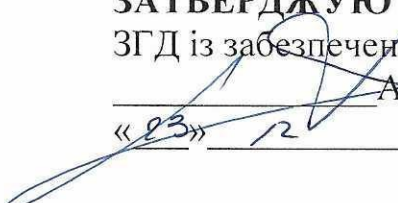


Державне підприємство
«Національна атомна енергогенеруюча компанія «Енергоатом»
ВП «Южно-Українська АЕС»

ЗАТВЕРДЖУЮ

ЗГД із забезпечення виробництва

 А. ПЕТРУК

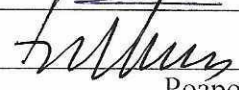
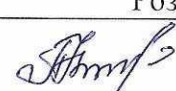
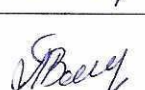
«23» 12 2021 р.

Технічна специфікація до предмета закупівлі
Медичні матеріали

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	2
УСО/ОРК «Іскра»		Зміна	

АРКУШ ПОГОДЖЕННЯ

Посада	Підпис	Дата	Ініціал імені та прізвище
Погоджено			
Начальник УСО		23.12.2021	О. СТОЯНОВ
Директор ОРК «Іскра»		22.12.21 р.	О. БІЛИК
Розроблено			
Інженер з комплектації устаткування й матеріалів		21.12.21	Н. ПОНУРЕНКО
Старша медична сестра		22.12.21	Т. ІВАНОВА

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	3
УСО/ОРК «Іскра»		Зміна	

ЗМІСТ

	Арк.
Терміни та визначення.....	4
1 Технічні характеристики предмета закупівлі	5
2 Комплектність поставки продукції.....	14
Додаток А. Технічні та інші вимоги до виготовлення й постачання продукції.....	15

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медицинські матеріали	Аркуш	4
УСО/ОРК «Іскра»		Зміна	

ТЕРМІНИ ТА ВИЗНАЧЕННЯ

Виробник	Будь-яка фізична чи юридична особа (резидент чи нерезидент України), яка виготовляє продукцію або доручає її розроблення чи виготовлення та реалізує цю продукцію під своїм найменуванням або торговельною маркою (Закон України «Про технічні регламенти та оцінку відповідності»)
Замовник продукції	ДП «НАЕК «Енергоатом», на замовлення якого створюється, виробляється та (або) постачається продукція (СОУ НАЕК 077:2020, Управління закупівлями продукції. «Технічні умови», «Технічні специфікації» та «Технічні завдання» на продукцію для АЕС. Порядок розроблення, розгляду, погодження та поведження)
Паспорт на продукцію	Експлуатаційний документ, який засвідчує гарантовані підприємством-виробником основні параметри і характеристики виробу та містить гарантійні зобов'язання і відомості про утилізацію виробу (СОУ НАЕК 077:2020, Управління закупівлями продукції. «Технічні умови», «Технічні специфікації» та «Технічні завдання» на продукцію для АЕС. Порядок розроблення, розгляду, погодження та поведження)
Постачальник	Юридична особа будь-якої організаційно-правової форми власності або фізична особа-підприємець, яка виконує господарські зобов'язання на підставі господарського договору та інших угод із замовником, передбачених законом, щодо постачання продукції, виконання робіт, надання послуг. Постачальником може бути розробник та/або виробник продукції (СОУ НАЕК 077:2020, Управління закупівлями продукції. «Технічні умови», «Технічні специфікації» та «Технічні завдання» на продукцію для АЕС. Порядок розроблення, розгляду, погодження та поведження)
Продукція	Матеріальний результат трудової діяльності або виробничих процесів, який має корисні властивості та призначений для використання споживачем (ДСТУ 3278-95)
Сертифікат якості	Документ, складений виробником у довільній формі, яким він декларує відповідність виробленої ним продукції встановленим вимогам до якості такої продукції (СОУ НАЕК 005:2021, Управління поставками (закупівлями) продукції. Технічні специфікації до предмета закупівлі. Порядок розроблення, оформлення та поведження. Вимоги до змісту)
Технічна специфікація	Документ, що розробляється на продукцію імпортного виробництва, на яку не розробляються технічні умови. Технічна специфікація встановлює технічні вимоги, яким має відповідати продукція (СОУ НАЕК 042:2017 Управління закупівлями продукції. Організація закупівель продукції)
Еквівалент	Товар, який є повністю ідентичним за описовими, кількісними, фізичними та технічними характеристиками (для виробів – за формою, конструкцією та функціями) товару, який замовляється, і забезпечує такі самі або кращі якісні, експлуатаційні чи функціональні властивості (СОУ НАЕК 005:2021, Управління поставками (закупівлями) продукції. Технічні специфікації до предмета закупівлі. Порядок розроблення, оформлення та поведження. Вимоги до змісту)

