**ДОДАТОК 2**

*до тендерної документації*

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі***

***МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ***

**Код ДК 021:2015: 44610000-9 - Цистерни, резервуари, контейнери та посудини високого тиску - Контейнери та одноразові пакети для утилізації медичних відходів (НК 024:2023 "Класифікатор медичних виробів": 35429 - Місткість для збирання колючо-різальних медичних відходів; 35429 - Місткість для збирання колючо-різальних медичних відходів; 35429 - Місткість для збирання колючо-різальних медичних відходів; 35429 - Місткість для збирання колючо-різальних медичних відходів; 35429 - Місткість для збирання колючо-різальних медичних відходів;** **62172 - Мішок для збирання лабораторних біологічно небезпечних відходів; 62172 - Мішок для збирання лабораторних біологічно небезпечних відходів)**

Замовник самостійно визначає необхідні технічні характеристики предмета закупівлі з огляду на специфіку предмета закупівлі, керуючись принципами здійснення закупівель та з дотриманням законодавства.

**Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації (у разі потреби — планам, кресленням, малюнкам чи опису предмета закупівлі) та іншим вимогам до предмета закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість поставки товару відповідно до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації.**

Технічні специфікації не повинні містити посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва. У разі якщо таке посилання є необхідним, воно **повинно бути обґрунтованим та містити вираз «або еквівалент».**

*«У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «або еквівалент».*

Технічна специфікація повинна містити опис усіх необхідних характеристик товарів, робіт або послуг, що закуповуються, у тому числі їх технічні, функціональні та якісні характеристики.

У разі якщо вичерпний опис характеристик скласти неможливо, технічні специфікації можуть містити посилання на стандартні характеристики, технічні регламенти та умови, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язані з товарами, роботами чи послугами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними, європейськими стандартами, іншими спільними технічними європейськими нормами, іншими технічними еталонними системами, визнаними європейськими органами зі стандартизації або національними стандартами, нормами та правилами. **До кожного посилання повинен додаватися вираз «або еквівалент».**

У разі, якщо учасник не має відповідних маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів, у разі встановлення вимог щодо надання учасником маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів, і не має можливості отримати їх до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій із причин, від нього не залежних, він може подати технічний паспорт на підтвердження відповідності тим же об’єктивним критеріям. Замовник зобов’язаний розглянути технічний паспорт і визначити, чи справді він підтверджує відповідність установленим вимогам, із обґрунтуванням свого рішення.

Якщо замовник посилається в тендерній документації на конкретні маркування, протокол випробувань чи сертифікат, він зобов’язаний прийняти маркування, протоколи випробувань чи сертифікати, що підтверджують відповідність еквівалентним вимогам та видані органами з оцінки відповідності, компетентність яких підтверджена шляхом акредитації або іншим способом, визначеним законодавством.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування** | **НК 024:2023 “Класифікатор медичних виробів”** | **Медико-технічні вимоги до предмета закупівлі** | **Од. вим.** | **Кількість** |
| 1 | Бокси для безпечної утилізації відходів категорії «В» (епідемічно-небезпечні медичні відходи) на 2,25 літрів | 35429 - Місткість для збирання колючо-різальних медичних відходів | Призначення: для збору використаних шприців та забруднених гострих предметів, для використання  у лікарнях, лабораторіях, медичних установах  Корисний об’єм – 2,25 л  Розмір 150х102х152  Максимально допустиме навантаження – 1 кг  Товщина стінки боксу – 0,8 – 1,1 мм  Діаметр отвору – 70 мм.  Внутрішнє покриття – поліпропіленова плівка біоксально — орієнтована  Середній шар – картон  Наявність межі максимального завантаження  Маркування міжнародним попередженням із логотипом про біологічну небезпеку  Колір - червоний | шт. | 80 |
| 2 | Бокси для безпечної утилізації відходів категорії «В» (епідемічно-небезпечні медичні відходи) на 5 літрів | 35429 - Місткість для збирання колючо-різальних медичних відходів | Призначення: для збору використаних шприців та забруднених гострих предметів, для використання  у лікарнях, лабораторіях, медичних установах  Корисний об’єм – 5 л  Розмір 152 х 148 х 244 мм  Максимально допустиме навантаження – 2,5 кг  Товщина стінки боксу – 1,1 — 1,3 мм  Діаметр отвору – 50 мм.  Внутрішнє покриття – Металізоване покриття з додатковим шаром плівки  Середній шар – картон  Наявність межі максимального завантаження  Маркування міжнародним попередженням із логотипом про біологічну небезпеку  Колір - червоний | шт. | 6 250 |
| 3 | Бокси для безпечної утилізації відходів категорії «В» (епідемічно-небезпечні медичні відходи) на 10 літрів | 35429 - Місткість для збирання колючо-різальних медичних відходів | Призначення: для збору використаних шприців та забруднених гострих предметів, для використання  у лікарнях, лабораторіях, медичних установах  Корисний об’єм – 10 л  Розмір 184 x 154 x 390 мм  Максимально допустиме навантаження – 6 кг  Товщина стінки боксу – 0,8 мм±0,1мм  Діаметр отвору – 100 мм.  Внутрішнє покриття – плівка поліетилентерефлатна металізована алюмінієм  Середній шар – картон  Наявність межі максимального завантаження  Маркування міжнародним попередженням із логотипом про біологічну небезпеку  Колір - червоний | шт. | 600 |
| 4 | Контейнер паперовий для відходів 40 л | 35429 - Місткість для збирання колючо-різальних медичних відходів | Призначення: як допоміжний виріб для вміщення пакетів міцних непроникних пластикових одноразового використання для збору медичних відходів категорії В.  Корисний об’єм – 40 л  Розмір 295х295х450 мм  Склад: картон  Маркування міжнародним попередженням із логотипом про біологічну небезпеку та напис «Особливо небезпечно» Наявність знаку коду переробки  Наявність знаку відповідності технічному регламенту  Наявність номеру партії та дати виготовлення Термін придатності не менше 2-х років  Кришка червоного кольору  Діаметр отвору – 130 мм | шт. | 130 |
| 5 | Контейнер паперовий для відходів 100 л | 35429 - Місткість для збирання колючо-різальних медичних відходів | Призначення: як допоміжний виріб для вміщення пакетів міцних непроникних пластикових одноразового використання для збору медичних відходів категорії В.  Корисний об’єм – 100 л  Розмір 460 х 270 х 845 мм  Склад: картон  Маркування міжнародним попередженням із логотипом про біологічну небезпеку та напис «Особливо небезпечно» Наявність знаку коду переробки  Наявність знаку відповідності технічному регламенту  Наявність номеру партії та дати виготовлення Термін придатності не менше 2-х років  Кришка червоного кольору | шт. | 60 |
| 6 | Одноразовий пакет для утилізації 60 л | 62172 - Мішок для збирання лабораторних біологічно небезпечних відходів | Пакет міцний непроникний пластиковий одноразового використання, призначений для збору медичних відходів категорії В у медичних установах, як первинного так і вторинного пакування.  Номінальна місткість: 60 літрів  Розмір (Ш х В х Т): 600 мм х 680 мм х 40 мкм  Склад: поліетилен високого тиску та вторинної переробки  Колір: червоний  Наявність маркування для вторинного пакування: - назва закладу; - назва суб’єкта, якому передані відходи; - дата передачі; - вага переданих відходів, кг.  Маркування міжнародним попередженням із логотипом про біологічну небезпеку. | шт. | 8 000 |
| 7 | Одноразовий пакет для утилізації 120 л | 62172 - Мішок для збирання лабораторних біологічно небезпечних відходів | Пакет міцний непроникний пластиковий одноразового використання, призначений для збору медичних відходів категорії В, як первинного так і вторинного пакування у медичних установах. Номінальна місткість: 120 літрів  Розмір (Ш х В х Т): 700 мм х 1100 мм х 50 мкм  Склад: поліетилен високого тиску та вторинної переробки  Колір: червоний  Наявність маркування для вторинного пакування: - назва закладу; - назва суб’єкта, якому передані відходи; - дата передачі; - вага переданих відходів, кг.  Маркування міжнародним попередженням із логотипом про біологічну небезпеку. | шт. | 3 125 |

