**Додаток № 2**

**до тендерної документації**

**Технічна специфікація**

**(медико – технічні вимоги)**

 **на закупівлю товару - код ДК 021:2015: 33140000-3 - Медичні матеріали** (Код НК 024:2019  «Класифікатор медичних виробів» : 61223- Бинт еластичний, нелатексний, нестерильний, багаторазового використання; 48125- Рулон марлевий, нестерильний; 48125- Рулон марлевий, нестерильний; 47540- Голка для біопсії м'яких тканин, разового застосування; 35844 -Джгут на верхню / нижню кінцівку, багаторазового використання; 35035- Електрокардіографічний електрод, одноразовий; 38561- Зонд назогастральний / орогастральний; 38561- Зонд назогастральний / орогастральний; 12170- Набір для подовження магістралі для внутрішньовенних вливань; 37997- Нитка хірургічна, поліамідна, полі нитка, стерильна; 37997- Нитка хірургічна, поліамідна, полі нитка, стерильна; 37997- Нитка хірургічна, поліамідна, полі нитка, стерильна; 40601- Периферичний судинний катетер; 40601-Периферичний судинний катетер; 40601- Периферичний судинний катетер; 62919- Стилет для судинного катетера; 32331-Катетер уретральний постійний для дренажу / промивання; 32331-Катетер уретральний постійний для дренажу / промивання; 13898-Хірургічна нитка кетґут; 13898-Хірургічна нитка кетґут; 32172-Клапан інфузійної системи внутрішньовенних вливань; 37445- Лезо скальпеля, одноразового використання; 34655- Марля, неткана; 57991- Нитка хірургічна з поліглітона; 57991- Нитка хірургічна з поліглітона; 46864-Підключичний катетер; 44990 Лейкопластир до поверхневих ран; 47717-Мікропрезерватив з латексу гевеї; 56286 - Рукавички оглядові / процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні; 56286 - Рукавички оглядові / процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні; 56286 - Рукавички оглядові / процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні; 56286 - Рукавички оглядові / процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні; 40548 - Хірургічна рукавичка, латексна; 40548- Хірургічна рукавичка, латексна; 40548- Хірургічна рукавичка, латексна; 38569-Набір для переливания крові; 13472- Скарифікатор; 47456-Простирадло разового використання; 47691- Трубка ендотрахеальна з аспіраційної манжетою; 47691- Трубка ендотрахеальна з аспіраційної манжетою; 47691- Трубка ендотрахеальна з аспіраційної манжетою; 47691- Трубка ендотрахеальна з аспіраційної манжетою; 60839 - Фільтр бактеріальний для медичних газів, стерильний, одноразового використання; 32357-Голка шовна, багаторазового використання; 32357-Голка шовна, багаторазового використання; 32357-Голка шовна, багаторазового використання; 32357-Голка шовна, багаторазового використання; 32357-Голка шовна, багаторазового використання; 32357-Голка шовна, багаторазового використання; 32357-Голка шовна, багаторазового використання; 32357-Голка шовна, багаторазового використання; 32357-Голка шовна, багаторазового використання; 32357-Голка шовна, багаторазового використання; 47017- Шприц загального призначення, разового застосування; 47017- Шприц загального призначення, разового застосування; 47017- Шприц загального призначення, разового застосування; 47017- Шприц загального призначення, разового застосування; 47017- Шприц загального призначення, разового застосування; 38501-Шприц інсуліновий з голкою, стандартний)

**Загальні вимоги:**

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерної пропозиції документи, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі:

1. Інформація про відповідність запропонованого товару вимогам тендерної документації повинна бути підтверджена (надати в складі пропозиції) даними про реєстрацію медичних виробів: копією свідоцтва про державну реєстрацію з додатками або декларацією про відповідність або сертифікату оцінювання відповідності.

2. Товар повинен відповідати стандартам, вимогам охорони праці, екології та пожежної безпеки.

3. Учасник надає ***Гарантійний лист*** щодо терміну придатності товару.

4.Товар має супроводжуватися документами, що підтверджують якість, кількість, вагу та інше.

5. Місце поставки: 82100, м. Дрогобич, вул.Трускавецька, буд.67; Комунальне некомерційне підприємство «Дрогобицька міська лікарня №3»Дрогобицької міської ради

6. Постачання і транспортування товару здійснюється транспортом постачальника і за рахунок постачальника, на склад Замовника. Розвантаження товару по місцю призначення проводиться Постачальником. ***Надати гарантійний лист***.

7. Якщо поставлений товар виявиться неякісним, або таким, що не відповідає умовам, Постачальник зобов’язаний замінити цей товар. Всі витрати, пов’язані із заміною товару неналежної якості несе Постачальник. ***Надати гарантійний лист***.

8. Упаковка, у якій буде постачатися товар має відповідати тій, що зареєстрована в Україні у встановленому порядку, а умови зберігання під час транспортування мають бути забезпечені постачальником згідно інструкції щодо застосування. ***Надати гарантійний лист.***

Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою.

9. Постачальник повинен бути спроможний забезпечити поставку товару в термін до 5 днів після отримання заявки. ***Надати гарантійний лист.***

10. Термін придатності товару на момент поставки Покупцю повинен становити не менше 80% від терміну придатності визначеного виробником. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати лист виробника чи уповноваженого ним представника щодо терміну придатності товару який становитиме на момент поставки не менше 80% від терміну придатності визначеного виробником (лист повинен містити посилання на номер оголошення про проведення відкритих торгів на Prozorro).