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	5
УСО/ОРК «Іскра»		Зміна	

1 ТЕХНІЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

1.1 Технічні характеристики, які постачальник повинен забезпечити під час постачання продукції (під час виконання договору на закупівлю), наведено у Таблиці 1.

Таблиця 1

№ з/п	Технічна характеристика	Значення	Нормативний документ, посилання	Примітки
1	Тип	Лейкопластир катушечний 2 x 500 см		<i>Або еквівалент</i>
1.1	Призначення	Фіксація		
1.2	Використання	Для надання першої медичної допомоги, захисту ран від інфікування, сприяє їх швидкому загоєнню		
1.3	Основа	Тканинна або поліетиленова		
1.4	Вид	Катушка		
1.5	Особливості	Повітропроникний, гіпоалергенний		
1.6	Розмір, см	2 x 500		
1.7	Пакування	Індивідуальна картонна упаковка		
2	Тип	Лейкопластир С-Пласт бактерицидний на основі із тканини 2,3 x 7,2 см №2		<i>Або еквівалент</i>
2.1	Призначення	Фіксація		
2.2	Використання	Для використання в якості зовнішнього антисептичного перев'язувального засобу при невеликих порізах, саднах, подряпинах та інших дрібних пошкодженнях шкіри		
2.3	Основа	Тканина		
2.4	Особливості	Бактерицидний		
2.5	Розмір, см	2,3 x 7,2		
2.6	Пакування	Індивідуальна упаковка		
3	Тип	Тест-смужка Акку Чек Актив		<i>Або еквівалент</i>
3.1	Призначення	Для проведення аналізу кількості глюкози в крові		
3.2	Використання	Для глюкометра Акку-Чек Актив		
3.3	Вид	Тест-смужка		
3.4	Особливості	Одноразового використання		
3.5	Пакування	Тубус в оригінальній упаковці виробника		На упаковці наклеєна голограма

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	6
УСО/ОРК «Іскра»		Зміна	

				офіційного імпортера
3.6	Кількість в тубусі, шт	50		
4	Тип	Шприц одноразовий 20 мл		
4.1	Призначення	Для внутрішньовенних ін'єкцій, забору препаратів з ампул		
4.2	Вид	Стерильний 3-х компонентний шприц для одноразового використання з голкою		
4.3	Властивості	<i>Шприц складається з трьох складових:</i> 1. Прозорий циліндр: Дозволяє контролювати вміст шприца; Чітко прорисована шкала дозволяє точно виміряти кількість введеного препарату; 2. Гумовий поршень: Забезпечує плавність ходу, що зменшує хворобливі відчуття при ін'єкції. Не містить латексу і силікону, що не викликає додаткових алергічних реакцій у пацієнтів; 3. Плунжер з поршнем: Виготовлений з синтетичного матеріалу, що не викликає алергічних реакцій у пацієнта; Стопорне кільце запобігає випадковому витяганню. <i>Голка відповідає наступним характеристикам:</i> Зовнішній діаметр голки - 0,8 мм, що відповідає 21G. Довжина голки - 40 мм, що відповідає 1 1/4 дюйма. Тригранна заточка голки.		
4.4	Система кріплення голки	Луер Сліп (Luer Slip)		
4.5	Об'єм шприца, мл	20		
4.5	Пакування	Блістерна стерильна упаковка		
5	Тип	Шприц одноразовий 2 мл		
5.1	Призначення	Для внутрішньо м'язових ін'єкцій та забору препаратів з ампул		
5.2	Вид	Стерильний 3-х компонентний шприц для одноразового використання з голкою		
5.3	Властивості	<i>Шприц складається з трьох складових:</i> 1. Прозорий циліндр: Дозволяє контролювати вміст шприца; Чітко прорисована шкала дозволяє точно виміряти кількість введеного препарату;		