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

*При наданні еквіваленту учасники повинні надати таблицю відповідності медико-технічним характеристикам з посиланням на сторінку методичних вказівок засобу, що пропонується, а також надати копії методичних вказівок.*

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:**

*Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі своїх пропозицій в електронному (сканованому) вигляді наступні документи, завірені підписом уповноваженої особи та печаткою (у разі якщо учасник здійснює свою діяльність без печатки, документи завіряються лише підписом уповноваженої особи Учасника), які підтверджують відповідність пропозицій учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником, а саме:*

1. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.

2. Запропоновані товари повинні бути зареєстрованими та дозволеними до застосування в Україні та відповідати вимогам діючих стандартів (*в складі тендерної пропозиції учасники надають гарантійний лист в довільній формі*).

3. Кожне найменування запропонованого товару при постачанні повинне супроводжуватися інструкцією з використання українською мовою (*Учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі*).

4. Товар має відповідати вимогам наказу Державного комітету України з питань технічного регулювання та споживчої політики від 24.12.2004 N 289 «Про затвердження Технічного регламенту з підтвердження відповідності пакування (пакувальних матеріалів) та відходів пакування». *Для підтвердження учасник надає Декларацію про відповідність, Сертифікат якості, Висновок санітарно-епідеміологічної експертизи.*

5. Запропонований товар повинен відповідати вимогам із захисту довкілля (*Учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі*).

6. Постачання запропонованого товару здійснюється окремими малими партіями відповідно до заявок Замовника транспортом та за рахунок Постачальника за адресою Замовника протягом 5 (п’яти) календарних днів з дня отримання заявки (*Учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі*).

7. При поставці кожна партія товару має супроводжуватися документами, що підтверджують їх якість (сертифікат якості, посвідчення якості тощо) із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України (*На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати гарантійний лист).*

8. Товар повинен постачатися в належній тарі (упаковці), яка відповідає характеру товару і захищає від пошкоджень під час транспортування (поставки).

9. Строк поставки товарів – з дати підписання договору по 31.12.2024 року.

10. Місце поставки товарів: проспект Незалежності, 68, м. Ізмаїл Ізмаїльського району Одеської області, Україна, 68600.

11. У разі поставки неякісного товару або не відповідного товару, такий товар повертається Учаснику (постачальнику) або підлягає обміну за рахунок Учасника.

**«З умовами технічного завдання ознайомлені, з вимогами погоджуємось»**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Керівник**  **(або Уповноважена особа)** | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  *(підпис)* | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  *(* *ім’я та прізвище )* |