11. У випадку подачі еквіваленту товару до того товару, що запропонований Замовником в технічній специфікації, Учасник повинен надати порівняльну характеристику запропонованого ним товару.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування товару** | **Одиниця виміру** | **Кількість**  | **Медико технічні вимоги** | **Код закупівлі НК 024:2019** |
| 1 | Бинт медичний еластичний середньої розтяжності 10,0смх5м  | шт | 100 | Призначений для фіксації лікувальних пов’язок, компресів, перев’язувальних засобів усіх типів,канюль і т.п. Також використовують як фіксуючу пов’язку для підтримки в спокої м’яких тканин і суглобів, для кріплення іммобілізуючих шин і часткової іммобілізації; Зовнішній вигляд: еластична,невибілена стрічка білого або тілесного кольору без зовнішніх дефектів з обстроченими краями;Повинен мати зажим з резинкою для фіксації бинта – 2шт;Ширина : 10,0±0,5 см, довжина : 5,0±0,5 м;Розтяжність від 130 до 190%;Поверхнева щільність від 200 до 400 г/м2;Розривне навантаження , Н(кгс) не менше 147,0(14);Кривизна бинта , на 100см не більше 5;Маркування,пакування – згідно ТУ. | 61223- Бинт еластичний, нелатексний, нестерильний, багаторазового використання |
| 2 | Бинт марлевий медичний нестерильний 5мх10см | шт | 200 | Повинен бути без швів і з обрізаною кромкою;Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта завдовжки не більше 0,5 см;Повинен бути спресований в прямокутну або овальну форму. Тип марлі згідно ДСТУ EN 14079:2009 17 тип;Повинен бути виготовлений з бавовни;Повинна бути довжина, м 5,0±0,2 ; ширина, см - 10±0,5; товщина бинта,н/м, мм - 25; Повинне бути розривне навантаження, н/м, Н – 78;Повинна бути капілярність, н/м, см/ч 7,0;Повинен мати індивідуальне пакування, нестерильний | 48125- Рулон марлевий, нестерильний |
| 3 |  Бинт марлевий медичний нестерильний 7м х14см | шт | 200 | Повинен бути без швів і з обрізаною кромкою;Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта завдовжки не більше 0,5 см;Повинен бути спресований в прямокутну або овальну форму. Тип марлі згідно ДСТУ EN 14079:2009 17 тип;Повинен бути виготовлений з бавовни;Повинна бути довжина, м 7,0±0,3 ; ширина, см - 14±0,5; товщина бинта,н/м, мм - 35; Повинне бути розривне навантаження, н/м, Н – 78;Повинна бути капілярність, н/м, см/ч 7,0;Повинен мати індивідуальне пакування, нестерильний . | 48125- Рулон марлевий, нестерильний |
| 4 | Напівавтоматична голка для біопсії м’яких тканин 14 x 150 мм  | шт | 50 | Голка повинна поставлятись з коаксіальним інтрод’юсером з пірамідальним кінцем стилету, зі стилетом типу «трокар» та з ліквідатором голки. Канюля має бути типу «Menghini» та мати сантиметрове маркування й ковзаючий стоппер. Голка повинна брати зразки як 10 мм так і 20 мм. Інструмент повинен управлятись однією рукою щоб мати змогу контролювати хід процедури за допомогою УЗД датчика іншою рукою. Для оптимального забору матеріалу навіть в фіброзні утворення стилет повинен мати ультра гостру заточку. Розмір має бути: 14G, довжина 150 мм. | 47540 Голка для біопсії м'яких тканин, разового застосування |
|  5 | Джгут для венозних маніпуляцій для дорослих  | шт | 30 | Призначений для обмеження циркуляції венозної крові в кінцівках тіла при проведенні внутрішньовенних маніпуляцій.Повинен бути виготовлений з м'якої, пружної прогумованої стрічки. Довжина стрічки у вільному стані 45 ± 2 см. Ширина стрічки 2,5 см. Повинен бути нестерильний. | 35844-Джгут на верхню / нижню кінцівку, багаторазового використання |
| 6 | Одноразовий електрод з адгезивної піни 55 мм діаметр №30 | пак | 10 | ЕКГ електрод повинен бути для функціональних досліджень у дорослих.Повинен мати діаметр електроду 55мм.Повинен мати пінну основу.Повинен мати тип конектору «кнопка» 3,5мм.Повинен містити рідкий гель.Повинен бути нестерильний. | 35035-Електрокардіографічний електрод, одноразовий |
|  7 | Зонд назогастральний №21  | шт | 100 | Повинен бути для ентерального живлення, годування.Повинен бути прозорий.Повинен мати закруглений дистальний кінець.Повинен бути з рентгенконтрасною смужкою.Повинен мати проксимальній кінець сумісний з штирьовим конектором Луєр Сліп.Повинен мати на проксимальному кінці захисний ковпачок. Повинен мати кольорове кодування розміру. Повинен мати позначки для точного розміщення катетера.Повинен бути виготовлений з нетоксичного полівінілхлориду.Повинен мати довжину, не менше 80см. Повинен мати розмір №21.Повинен бути стерильним, апірогенним та нетоксичним.Повинен бути для одноразового використанняПовинен мати індивідуальне пакування. | 38561-Зонд назогастральний / орогастральний |
| 8 | Зонд назогастральний №24 | шт | 100 | Повинен бути для ентерального живлення, годування.Повинен бути прозорий.Повинен мати закруглений дистальний кінець.Повинен бути з рентгенконтрасною смужкою.Повинен мати проксимальній кінець сумісний з штирьовим конектором Луєр Сліп.Повинен мати на проксимальному кінці захисний ковпачок. Повинен мати кольорове кодування розміру. Повинен мати позначки для точного розміщення катетера.Повинен бути приготовление з нетоксичного полівінілхлориду.Повинен мати довжину, не менше 80см. Повинен мати розмір №24.Повинен бути стерильним, апірогенним та нетоксичним.Повинен бути для одноразового використанняПовинен мати індивідуальне пакування. | 38561-Зонд назогастральний / орогастральний |