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	7
УСО/ОРК «Іскра»		Зміна	

		2. Гумовий поршень: Забезпечує плавність ходу, що зменшує хворобливі відчуття при ін'єкції. Не містить латексу і силікону, що не викликає додаткових алергічних реакцій у пацієнтів; 3. Плунжер з поршнем: Виготовлений з синтетичного матеріалу, що не викликає алергічних реакцій у пацієнта; Стопорне кільце запобігає випадковому витяганню. <i>Голка відповідає наступним характеристикам:</i> Зовнішній діаметр голки - 0,6 мм, що відповідає 23G. Довжина голки - 30 мм, що відповідає 1 1/4 дюйма. Тригранна заточка голки.		
5.4	Система кріплення голки	Луер Сліп (Luer Slip)		
5.5	Об'єм шприца, мл	2		
5.6	Пакування	Блістерна стерильна упаковка		
6	Тип	Шприц одноразовий 5 мл		
6.1	Призначення	Для внутрішньо м'язових ін'єкцій та забору препаратів з ампул		
6.2	Вид	Стерильний 3-х компонентний шприц для одноразового використання з голкою		
6.3	Властивості	<i>Шприц складається з трьох складових:</i> 1. Прозорий циліндр: Дозволяє контролювати вміст шприца; Чітко прорисована шкала дозволяє точно виміряти кількість введенного препарату; 2. Гумовий поршень: Забезпечує плавність ходу, що зменшує хворобливі відчуття при ін'єкції. Не містить латексу і силікону, що не викликає додаткових алергічних реакцій у пацієнтів; 3. Плунжер з поршнем: Виготовлений з синтетичного матеріалу, що не викликає алергічних реакцій у пацієнта; Стопорне кільце запобігає випадковому витяганню. <i>Голка відповідає наступним характеристикам:</i> Зовнішній діаметр голки - 0,7 мм, що		

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі	Аркуш	8
УСО/ОРК «Іскра»	Медичні матеріали	Зміна	

		відповідає 22G. Довжина голки - 40 мм, що відповідає 1 1/4 дюйма. Тригранна заточка голки.		
6.4	Система кріплення голки	Луер Сліп (Luer Slip)		
6.5	Об'єм шприца, мл	5		
6.6	Пакування	Блістерна стерильна упаковка		
7	Тип	Шприц одноразовий 10 мл		
7.1	Призначення	Для внутрішньовенних ін'єкцій, забору препаратів з ампул		
7.2	Вид	Стерильний 3-х компонентний шприц для одноразового використання з голкою		
7.3	Властивості	<i>Шприц складається з трьох складових:</i> 1. Прозорий циліндр: Дозволяє контролювати вміст шприца; Чітко прорисована шкала дозволяє точно виміряти кількість введенного препарату; 2. Гумовий поршень: Забезпечує плавність ходу, що зменшує хворобливі відчуття при ін'єкції. Не містить латексу і силікону, що не викликає додаткових алергічних реакцій у пацієнтів; 3. Плунжер з поршнем: Виготовлений з синтетичного матеріалу, що не викликає алергічних реакцій у пацієнта; Стопорне кільце запобігає випадковому витяганню. <i>Голка відповідає наступним характеристикам:</i> Зовнішній діаметр голки - 0,8 мм, що відповідає 21G. Довжина голки - 40 мм, що відповідає 1 1/4 дюйма. Тригранна заточка голки.		
7.4	Система кріплення голки	Луер Сліп (Luer Slip)		
7.5	Об'єм шприца, мл	10		
7.6	Пакування	Блістерна стерильна упаковка		
8	Тип	Клейонка медична 1 x 50м		Або еквівалент
8.1	Призначення	Для санітарно-гігієнічних цілей як підкладний непроникний матеріал в медичних закладах і в домашніх умовах		

