**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

**Медико - технічна специфікація**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування** | **Вимоги** | **Одиниця виміру** | **Кіль-кість** |
| **1** | **Зовнішній уропрезерватив Ультра Флекс ( Ultra flex) з липкою смужкою, d=29 мм (mm),** **або еквівалент****НК 024:2019 – 58919 Сечоприймач закритий переносний, стерильний** | Уропрезерватив зовнішній (сечоприймач пенільний), що виготовлений із гіпоалергенного латексу, має потовщений гофрований зливний порт, що забезпечує безперебійний відтік сечі, навіть при згинанні на 90 градусів. Сечоприймач укомплектований липкою смужкою з двостороннім гідкроколоїдним покриттям, що забезпечує надійне кріплення. Смужка є еластичною та має властивість "пам"яті матеріалу". Кожний уропрезерватив знаходиться в індивідуальній поліетиленовій упаковці. Діаметр широкої частини - 29мм. | шт. | 145 |

*Всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».*

**Учасник повинен подати, як частину тендерної пропозиції наступні документи:**

1. Учасник повинен надати завірені належним чином копії чинних реєстраційних посвідчень МОЗ України з додатками (при наявності) про дозвіл застосування предмета закупівлі у медичній практиці або копії сертифікатів / декларацій відповідності вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів з додатками (при наявності).
2. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, Учасник повинен надати оригінали гарантійних листів виробників або їх офіційних представників (якщо їх повноваження поширюються на територію України), якими підтверджується те, що учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб замовника у відповідній до вимог цієї документації, кількості, якості та у встановлені терміни. Гарантійний лист виробника повинен містити посилання на повну назву учасника та номер оголошення, а також назву предмету закупівлі згідно з оголошенням.
3. Учасник повинен надати гарантійний лист щодо постачання виробів медичного призначення у строгій відповідності до поданої тендерної пропозиції, згідно реєстраційних посвідчень, якість яких відповідає сертифікатам якості, паспортам заводів-виробників та іншим документам, підтверджуючих якість товару з залишковим терміном їх придатності на момент поставки не менше 65 % від загального терміну придатності.
4. Учасник повинен надати довідку довільної форми з iнформацiєю, що технічні та якісні характеристики товару відповідають вимогам чинного законодавства, зокрема діючим нормативним актам, які передбачають застосування заходів із захисту довкілля.
5. Учасник повинен надати належним чином засвідченні копії документів, які підтверджують еквівалентність запропонованого товару, зазначеному у цій тендерній документації, *якщо таке має місце*.