|  9 | Оригінальна лінія Perfusor® N, 150 см, 1,5 х 2,7  | шт | 200 | Лінія подовжувальна високого тиску для шприцевих насосів різних виробників, мінімального об’єму заповнення, з’єднання Луер-Лок. Поліетилен (без ПВХ)Довжина лінії 150 смДіаметр внутрішній /зовнішній 1,0 / 2,0 ммРезистентність до тиску в системі до 2 БарТип з’єднання Луер-ЛокОб’єм заповнення 1,2 мл | 12170 - Набір для подовження магістралі для внутрішньовенних вливань |
| 10 | Капрон кручений на котушках нестерильний білий USP 1, 4 metric  | шт | 40 | Призначення: для накладання швів та лігатури під час хірургічних втручань.Нитка повинна бути виготовлена з капрону (поліаміду) крученого білого кольору розміром 1 (м4) на котушці 130 метрів | 37997- Нитка хірургічна, поліамідна, полі нитка, стерильна |
| 11 | Капрон кручений на котушках нестерильний білий USP 2.0, 3 metric  | шт | 30 | Призначення: для накладання швів та лігатури під час хірургічних втручань.Нитка повинна бути виготовлена з капрону (поліаміду) крученого білого кольору розміром 2/0 (м3) котушка 250 метрів | 37997- Нитка хірургічна, поліамідна, полі нитка, стерильна |
| 12 | Капрон кручений на котушках нестерильний білий USP 3, 6 metric | шт | 20 | Призначення: для накладання швів та лігатури під час хірургічних втручань.Нитка повинна бути виготовлена з капрону (поліаміду) крученого білого кольору розміром 3 (м6) на котушці 80 метрів | 37997- Нитка хірургічна, поліамідна, полі нитка, стерильна |
| 13 | Канюля внутрішньовенна 20 G з портом з крильцями | шт | 800 | Система «катетер на голці» для катетеризації периферичних вен.Склад: катетер прозорий, з 4 рентгенконтрастними смужками, заокругленим кінчиком катетеру; павільйон Луер-Лок, з перфорованими крильцями; ін.’єкційний порт Луер-Лок з захисною кришкою, розташований над крильцями; голка з 3-граною заточкою та упором для пальцю, з ребристою гідрофобною заглушкою на павільйоні голки; кришка Луер-Лок на гідрофобній заглушці. Розмір 20G – 1,1 мм, довжина 33 мм, швидкість потоку 61 мл/хв.Повинна бути індивідуально запакованаПовинна бути одноразового використання | 40601-Периферичний судинний катетер |
| 14 | Канюля внутрішньовенна 22 G з портом з крильцями | шт | 800 | Система «катетер на голці» для катетеризації периферичних вен.Склад: катетер прозорий, з 4 рентгенконтрастними смужками, заокругленим кінчиком катетеру; павільйон Луер-Лок, з перфорованими крильцями; ін.’єкційний порт Луер-Лок з захисною кришкою, розташований над крильцями; голка з 3-граною заточкою та упором для пальцю, з ребристою гідрофобною заглушкою на павільйоні голки; кришка Луер-Лок на гідрофобній заглушці. Розмір 22G – 0,9 мм, довжина 25 мм, швидкість потоку 36 мл/хв.Повинна бути індивідуально запакованаПовинна бути одноразового використання | 40601-Периферичний судинний катетер |
| 15 | Канюля внутрішньовенна 24 G з портом з крильцями | шт | 200 | Система «катетер на голці» для катетеризації периферичних вен.Склад: катетер прозорий, з 4 рентгенконтрастними смужками, заокругленим кінчиком катетеру, що співпадає з проксимальним зрізом голки; павільйон Луер-Лок, з перфорованими крильцями; ін’єкційний порт Луер-Лок з захисною кришкою, розташований над крильцями; голка з 3-граною кутовою заточкою та упором для пальцю, з ребристою заглушкою на павільйоні голки та гідрофобною мембраною; кришка Луер-Лок на гідрофобній заглушці. Розмір 24G- 0,7мм, довжина 19 мм, швидкість потоку 22 мл/хв.Повинна бути індивідуально запакованаПовинна бути одноразового використання | 40601-Периферичний судинний катетер |
| 16 | Мандрена 22 G | шт | 100 | Мандрена (обтуратор) одноразового використання застосовується для підтримки інтраваскулярних канюль в закритому стані тривалий час.Повинна бути стерильна, нетоксична, апірогеннаНе повинна містити фталати (DEHP)Повинна мати розмір G 22 відповідно до розміру інтравенозної канюліПовинна бути одноразового використанняПовинна мати індивідуальне пакування та термін придатності 5 років з дати виготовлення  | 62919- Стилет для судинного катетера |
| 17 | Катетер Фолея латексний, 2-ходовий розмір Fr14 (зелений) | шт | 50 | Призначений для пролонгованої катетеризації сечового міхура при неможливості самостійного сечовипускання, а також для проведення діагностичних і лікувальних маніпуляцій Повинен мати м'який заокруглений закритий кінець Повинен мати два бічних отвори Повинен мати два ходи Повинен мати безпечне і симетричне надування балона Повинен мати еластичний клапан зворотного потоку наповнення балону Повинен мати колірне кодування розмірів Повинен мати розміри Fr 14 Повинен мати об’єм балону, не більше 30 мл Повинен мати довжину катетера, не менше 400 мм Повинен бути виготовлений з лаксу, покритого силіконом Повинен бути стерильним Повинен бути одноразового використання | 32331-Катетер уретральний постійний для дренажу / промивання |