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	9
УСО/ОРК «Іскра»		Зміна	

8.2	Склад	Клейонка гумотканева ,основа клейонки - бавовняна тканина	ТУ У 13.9-39153671-001:2018, або еквівалент	
8.3	Властивості	- виготовлена з гумової суміші і тканини , дозволених для застосування органами охорони здоров'я; - еластична, не липка, водонепроникна; - стійка до багаторазової дезінфекції та стерилізації, зберігає при цьому еластичність; - безпечна в експлуатації для здоров'я людини.		
8.4	Кількість використання	Багаторазова		
8.5	Вид	А		
8.6	Розмір, м	0,85 x 50 або 1 x 50		
8.7	Пакування	Рулон		
9	Тип	Бинт 5 x 10 стерильний		
9.1	Призначення	Для перев'язок, фіксації тампонів з вати і інших медичних виробів		
9.2	Вид	Бинт марлевий		
9.3	Склад	100% бавовна - вибілена без хлору марля простого плетіння з щільністю 17		
9.4	Стерильність	Так		
9.5	Особливості	Підпресовані края запобігають розмотування і розпуск		
9.6	Розмір	5 м x 10 см		
9.7	Пакування	Індивідуальна, герметична, поліпропіленова упаковка		
10	Тип	Вата 100 г		Або еквівалент
10.1	Призначення	Для різних медичних маніпуляцій, пов'язаних з обробкою ран		
10.2	Склад	100% бавовна		
10.3	Стерильність	Ні		
10.4	Властивості	- Вироблена з натуральних волокон бавовни вищої якості на високотехнологічному обладнанні; - Не містить домішок сміття, добавок і вузликів; - Вибілена без використання хлору, має ідеально білий колір без сторонніх запахів; - Гіпоалергенна, підходить для всіх типів		

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	10
УСО/ОРК «Іскра»		Зміна	

		шкіри; - Має високий рівень гігроскопічності, має максимальний всмоктуючий і очи- щуючий ефект.		
10.5	Спосіб намотування/ укладання	Ролик або зиг-заг		
10.6	Вага, г	100		
10.7	Пакування	Індивідуальна поліпропіленова упаковка		
11	Тип	Джгут для внутрішньовенних маніпуляцій Arxmed для дорослих		<i>Або еквівалент</i>
11.1	Призначення	Використовується для обмеження цирку- ляції венозної крові при заборі крові, про- веденні внутрішньовенних ін'єкцій		
11.2	Властивості	Джгут венозний із застібкою багаторазо- вий, нестерильний		
11.3	Особливості	- Ослаблення натягу без зняття джгута; - Можливість працювати однією рукою; - Допускається обробка дозволеними дезінфекційними засобами.		
11.4	Розмір, см	45±2 x 2,5		
11.5	Пакування	Індивідуальний п/е пакет		
12	Тип	Гель для ультразвукових досліджень 1000 г		<i>Або еквівалент</i>
12.1	Призначення	Спрощує провідність хвиль, покращує ковзання сканера, пом'якшує сприйняття шкірних покривів самої процедури		
12.2	Склад	Глицерин 5г, тетраборнокислий натрій 0,1г, пропиленгліколь, 1г сополімер стирола з малеїновим ангидридом, вода 100г		
12.3	Властивості	Високої в'язкості гель без домішок; Розчинний у воді, без алергічних реакцій; Відмінна електро, звукопровідність; Не викликає корозії механізмів, приладів.		
12.4	Зовнішній вигляд	Гель середньої в'язкості		
12.5	Колір	Блакитний		
12.6	РН	6,2 + 0,4		
12.7	Щільність, г/см ³	1,02		
12.8	В'язкість при t = 20 ° C	80.000 ± 10.000		
12.9	Вага, г	1000		
12.10	Пакування	Зручна ПЕТ тара, що підлягає переробці		

