сталі.- Камера зворотнього току з поліпропілену.Кольорове кодування розмірів.Інтегрована рентгенконтрасна смужка допомагає візуалізувати катетер в кровоносній судині.Насадка з клапаном та гвинтовим з’єднанням.Розмір G 16, довжина не більше 45мм; внутрішній діаметр не менше 1,3 мм та зовнішній діаметр не більше 1,7 мм та швидкість потоку не менше 180 мл/хв.Стерильна, апірогенна та нетоксична.Для одноразового використання.Індивідуальне пакування.Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці.Відповідає вимогам стандарту ДСТУ EN ISO 10555-1. |  |
|  | Канюля внутрішньовенна одноразового використання, з ін’єкційним клапаном / з крильцями та ін’єкційним клапаном, розмір G-18 | Для довготривалого введення лікарських засобів у периферичні вени.Тригранне загострення голки.Голка з медичної нержавіючої сталі.Має ін’єкційний клапан (боковий порт), що закривається ковпачком для додаткових внутрішньовенних введень.Павільйон з типом з’єднання Луєр сліп та Луєр.Гнучкі крильця, що компенсують кут пункції.Камера зворотнього току («вікно візуалізації»), що дозволяє одержати миттєве підтвердження потрапляння катетера в кровоносну судину і зменшити спроби катетерізації.Виготовлена:-Ковпачок, канюля та «крильця» голки з поліпропілену.-Насадка з клапаном Луєр локк (luer lokk) з поліетилену.катетер з політетрафторетилен (PTFE, Teflon) або фторетиленпропилен (FEP) – матеріали з дуже високим рівнем біологічної сумісності, що добре ковзають і представляють мінімальну небезпеку тромбоутворення. -Голка з нержавіючої сталі.-Камера зворотнього току з поліпропілену.Кольорове кодування розмірів.Інтегрована рентгенконтрасна смужка допомагає візуалізувати катетер в кровоносній судині.Насадка з клапаном та гвинтовим з’єднанням.Розмір G 18; довжина не більше 45мм; внутрішній діаметр не менше 0,9 мм та зовнішній діаметр не більше 1,3 мм, швидкість потоку не менше 80 мл/хв.Стерильна, апірогенна та нетоксична.Для одноразового використання.Індивідуальне пакування.Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці.Відповідає вимогам стандарту ДСТУ EN ISO 10555-1. |  |
|  | Канюля внутрішньовенна одноразового використання, з ін’єкційним клапаном / з крильцями та ін’єкційним клапаном, розмір G-20 | Для довготривалого введення лікарських засобів у периферичні вени.Тригранне загострення голки.Голка з медичної нержавіючої сталі.Має ін’єкційний клапан (боковий порт), що закривається ковпачком для додаткових внутрішньовенних введень.Павільйон з типом з’єднання Луєр сліп та Луєр.Гнучкі крильця, що компенсують кут пункції.Камера зворотнього току («вікно візуалізації»), що дозволяє одержати миттєве підтвердження потрапляння катетера в кровоносну судину і зменшити спроби катетерізації.Виготовлена:- Ковпачок, канюля та «крильця» голки з поліпропілену.- Насадка з клапаном Луєр локк (luer lokk) з поліетилену.- катетер з політетрафторетилен (PTFE, Teflon) або фторетиленпропилен (FEP) – матеріали з дуже високим рівнем біологічної сумісності, що добре ковзають і представляють мінімальну небезпеку тромбоутворення. - Голка з нержавіючої сталі.- Камера зворотнього току з поліпропілену.Кольорове кодування розмірів.Інтегрована рентгенконтрасна смужка допомагає візуалізувати катетер в кровоносній судині.Насадка з клапаном та гвинтовим з’єднанням.Розмір G 20; довжина не більше 32мм; внутрішній діаметр не менше 0,8 мм та зовнішній діаметр не більше 1,1 мм, швидкість потоку не менше 54 мл/хв.Стерильна, апірогенна та нетоксична.Для одноразового використання.Індивідуальне пакування.Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці.Відповідає вимогам стандарту ДСТУ EN ISO 10555-1. |  |
|  | Канюля внутрішньовенна одноразового використання, з ін’єкційним клапаном / з крильцями та ін’єкційним клапаном, розмір G-22 | Для довготривалого введення лікарських засобів у периферичні вени.Тригранне загострення голки.Голка з медичної нержавіючої сталі.Має ін’єкційний клапан (боковий порт), що закривається ковпачком для додаткових внутрішньовенних введень.Павільйон з типом з’єднання Луєр сліп та Луєр.Гнучкі крильця, що компенсують кут пункції.Камера зворотнього току («вікно візуалізації»), що дозволяє одержати миттєве підтвердження потрапляння катетера в кровоносну судину і зменшити спроби катетерізації.Виготовлена:-Ковпачок, канюля та «крильця» голки з поліпропілену.-Насадка з клапаном Луєр локк (luer lokk) з поліетилену.-Катетер з політетрафторетилен (PTFE, Teflon) або фторетиленпропилен (FEP) – матеріали з дуже високим рівнем біологічної сумісності, що добре ковзають і представляють мінімальну небезпеку тромбоутворення. -Голка з нержавіючої сталі.-Камера зворотнього току з поліпропілену.Кольорове кодування розмірів.Інтегрована рентгенконтрасна смужка допомагає візуалізувати катетер в кровоносній судині.Насадка з клапаном та гвинтовим з’єднанням.Розмір G 22; довжину не більше 25мм; внутрішній діаметр не менше 0,6 мм та зовнішній діаметр не більше 0.9 мм, швидкість потоку не менше 33 мл/хв.Стерильна, апірогенна та нетоксична.Для одноразового використання.Індивідуальне пакування.Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці.Відповідає вимогам стандарту ДСТУ EN ISO 10555-1. |  |

**Примітки (обов’язково для виконання Учасником):**

**-** При поданні інформації про кількісні характеристики предмету закупівлі у складі тендерної пропозиції Учасник заповнює у рядку графи "Найменування товару" спочатку зазначається найменування предмету закупівлі Замовника, а потім через двокрапку Учасник жирним шрифтом вказує назву товару, що пропонується Учасником, у тому вигляді, як він буде зазначатися у специфікації до майбутнього договору про закупівлю та у видаткових накладних Учасника у разі обрання його переможцем торгів.

*- До всіх посилань на конкретні торговельну марку чи фірму, патент або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника – застосовувати вираз «або еквівалент». В разі надання товару, який не відповідає вимогам зазначеним у медико-технічних вимогах закупівлі обов’язково надати в складі пропозиції порівняльну характеристику запропонованого товару. Учасник процедури закупівлі надає в складі тендерної пропозиції документи, які підтверджують відповідність пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі.*