| 18 | Катетер Фолея латексний, 2-ходовий розмір Fr16 (помаранчевий) | шт | 150 | Призначений для пролонгованої катетеризації сечового міхура при неможливості самостійного сечовипускання, а також для проведення діагностичних і лікувальних маніпуляцій Повинен мати м'який заокруглений закритий кінець Повинен мати два бічних отвори Повинен мати два ходи Повинен мати безпечне і симетричне надування балона Повинен мати еластичний клапан зворотного потоку наповнення балону Повинен мати колірне кодування розмірів Повинен мати розміри Fr 16 Повинен мати об’єм балону, не більше 30 мл Повинен мати довжину катетера, не менше 400 мм Повинен бути виготовлений з лаксу, покритого силіконом Повинен бути стерильним Повинен бути одноразового використання | 32331-Катетер уретральний постійний для дренажу / промивання |
| 19 | Кетгут №4 | шт | 600 | Призначення: для накладання швів та лігатури під час хірургічних втручань. Розсмоктуюча полірована нитка високоякісної органіки тваринного походження. 50%міцності втрачає на протязі 8-12 днів, повністю розсмоктується від 35 до 120 діб. Нитка повинна бути виготовлена з кетгуту полірованого, жовтого кольору, розміром №4, довжиною 1,5м. | 13898-Хірургічна нитка кетґут |
| 20 | Кетгут №6  | шт | 600 | Призначення: для накладання швів та лігатури під час хірургічних втручань. Розсмоктуюча полірована нитка високоякісної органіки тваринного походження. 50%міцності втрачає на протязі 8-12 днів, повністю розсмоктується від 35 до 120 діб. Нитка повинна бути виготовлена з кетгуту полірованого, жовтого кольору, розміром №6, довжиною 1,5м | 13898-Хірургічна нитка кетґут |
| 21 | Регулятор потоків (краник) 3-ходовий Discofix® C-3 синій | шт | 50 | Повинен забезпечувати надійний безголковий (венозний) доступ для ін’єкцій та аспірації при одночасному введенні двох рідин чи ліківДеталі трьохходового інфузійного краника повинні бути виготовлені з медичного матеріалу (поліетилену (HDPE) та полікарбонату (РС)Наявність герметичного з’єднання Луєр-Лок (забезпечує надійне та міцне з’єднання до луєрів інших систем та відсутність протікання при тривалому застосуванні)Наявність герметичного поворотного механізму з функцією “відчутної фіксації”, що забезпечує точне регулювання потоківНаявність гвинтової муфти з адаптером вільного обертання навколо своєї осі (що дає можливість повертати кран разом з приєднаною інфузійною лінією чи шприцом без ризику від’єднання крана чи системи)Наявність прямоточних внутрішніх каналів, що важливо під час проведення моніторингу тиску (резистентність до тиску до 4 бар)Повинен бути стерильним, нетоксичним та апірогеннимПовинен мати індивідуальне блістерне пакування. | 32172-Клапан інфузійної системи внутрішньовенних вливань |
| 22 | Лезо для скальпелю, розмір 24 | шт | 800 | Повинні бути для всіх видів хірургічних втручань. Повинні бути орієнтовано та викладено в одну сторону. Повинні бути виготовленим з нержавіючої сталі. Повинні бути розмірів: 24 Повинні бути стерильне, апірогенне та нетоксичне. Повинні бути для одноразового використання. Повинні мати індивідуальне пакування. | 37445- Лезо скальпеля, одноразового використання |
| 23 | Відріз марлевий медичний нестерильний 5,0 м х 90,0 см | шт | 3000 | Повинна бути виготовлена з 100% бавовни, тип 17,складена рулончиком;Повинна бути чистою без бруду та плям; придатною для застосування в медичній практиці;Повинна мати довжину 5м-2%, та ширину 90см-2%;Повинна мати індивідуальне пакування. | 34655- Марля, неткана |
| 24 | Шовний матеріал, плетений, розсм., фіолетовий, з полігліколід-ко-лактиду, голка колюча HR 27 EP 3 -USP 2/0 1х75  | шт | 50 | Плетений шовний матеріал з полігліколід-ко-лактиду, що розсмоктується, розмір USP 2/0, з одною колючою голкою 27 мм, 1/2 кола, довжина 75см, фіолетового кольору | 57991- Нитка хірургічна з поліглітона |
| 25 | Шовний матеріал, плетений, розсм., фіолетовий, з полігліколід-ко-лактиду, голка колюча HR 30 EP 3 -USP 3/0 1х75  | шт | 72 | Плетений шовний матеріал з полігліколід-ко-лактиду, що розсмоктується, розмір USP 3/0, з одною колючою голкою 30 мм, 1/2 кола, довжина 75см, фіолетового кольору | 57991- Нитка хірургічна з поліглітона |
| 26 | Набір для катетеризації підключичної вени (кв-3) | шт | 50 | Повинен мати катетр 2,0\*1,4мм Fr6 довжина 200ммПовинен мати голку 2,0\*1,5мм G15 Довжина120мм Повинен мати термін придатності 3роки | 46864-Підключичний катетер |
| 27 | Паперовий пластир 2,5см х 9,1м  | шт | 200 | Основа пластиру повинна бути паперова, виготовлена з високопористого нетканого матеріалу целюлози, клейова частина пластиру покрита гіпоалергенним акриловим адгезивом, що дає змогу циркулювати повітрю та водяних парів на заклеєній частині тіла При фіксуванні пластир не повинен прилипати до медичних рукавичок мед. працівника, гарно фіксувати пов’язку. Наклеєний пластир повинен триматися на тілі, не відклеюватись, не стягувати шкіру, безболісно зніматись без залишку слідів прілості та клею Повинен мати розмір 2,5см\*9,1 м | 44990 Лейкопластир до поверхневих ран |