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	11
УСО/ОРК «Іскра»		Зміна	

13	Тип	Індикатор контролю стерилізації БіоМедіс-В-180/60 1000 шт		Або еквівалент
13.1	Призначення	Для візуального контролю змінних парової стерилізації - температури, часу, наявності насиченої водяної пари		
13.2	Зовнішній вигляд	Індикатори являють собою прямокутні паперові смужки з двома кольоровими мітками: Блакитного кольору - індикаторна мітка Темно-коричневого кольору - елемент порівняння. Липкий шар на зворотному боці індикатора, закритий захисним папером, і поставляється в листах з перфорацією між індикаторами.		
13.3	Особливості	- відносяться до класу 4; - розміщуються зовні виробів, що стерилізуються в камері стерилізатора; - чіткий колірний перехід від початкового блакитного до кінцевого коричневого; - є липкий шар на зворотному боці індикатора, що полегшує його закріплення; - нетоксичні, не містять сполук свинцю, в процесі застосування		
13.4	Кількість в упаковці, шт	1000		
14	Тип	Індикатор медичний Азопірам-СК		Або еквівалент з тією ж діючою речовиною
14.1	Призначення	Для виявлення залишків крові, слідів іржі, прального порошку з відбілювачем, окислювачів (хлораміну, хлорного вапна, хромової суміші і ін.), пероксидаз рослинного походження (рослинних залишків) і кислот на виробках медичного призначення при контролі якості передстерилізаційного очищення.		
14.2	Склад	10,0 амідопирин; 0,10 - 0,15% солянокислий анілін	ТУ У 24.4-20650786-006:2009 або еквівалент	
15	Тип	Бинт еластичний		
15.1	Призначення	Профілактика і лікування варикозного розширення вен, вивихів, розтягнень, набряків, хронічного тромбофлебиту та інших травматичних ускладнень		
15.2	Вид	Бинт еластичний медичний Торос Груп розмір 5 м x 8 см	ТУ У 24.4-34902211-002:2007, або	Або еквівалент

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	12
УСО/ОПК «Іскра»		Зміна	

			еквівалент	
15.3	Склад	Бавовна - 77%, латекс - 8%, полієфір - 15%, кліпси – 2 шт.		
15.4	Особливості	Стрічковий, середньої розтяжності		
15.5	Розмір	5м x 8см		
15.8	Вид	<i>Бинт еластичний сітчастий трубчастий (голова, стежно) Торос Груп розмір 25 см x 5 см</i>	ТУ У 24.4-34902211-003:2010, або еквівалент	<i>Або еквівалент</i>
15.9	Склад	Поліестер – 50%, латексна нитка – 50%		
15.10	Особливості	Еластичний, сітчастий, трубчастий, нестерильний		
15.11	Розмір, см	25 x 5		
16	Тип	Марля медична нестерильна 5 x 0,9м		<i>Або еквівалент</i>
16.1	Призначення	Для перев'язок, фіксації тампонів з вати і інших медичних виробів		
16.2	Склад	100% бавовна - вибілена без хлору марля простого плетіння з щільністю 17		
16.3	Особливості	Нестерильна, підпресовані края запобігають розмотування і розпуск		
16.4	Розмір, м	5 x 0,9		
16.5	Фасовка	Складка або рулон		
16.6	Пакування	Полімерна упаковка		
17	Тип	Рукавички оглядові нітрилові, неприпудрені розмір S, нестерильні		<i>Або еквівалент</i>
17.1	Призначення	Для діагностичних оглядів, медичних і косметологічних процедур		
17.2	Вид	Оглядові, діагностичні		
17.3	Склад	Нітрil		
17.4	Особливості	- Еластичний матеріал дає найвищий комфорт носіння і максимальну тактильну чутливість; - Високий ступінь опору розривів і механічних пошкоджень; - Стійкі до багатьох хімікатів; - Текстурована поверхню; - Гіпоалергенні – без латексу.		
17.5	Пудра	Неприпудрені		
17.6	Стерильність	Нестерильні		
17.7	Розмір	S (6-7)		
17.8	Форма	Універсальні (підходять на ліву і праву руку)		

