**Додаток 2**

**до тендерної документації**

**ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ**

**на закупівлю «код ДК 021:2015 – 24110000-8 «Промислові гази» (Кисень медичний газоподібний)**

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування товару** | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Відповідність стандартам** |
| 1 | Кисень медичний газоподібний | м3 | 3750 | Нормативам ДСТУ ГОСТ 5583-68:2009 та нормам чинного законодавства |

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:**

**1.** Строки постачання: до 31.12.2023 року.

**2.** Технічні вимоги:

Ця документація визначає опис предмета закупівлі та здійснення виробництва кисню через газифікатори на території лікарні на умовах визначених в тендерній документації Замовника.

**3.** Постачання кисню замовнику здійснюється через газифікатор/газифікатори, що встановлені на території лікарні. Учасник зобов’язаний надати гарантії безперебійного забезпечення киснем медичним газоподібним на період дії угоди (надати гарантії наявності мінімального запасу кисню у кількості не менше 375 м3 та можливості термінової поставки протягом двадцяти чотирьох годин з ліцензованих складів, вказати адресу складів, описати способи доставки, кількість кисню, що зберігається на складі, дозволи на роботи підвищеної небезпеки, ліцензії, надати підтверджуючі документи). Підтвердження медико-технічним вимогам надається у довідці у довільній формі.

* *На підтвердження відповідності якісних характеристик надаються копії сертифікатів (паспортів) якості, виданих атестованими лабораторіями, свідоцтва про атестацію лабораторій.*

1. Товар, запропонований Учасником має бути належним чином зареєстрованим у передбаченому законодавством порядку та дозволений до застосування в медичній практиці на території України.

Термін дії Свідоцтва про державну реєстрацію має бути достатнім для реалізації товару у продовж дії договору.

* *Надаються у складі тендерної пропозиції Копія Свідоцтва про державну реєстрацію лікарського засобу та інструкція про медичне застосування.*

**5.** Учасник має надати копії ліцензій та дозволів на право виробництва і продажу товару, що є предметом закупівлі (у разі, якщо це передбачено чинним законодавством).

* *Копії ліцензій на виробництво та продаж кисню медичного газу подається в складі пропозиції.*

**6.** Учасник зобов’язаний отримати усі передбаченні законодавством дозволи на проведення робіт по обслуговуванню кріогенного обладнання, які проводяться на території лікарні (Замовника).

* *Для виробництва кисню через газифікатор на території лікарні учасник зобов’язаний подати копії дозволів на проведення таких робіт (дозволи на проведення робіт з підвищеної небезпеки)*

**7.** Враховуючи специфіку роботи лікувального закладу, постачальник зобов’язаний передбачити наявність і використання лікарнею обновлюваного резервного запасу кисню в сталевих балонах по 40л на період дії угоди.

**8.** Учасник зобов’язаний отримати усі передбаченні законодавством дозволи, потрібні для забезпечення потреби Замовника у кисні медичному газоподібному. У разі здійснення будь-яких робіт на території лікарні Учасник зобов’язаний мати або отримати до укладення договору усі передбаченні законодавством дозволи на проведення таких робіт за адресою Замовника.

**9.** Учасник визначає ціни на товари і послуги, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на виробництво кисню, монтажні та налагоджувальні роботи газифікаторів та трубопроводів киснево-розподільчої станції лікарні, підключення, обслуговування мереж, доставку, страхування товару, сплата податків та зборів та усіх інших витрат.

**10.** Спроможність учасника поставити товар повинна підтверджуватись оригіналом листів авторизації від виробника (у разі якщо товар не виробляється на території України, листом авторизації від представника товаровиробника в Україні) про передачу повноважень на продаж (реалізацію) товару в Україні у необхідній кількості, якості та у потрібні терміни, виданим із зазначенням замовника торгів та номером закупівлі.

**\* *Примітка: у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, слід читати як "або еквівалент".***