| 28 | Презервативи для УЗД  | шт | 800 | Презервативи для УЗД для ректо- вагінального датчика апарата ультразвукового дослідження: виготовлені з натурального латексу; кожний презерватив пройшов індивідуальну електронну перевірку; прозорі; без змащення, тому що для УЗД використовується спеціальне провідне змащення, несумісна із силіконовим змащенням; без накопичувача для більш щільного облягання датчика апарата УЗД, легко одягаються на датчик, не зісковзують, не утворюють складок, тим самим не вносять перешкод у дослідження; рекомендовані для використання з усіма видами датчиків апарата УЗД. Діаметр - 28 мм, довжина - 190 мм, товщина стінки - 0,065 мм. | 47717-Мікропрезерватив з латексу гевеї |
| 29 | Рукавички медичні оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені р. L | пар | 3000 | Повинні використовуватись для захисту рук медичного персоналу від інфекцій при оглядах Повинні бути виготовлені з матеріалу – нітрил Повинні мати валик на манжеті Повинні бути без пудри, текстуровані Повинні мати довжину, не менше 24,5 см Повинні мати товщину, не менше 0,09 мм. Повинні мати розмір L | 56286 - Рукавички оглядові / процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні |
| 30 | Рукавички медичні оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені р. S | пар | 1000 | Повинні використовуватись для захисту рук медичного персоналу від інфекцій при оглядах Повинні бути виготовлені з матеріалу – нітрил Повинні мати валик на манжеті Повинні бути без пудри, текстуровані Повинні мати довжину, не менше 24,5 см Повинні мати товщину, не менше 0,09 мм. Повинні мати розмір S | 56286 - Рукавички оглядові / процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні |
| 31 | Рукавички медичні оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені р. M  | пар | 800 | Повинні використовуватись для захисту рук медичного персоналу від інфекцій при оглядах Повинні бути виготовлені з матеріалу – нітрил Повинні мати валик на манжеті Повинні бути без пудри, текстуровані Повинні мати довжину, не менше 24,5 см Повинні мати товщину, не менше 0,09 мм. Повинні мати розмір M | 56286 - Рукавички оглядові / процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні |
| 32 | Рукавички оглядові нітрилові біорозкладні (нестерильні, без пудри, текстуровані) р. М | пар | 100 | Для оглядових процедур та захисту від інфекцій, в лікувально-профілактичних закладах та при лабораторних дослідженнях.Екологічний виріб, що забезпечує екологічну стабільність приутилізації на сміттєзвалища.За данними дослідження, біорозкладні рукавички розкладаютьсямікроорганізмами на біогази та інертний гумус значно швидше -принаймні в 10 разів, ніж звичайні нітрилові рукавички, що такимчином сприяє раціональному використанню енергетичних ресурсівЗемлі (Дослідження Thomas Poth, “Eden Research Laboratory”, 2412Princeton NE, Suite E Albuquerque, NM 87107, 21.03.2020).Наявність висновку Дослідження Thomas Poth з “Eden ResearchLaboratory”, 2412 Princeton NE, Suite E Albuquerque, NM 87107(лабораторія, що спеціалізується на проведенні досліджень/випробувань щодо біорозкладання матеріалів).Виготовлені з гіпоалергенного нетоксичного матеріалу – нітрилу.Колір пастельний зелений. Валик на манжеті для більш зручного одягання.Без пудри. Хлоровані, не злипаються. Мають текстуровану поверхню пальців. Підходять для обох рук. Довжина не менше 240мм. Ширина - розмір M – 95+10мм,Товщина:- в зоні пальців 0,09+0,02 мм,- в зоні долоні 0,07+0,02мм.Нестерильні. Для одноразового використання.Пакування по 50 пар (100 штук). Термін придатності 3 роки з дати, вказаної на упаковці. Відповідають вимогам стандарту EN 455-1; EN 455-2; EN 455-3; EN455-4. | 56286 - Рукавички оглядові / процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні |
| 33 | Рукавички хірургічні латексні текстуровані, стерильні, без пудри (розмір 7,0)  | пар | 1000 | Повинні використовуватись для захисту рук медичного персоналу від інфекцій під час хірургічних втручань Повинні бути виготовлені з матеріалу – латекс. Повинні мати валик на манжеті. Повинні бути без пудри. Повинні мати текстуровану поверхню долонь та пальців. Повинні мати анатомічну форму (ліва та права). Повинні мати довжину, не менше 280 см. Повинні мати товщину в зоні пальців і долоні, не менше 0,10 мм. Повинні мати ширина, не менше 96 мм Повинні мати розмір 7.0 Повинні бути стерильними, апірогенними, нетоксичними. Повинні бути для одноразового використання. Повинні бути запаковані попарно в стерильну індивідуальну упаковку | 40548 - Хірургічна рукавичка, латексна |
| 34 | Рукавички хірургічні латексні текстурован, стерильні, без пудри (розмір 7,5)  | пар | 1200 | Повинні використовуватись для захисту рук медичного персоналу від інфекцій під час хірургічних втручань Повинні бути виготовлені з матеріалу – латекс. Повинні мати валик на манжеті. Повинні бути без пудри. Повинні мати текстуровану поверхню долонь та пальців. Повинні мати анатомічну форму (ліва та права). Повинні мати довжину, не менше 280 см. Повинні мати товщину в зоні пальців і долоні, не менше 0,10 мм. Повинні мати ширина, не менше 96 мм Повинні мати розмір 7.5 Повинні бути стерильними, апірогенними, нетоксичними. Повинні бути для одноразового використання. Повинні бути запаковані попарно в стерильну індивідуальну упаковку | 40548- Хірургічна рукавичка, латексна |