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	13
УСО/ОРК «Іскра»		Зміна	

17.9	Кількість в упаковці	200 шт. (100 пар)		
18	Тип	Рукавички медичні латексні оглядові стерильні (М) 7-8		<i>Або еквівалент</i>
18.1	Призначення	Для діагностичних оглядів, медичних і косметологічних процедур		
18.2	Вид	Оглядові, діагностичні		
18.3	Склад	Латексні		
18.4	Особливості	- Міцні та еластичні; - Стерилізовані гамма-випромінюванням; - Припудрені модифікованим кукурудзяним крохмалем; - Упаковані в індивідуальну упаковку попарно; - Для одноразового використання.		
18.5	Пудра	Припудрені		
18.6	Стерильність	Стерильні		
18.7	Розмір	М (7-8)		
18.8	Форма	Універсальні (підходять на ліву і праву руку)		
18.9	Кількість в упаковці, шт	2		
19	Тип	Кухоль Есмарха		<i>Або еквівалент</i>
19.1	Призначення	Для санітарно-гігієнічних цілей (спринцювання, промивання)		
19.2	Склад	Гумова суміш на основі натурального каучука		
19.3	Особливості	- Стійка до багаторазової дезінфекції; - Виготовляється з високоякісних матеріалів, узгоджених з органами охорони здоров'я; - Підходить для багаторазового застосування; - Безпечна для дорослих і дітей; - Є відкрита горловина для набору рідини.		
19.4	Об'єм, л	1,5		
19.5	Комплектність	Кружка, трубка гумова або ПВХ, два наконечники: м'який (ПВХ) і твердий (ПЕ), затиск		
19.6	Пакування	Індивідуальний полімерний пакет		
20	Тип	Напальчник медичний гумовий №10 в індивідуальній упаковці		<i>Або еквівалент</i>
20.1	Призначення	Для захисту та ізоляції пальців рук		

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	14
УСО/ОРК «Іскра»		Зміна	

20.2	Склад	Високоякісний латекс		
20.3	Особливості	Розраховані на триразове використання, стійкі до багаторазової дезінфекції та стерилізації, не викликають алергії і подразнення.		
20.4	Кількість в упаковці, шт	10		
20.5	Пакування	Герметично запаяна упаковка		
21	Тип	Маска медична з петлями № 50		Або еквівалент
21.1	Призначення	Для захисту від бактерій і вірусів, що передаються повітряно-крапельним шляхом		
21.2	Склад	Виготовлена з 3-х шарів: 1-й шар - нетканий матеріал, 2-й шар - фільтрувальний папір (захист від вірусів та бактерій на 99%), 3-й шар - нетканий матеріал;		
21.3	Особливості	- Алюмінієвий фіксатор, затиск для носа; - 3 гумовими петлями; - Нестерильні; - Для одноразового використання.		
21.4	Кількість в упаковці, шт	50		

2 КОМПЛЕКТНІСТЬ ПОСТАВКИ ПРОДУКЦІЇ

Продукція поставляється в необхідному об'ємі разом з товарно-супроводжуючою документацією, згідно тендерної документації.