| 35 | Рукавички хірургічні латексні текстурован, стерильні, без пудри (розмір 8,0)  | пар | 100 | Повинні використовуватись для захисту рук медичного персоналу від інфекцій під час хірургічних втручань Повинні бути виготовлені з матеріалу – латекс. Повинні мати валик на манжеті. Повинні бути без пудри. Повинні мати текстуровану поверхню долонь та пальців. Повинні мати анатомічну форму (ліва та права). Повинні мати довжину, не менше 280 см. Повинні мати товщину в зоні пальців і долоні, не менше 0,10 мм. Повинні мати ширина, не менше 96 мм Повинні мати розміри 8. Повинні бути стерильними, апірогенними, нетоксичними. Повинні бути для одноразового використання. Повинні бути запаковані попарно в стерильну індивідуальну упаковку | 40548- Хірургічна рукавичка, латексна |
| 36 | Система для переливання крові з металевою голкою | шт | 4000 | Повинна використовуватись для переливання крові та плазмозамінників Повинна мати фільтр з розміром пор 200 мкм та min S 10 см квадратних Повинна мати прозору гнучку трубку із з'єднанням Luer-Lock відповідно до ISO 1135-4 Повинна мати трубку із з'єднанням Luer-Lock не менше 1500 мм Повинна витримувати статичну силу натягу не менше 15 НПовинна витримувати максимальний тиск не менше 50 кПа відповідно до ISO 1135-4Повинна швидкість потоку переливання відповідати ISO 1135-4Повинна бути одноразового використанняПовинна бути апірогенна, стерильна, нетоксичнаПовинна мати термін придатності п'ять років з дати виготовленняПовинна бути як в індивідуальному так і груповому пакуванні | 38569-Набір для переливания крові |
| 37 | Скарифікатор одноразовий стерильний  | шт | 8000 | Споживча тара з вкладеним в неї скарифікатором-списом повинна бути цілісна;Поверхня скарифікатора повинна бути без тріщин, раковин, забоїн, подряпин, викришених місць, розшарувань, корозійних ділянок;Зусилля проколу не повинно перевищувати 1,5Н (0,15 кгс);Скарифікатор-спис в непорушеному пакуванні повинний бути стерильним, апірогенним, нетоксичним.Повинен бути одноразового застосування. | 13472- Скарифікатор |
| 38 | Простирадло одноразове 0,6 х 100 м  | шт | 10 | Великий шматок нетканого матеріалу спанбонд 20гр/м2 (рулон) з перфорацією, щоб покривати матрац ліжка для захисту його від забруднення, щоб лежача особа (пацієнт) стикалась тільки з чистими і не подразними контактними поверхнями (поверх простирадла та під нею). Цей виріб використовує один пацієнт упродовж обмеженого періоду часу без прання, а потім його треба утилізувати (наприклад, спалити). Розміром 0,6 х 100 м , з лінією розриву (кроком) 60 см | 47456-Простирадло разового використання |
| 39 | Трубка ендотрахеальна (з манжетою) розмір 6,5 | шт | 30 | Призначена для підтримки функції дихальних шляхів за допомогою оральної / назальной інтубації трахеї Повинна бути прозорою Повинна мати атравматичний дистальний кінець з боковим отвором по Мерфі Повинна мати манжету циліндричної форми, великого обсягу низького тиску Повинна мати рентгеноконтрастну смугу по всій довжині Повинна мати конектор з вушками для фіксації Повинна мати клапан заповнення манжети з пілотним балоном Повинна мати маркування глибини інтубації стійке до стирання Повинна бути виготовлена з нетоксичного ПВХ Повинна мати робочу поверхню пронумеровану, з інтервалом, не менше ніж в 1 см Повинна володіти термосенситивними властивостями Повинна мати розмір: 6,5 Повинна бути стерильна Повинна мати індивідуальне пакування Повинна бути одноразового використання | 47691- Трубка ендотрахеальна з аспіраційної манжетою |
| 40 | Трубка ендотрахеальна (з манжетою) розмір 7,0 | шт | 100 | Призначена для підтримки функції дихальних шляхів за допомогою оральної / назальной інтубації трахеї Повинна бути прозорою Повинна мати атравматичний дистальний кінець з боковим отвором по Мерфі.Повинна мати манжету циліндричної форми, великого обсягу низького тиску. Повинна мати рентгеноконтрастну смугу по всій довжині Повинна мати конектор з вушками для фіксації Повинна мати клапан заповнення манжети з пілотним балоном Повинна мати маркування глибини інтубації стійке до стирання Повинна бути виготовлена з нетоксичного ПВХ Повинна мати робочу поверхню пронумеровану, з інтервалом, не менше ніж в 1 см Повинна володіти термосенситивними властивостями Повинна мати розмір: 7 Повинна бути стерильна Повинна мати індивідуальне пакування Повинна бути одноразового використання | 47691- Трубка ендотрахеальна з аспіраційної манжетою |
| 41 | Трубка ендотрахеальна (з манжетою) розмір 7,5 | шт | 100 | Призначена для підтримки функції дихальних шляхів за допомогою оральної / назальной інтубації трахеї Повинна бути прозорою Повинна мати атравматичний дистальний кінець з боковим отвором по Мерфі Повинна мати манжету циліндричної форми, великого обсягу низького тиску Повинна мати рентгеноконтрастну смугу по всій довжині Повинна мати конектор з вушками для фіксації Повинна мати клапан заповнення манжети з пілотним балоном Повинна мати маркування глибини інтубації стійке до стирання Повинна бути виготовлена з нетоксичного ПВХ Повинна мати робочу поверхню пронумеровану, з інтервалом, не менше ніж в 1 см Повинна володіти термосенситивними властивостями Повинна мати розмір: 7,5 Повинна бути стерильна Повинна мати індивідуальне пакування Повинна бути одноразового використання | 47691- Трубка ендотрахеальна з аспіраційної манжетою |
| 42 | Трубка ендотрахеальна (з манжетою) розмір 8,0 | шт | 20 | Призначена для підтримки функції дихальних шляхів за допомогою оральної / назальной інтубації трахеї Повинна бути прозорою Повинна мати атравматичний дистальний кінець з боковим отвором по Мерфі Повинна мати манжету циліндричної форми, великого обсягу низького тиску Повинна мати рентгеноконтрастну смугу по всій довжині Повинна мати конектор з вушками для фіксації Повинна мати клапан заповнення манжети з пілотним балоном Повинна мати маркування глибини інтубації стійке до стирання Повинна бути виготовлена з нетоксичного ПВХ Повинна мати робочу поверхню пронумеровану, з інтервалом, не менше ніж в 1 см Повинна володіти термосенситивними властивостями Повинна мати розмір: 8,0Повинна бути стерильна Повинна мати індивідуальне пакування Повинна бути одноразового використання | 47691- Трубка ендотрахеальна з аспіраційної манжетою |
|  43 | Фільтр дихальний з тепло-вологообмінником одноразового використання, стерильний  | шт | 200 | Використовується в дихальному контурі з боку апарату ШВЛ, або з боку пацієнта для захиступацієнта, системи апарату від бактерій, вірусів і мікроорганізмів, що містяться в повітрі, що подається через дихальний контур до пацієнта.Опис виробу:Корпус фільтра виготовлено з прозорого полімерного матеріалу, форма корпусу кругла.матеріал фільтрації водовідштовхувальний. Фільтр маєСО2 порт з роз'ємом Луер лок (Luer Lock) закритий кришечкою. Виріб стерильний, нетоксичний, для одноразового використання. Кожен фільтр упакований індивідуально.Ефективність фільтрації бактерій - 99,9992%Ефективність фільтрації вірусів - 99,9970%Тепло-вологообмінник – наявнийУпаковка 100 шт | 60839 - Фільтр бактеріальний для медичних газів, стерильний, одноразового використання |
| 44 | Хірургічна голка з вушком 29 колюча, діам. 0,63 мм | шт | 12 | Голка шовна хірургічна, з пружинним вушком, вигнута 1/2 кола, довжиною 29 мм, діаметр 0,63 мм, колюча, нестерильна, багаторазова | 32357-Голка шовна, багаторазового використання |
| 45 | Хірургічна голка з вушком 32 колюча, діам. 0,63 мм | шт | 12 | Голка шовна хірургічна, з пружинним вушком, вигнута 1/2 кола, довжиною 32 мм, діаметр 0,63 мм, колюча, нестерильна, багаторазова | 32357-Голка шовна, багаторазового використання |
| 46 | Хірургічна голка з вушком 34 колюча, діам. 0,73 мм | шт | 12 | Голка шовна хірургічна, з пружинним вушком, вигнута 1/2 кола, довжиною 34 мм, діаметр 0,73 мм, колюча, нестерильна, багаторазова | 32357-Голка шовна, багаторазового використання |
| 47 | Хірургічна голка з вушком 28,5 ріжуча, діам. 0,78 мм, 1/2 | шт | 12 | Голка шовна хірургічна, з пружинним вушком,вигнута 1/2 кола, довжиною 28,5 мм діаметр 0,78 мм, ріжуча посилена, нестерильна, багаторазова | 32357-Голка шовна, багаторазового використання |
| 48 | Хірургічна голка з вушком 32,5 ріжуча, діам. 0,78 мм, 1/2 | шт | 12 | Голка шовна хірургічна, з пружинним вушком,вигнута 1/2 кола, довжиною 32,5 мм діаметр 0,78 мм, ріжуча посилена, нестерильна, багаторазова | 32357-Голка шовна, багаторазового використання |
| 49 | Хірургічна голка з вушком 36,5 ріжуча, діам. 0,88 мм, 1/2 | шт | 12 | Голка шовна хірургічна, з пружинним вушком,вигнута 1/2 кола, довжиною 36,5 мм діаметр 0,88 мм, ріжуча посилена, нестерильна, багаторазова | 32357-Голка шовна, багаторазового використання |
| 50 | Хірургічна голка з вушком 41 ріжуча, діам. 0,98 мм, 1/2 | шт | 12 | Голка шовна хірургічна, з пружинним вушком,вигнута 1/2 кола, довжиною 41 мм діаметр 0,98 мм, ріжуча посилена, нестерильна, багаторазова | 32357-Голка шовна, багаторазового використання |
| 51 | Хірургічна голка з вушком 45 ріжуча, діам. 1,18 мм, 1/2 | шт | 12 | Голка шовна хірургічна, з пружинним вушком,вигнута 1/2 кола, довжиною 45 мм діаметр 1,18 мм, ріжуча посилена, нестерильна, багаторазова | 32357-Голка шовна, багаторазового використання |
| 52 | Хірургічна голка з вушком 32,5 ріжуча, діам. 0,78 мм, 3/8 | шт | 12 | Голка шовна хірургічна, з пружинним вушком,вигнута 3/8 кола, довжиною 32,5 мм діаметр 0,78 мм, ріжуча посилена, нестерильна, багаторазова | 32357-Голка шовна, багаторазового використання |
| 53 | Хірургічна голка з вушком 36,5 колюча, діам. 0,88мм, 3/8 | шт | 12 | Голка шовна хірургічна, з пружинним вушком, вигнута 3/8 кола, довжиною 36,5 мм, діаметр 0,88 мм, колюча, нестерильна, багаторазова | 32357-Голка шовна, багаторазового використання |
| 54 | Шприц ін’єкційний 2-компонентний одноразового використання, Луєр, 2мл. з голкою 0,60 х 30  | шт | 1000 | Шприц повинен бути двокомпонентнийПовинен бути виготовлений з поліпропілену медичного призначенняЗ’єднання повинно бути Луєр центрального розташуванняПовинен мати подвійний стопор поршняПовинен мати прозорий циліндрПовинен мати чітку, стійку до стирання шкалу з додатковим градуюванням до 3 мл.Не повинен містити фталати (DEHP) і полівінілхлорид (PVC)Повинен бути одноразового використанняПовинен мати з’ємну металеву голку розміром 0,6х30 з ковпачкомПовинен мати атравматичну голку з трьохгранною заточкоюПовинен бути стерильним, нетоксичним та апірогеннимПовинен мати індивідуальне пакування.Повинен мати термін придатності 5 років | 47017- Шприц загального призначення, разового застосування |