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	15
УСО/ОПК «Іскра»		Зміна	

Додаток А до Технічної специфікації до предмета закупівлі

А.1 Загальні положення

А.1.1 Технічна специфікація до предмета закупівлі (далі ТС) розроблена з метою встановлення технічних вимог до медичних матеріалів, які призначені для надання медичної допомоги.

А.1.2 Підставою для закупівлі продукції є включення її до річного плану закупівель товарно-матеріальних цінностей.

А.1.3 Продукція повинна відповідати вимогам технічної документації.

А.1.4 Постачальник забезпечує таке пакування товару, яке необхідне для запобігання його пошкодженню або псуванню під час транспортування до кінцевого пункту призначення. Етикетки на упаковці повинні бути непошкодженими, мати чіткі надписи.

А.1.5 Якщо товар виявиться неякісним, продавець зобов'язується за свій рахунок усунути недоліки або замінити товар на товар належної якості.

А.1.6 Замовник відхиляє пропозицію, у разі якщо товар не відповідає технічним вимогам Замовника.

А.1.7 Якщо Постачальник пропонує еквівалент товару, він додатково повинен надати у складі пропозиції опис товару, відомості про виробника, документальне підтвердження повної відповідності основних технічних характеристик запропонованого товару, з основними технічними характеристиками замовленого товару. Всі технічні характеристики запропонованого товару повинні бути не гірше, ніж у замовленого товару.

А.2 Перелік документів, вимогам яких повинна відповідати продукція

Позначення документа	Назва документа
№ 1023-ХІІ від 12.05.1991	Закон України «Про захист прав споживачів»
№ 1315-ХІІ від 19.04.2020	Закон України «Про стандартизацію»
№ 124- ХІІІ від 03.07.2019	Закон України «Про технічні регламенти та оцінку відповідності»
ДСТУ 3278-95	Система розроблення та поставлення продукції на виробництво. Основні терміни та визначення
ГОСТ 14192-96	Маркування вантажів
НП 306.2.141-2008	Загальні положення безпеки атомних станцій
НП 306.2.208-2016	Вимоги до сейсмостійкого проектування та оцінки сейсмічної безпеки енергоблоків атомних станцій
СОУ НАЕК 005:2021	Управління поставками (закупівлями) продукції. Технічні специфікації до предмету закупівлі. Порядок розроблення, оформлення та поводження. Вимоги до змісту.
СОУ НАЕК 038:2021	Управління закупівлями продукції. Організація вхідного контролю продукції для ВП Компанії.

ТСдоПЗ(т).23.2400.10.0006-2021	Технічна специфікація до предмета закупівлі Медичні матеріали	Аркуш	16
УСО/ОПК «Іскра»		Зміна	

СОУ НАЕК 042:2017	Управління закупівлями продукції. Організація закупівель продукції
СОУ НАЕК 077:2020	Управління закупівлями продукції. «ТЕХНІЧНІ УМОВИ», «ТЕХНІЧНІ СПЕЦИФІКАЦІЇ» та «ТЕХНІЧНІ ЗАВДАННЯ» на продукцію для АЕС. Порядок розроблення, розгляду, погодження та поводження

А.3 Приймання продукції

А.3.1 Продукція контролюється на етапі вхідного контролю – Замовником.

А.3.2 Вхідний контроль і приймання Замовником проводиться на майданчику кінцевого споживача згідно з встановленим СОУ НАЕК 038 порядком.

А.4 Вимоги щодо маркування, пакування, транспортування

А.4.1 Маркування, пакування, транспортування продукції повинно відповідати вимогам документів та стандартів, за якими вона виготовлялась. При транспортуванні, проведенні вантажно-розвантажувальних робіт, зберіганні на складі упаковка повинна забезпечувати повне збереження товару та його готовність до експлуатації в межах установленого гарантійного строку зберігання.

А.5 Перелік документів, які надаються замовнику під час постачання продукції

А.5.1 У комплекті поставки надаються:

– документ, що підтверджує якість продукції предмету закупівлі (оригінал або копія завірена печаткою постачальника).