| 55 | Шприц ін’єкційний 2-компонентний одноразового використання, Луєр, 10мл. з голкою 0,80 x 40  | шт | 4000 | Шприц повинен бути двокомпонентнийПовинен бути виготовлений з поліпропілену медичного призначенняЗ’єднання повинно бути Луєр ексцентричного розташуванняПовинен мати подвійний стопор поршняПовинен мати прозорий циліндрПовинен мати чітку, стійку до стирання шкалу з додатковим градуюванням до 12 мл.Не повинен містити фталати (DEHP) і полівінілхлорид (PVC)Повинен бути одноразового використанняПовинен мати з’ємну металеву голку розміром 0,8х40 з ковпачкомПовинен мати атравматичну голку з трьохгранною заточкоюПовинен бути стерильним, нетоксичним та апірогеннимПовинен мати індивідуальне пакування.Повинен мати термін придатності 5 років | 47017- Шприц загального призначення, разового застосування |
| 56 | Шприц ін’єкційний 2-компонентний одноразового використання, Луєр, 20мл. з голкою 0,80 x 40  | шт | 5000 | Шприц повинен бути двокомпонентнийПовинен бути виготовлений з поліпропілену медичного призначенняЗ’єднання повинно бути Луєр ексцентричного розташуванняПовинен мати подвійний стопор поршняПовинен мати прозорий циліндрПовинен мати чітку, стійку до стирання шкалу з додатковим градуюванням до 24 мл.Не повинен містити фталати (DEHP) і полівінілхлорид (PVC)Повинен бути одноразового використанняПовинен мати з’ємну металеву голку розміром 0,8х40 з ковпачкомПовинен мати атравматичну голку з трьохгранною заточкоюПовинен бути стерильним, нетоксичним та апірогеннимПовинен мати індивідуальне пакування.Повинен мати термін придатності 5 років | 47017- Шприц загального призначення, разового застосування |
| 57 | Шприц ін'єкційний 3-х компонентний одноразовий стерильний 50мл Luer Lock з голкою, 18 G (1,2 х 50 мм.) | шт | 200 | Повинен бути для проведення внутрішньовенних ін’єкцій.Повинен мати з`ємну голку з ковпачком.Повинен бути трьохкомпонентним. Повинен бути об'ємом 50,0 мл.Повинен мати прозорий циліндр.Повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу.Повинен мати стопорне кільце. Повинен мати атравматичну голку з трьохгранною заточкою.Повинен мати конус з типом з'єднання Luer LockПовинен бути циліндр виготовлений з поліпропілена.Повинен мати металеву голку.Повинен мати розмір голки 1,2x50мм.Повинен бути стерильним, нетоксичним та апірогенним.Повинен бути для одноразового використання.Повинен мати індивідуальне пакування. | 47017- Шприц загального призначення, разового застосування |
| 58 | Шприц ін’єкційний 2-компонентний одноразового використання, Луєр, 5мл. з голкою 0,70 х 35 | шт | 3000 | Шприц повинен бути двокомпонентнийПовинен бути виготовлений з поліпропілену медичного призначенняЗ’єднання повинно бути Луєр ексцентричного розташуванняПовинен мати подвійний стопор поршняПовинен мати прозорий циліндрПовинен мати чітку, стійку до стирання шкалу з додатковим градуюванням до 6 мл.Не повинен містити фталати (DEHP) і полівінілхлорид (PVC)Повинен бути одноразового використанняПовинен мати з’ємну металеву голку розміром 0,7х35 з ковпачкомПовинен мати атравматичну голку з трьохгранною заточкоюПовинен бути стерильним, нетоксичним та апірогеннимПовинен мати індивідуальне пакування.Повинен мати термін придатності 5 років | 47017- Шприц загального призначення, разового застосування |
| 59 | Шприц інсуліновий, U100, 1мл. з голкою (30G x 1/2”) | шт | 300 | Повинен бути трьохкомпонентним, об'ємом 1,0 мл з градуюванням U 100Голка повинна бути інтегрована, виготовлена зі спеціальної хірургічної сталі та її розмір повинен бути 0,3\*12,7мм Голка повинна бути тонкостнінна з трьохгранним заточенням і спеціальним силіконовим покриттям;Ущільнення поршня в циліндрі і конусне з’єднання наконечника циліндра з головкою ін’єкційної голки повинні бути водонепроникними;Повинен бути без вмісту фталату (DEHP), полівінілхлориду (PVC) та латексу;Повинен мати захистний ковпачок для голки для дотримання стерильності виробу;Циліндр повинен мати блоківник плунжера;Повинен бути стерильним апірогенним, нетоксичним;Повинен бути одноразового використання;Повинен мати індивідуальне пакування, та групову упаковку 100 штук. | 38501-Шприц інсуліновий з голкою, стандартний |

\*До всіх посилань на конкретні торговельну марку чи фірму, патент або тип предмета закупівлі,джерело його походження або виробника – застосовувати вираз «або еквівалент».

Учасники процедури закупівлі обов’язково повинні надати в складі тендерної пропозиції

документи, які підтверджують відповідність пропозиції учасника технічним, якісним,

кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі.

Ми, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ у разі визнання нас переможцем торгів та укладення договору із замовником про поставку товару згодні та підтверджуємо свою можливість і готовність виконувати усі вимоги замовника, зазначені у цій специфікації.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(дата)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Посада (підпис) П.І.Б.

М.П. (за наявності)