**ДОДАТОК 2**

*до тендерної документації*

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ**

**ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**33140000-3 Медичні матеріали**

| № з/п | Найменування | Одиниця виміру | Кількість | Технічні характеристики |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **G-PREMIO Bond, універсальний адгезив, унідоза 0,1 мл**  **50 шт./уп.** | уп. | 6 | Однокомпонентний універсальний адгезив світлової полімеризації.  G-Premio BOND - сучасний представник універсальних адгезивів від компанії GC , має більше показань у порівнянні з бондами 7 покоління: G-Bond та G-aenial Bond.  Показання до застосування:  1. Бондинг до тканин зуба:  - Бондинг композитів та компомерів світлової полімеризації.  - Бондинг композитів подвійного затвердіння, призначені для побудови кукси, якщо ці матеріали полімеризуються світлом.  2. Внутрішньоротове лагодження:  - Внутрішньоротове лагодження конструкцій з композиту, цирконію, алюмінію та металів (недорогоцінних та дорогоцінних).  - Внутрішньоротове лагодження конструкцій зі склокераміки (польовошпатної та посиленої лейцитом кераміки та дисилікат літію) та гібридної кераміки у поєднанні з Ceramic Primer II.  - Лікування гіперчутливості.  - Безпосереднє запечатування дентину.  - Зв'язок з тканинами зуба перевершує цей параметр в адгезивах 7 покоління і досягає 40-45 МПа.  Новий адгезив здатний створювати дуже тонкий шар плівки (до 3 мкм), що зменшує ризик дисклорації.  Іншою визначною властивістю G-Premio Bond є його незалежність від рівня сухості порожнини перед нанесенням адгезиву. Як надлишок вологи, так і пересушена поверхня тканин зуба не призводить до виникнення чутливості або порушення крайового прилягання, а хімічний зв'язок зі склоіономерним цементом робить новий універсальний бонд одним із найактуальніших адгезивів для сендвіч-техніки.  Силіконове покриття упаковки дозволить захистити рідину від нагріву пальцями, а також забезпечить більш точне дозування матеріалу – крапля за краплею ( одна пляшка бонда містить 300 крапель).  Властивості та переваги  - Ідеально адаптований для всіх прямих реставрацій (основні показання).  - Сумісний з будь-яким режимом протруювання.  - Додаткові показання: ремонт усіх непрямих реставрацій та лікування гіперчутливості.  - Висока міцність адгезії – до 45 МПа.  - Оптимальна в'язкість та змочуваність.  - Швидка та легка процедура застосування.  Комплектація: 50 унідоз по 0,1 мл |

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ:**

1. В вартість пропозиції УЧАСНИК повинен включати всі витрати (вартість завантаження, доставки, розвантаження, в тому числі прямі витрати, накладні витрати, прибуток, який УЧАСНИК планує одержати при виконанні договору та усі податки, збори).
2. Всі посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, слід вважати такими, що містять вираз «або еквівалент».
3. Еквівалентом виробів медичного призначення - є вироби медичного призначення розміри, комплектація, матеріали, градація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів.
4. При наданні еквіваленту УЧАСНИК повинен надати таблицю відповідності медико-технічним характеристикам з посиланням на сторінку інструкції товару, що пропонується.
5. Товар повинен бути цілим, без пошкоджень заводської упаковки та її змісту, зберігатися при транспортуванні згідно інструкцій, стандартів та вимог виробника.
6. Товар повинен бути упакований ПОСТАЧАЛЬНИКОМ відповідно до вимог нормативних документів таким чином, щоб виключити пошкодження чи знищення товару; товар має бути в упаковці підприємства-виробника, яка не повинна бути деформована або пошкодженою.
7. Маркування на упаковці повинно відповідати вимогам нормативних документів, в тому числі етикетка медичного виробу повинна містити такі елементи, які передбачені Технічними регламентами щодо медичних виробів або іншими документами.
8. Товар повинен відповідати діючим державним стандартам України, Технічним регламентам щодо медичних виробів та чинному законодавству щодо показників якості даного виду товару. У разі коли виробник визначає медичний виріб як засіб індивідуального захисту, такий медичний виріб повинен також відповідати встановленим вимогам щодо охорони праці та техніки безпеки, встановленим у Технічному регламенті засобів індивідуального захисту,
9. Товар, що постачається повинен бути дозволеним до використання в Україні, та відповідати нормам і стандартам, законодавчо встановленим на території України.
10. Товар повинен бути якісним та мати документи, що підтверджують відповідність запропонованого товару вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів або іншими документами, передбаченими чинним законодавством.
11. Товар повинен відвантажуватися ПОСТАЧАЛЬНИКОМ з таким розрахунком, щоб на момент його постачання залишалося не менш ніж 75% (сімдесят п’ять відсотків) від його загального терміну придатності.
12. Товар повинен відвантажуватися ПОСТАЧАЛЬНИКОМ протягом 3-х робочих днів від заявки відповідальної особи ЗАМОВНИКА.
13. ПОСТАЧАЛЬНИК зобов’язується не допускати постачання неякісних, фальсифікованих медичних виробів; медичних виробів, обіг яких заборонено в Україні; медичних виробів, які не відповідають вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, або іншим технічним регламентам, якщо це передбачено законодавством України.
14. Товар поставляється періодично окремими партіями протягом терміну дії договору відповідно до заявок відповідальної особи ЗАМОВНИКА.
15. Товар поставляється на адресу (адреси місць надання послуг) до складських приміщень ЗАМОВНИКА.

**ПЕРЕЛІК ДОКУМЕНТІВ, ЯКІ ВИМАГАЮТЬСЯ ДЛЯ ПІДТВЕРДЖЕННЯ ЯКОСТІ ТОВАРУ:**

1. Копія дозволу або ліцензії на право займатись відповідною діяльністю (якщо це передбачено законодавством України).
2. ПОСТАЧАЛЬНИК надає копію декларації про відповідність та/або сертифіката відповідності медичного виробу Технічному регламенту щодо медичних виробів та/або іншим діючим державним стандартам, технічним регламентам України .
3. Якщо товар не підлягає дії технічних регламентів, тощо, необхідно надати лист - пояснення з посиланням на нормативно-правові акти та обґрунтуванням ненадання декларації про відповідність та/або сертифіката, свідоцтва т.п.
4. При постачанні товару ПОСТАЧАЛЬНИК повинен надати супровідні документи (накладні) з обов'язковим зазначенням найменування, кількості, назви виробника.
5. При постачанні медичних виробів повинна бути надана копія сертифіката якості партії (серії) або інших документів, передбачених чинним законодавством на поставлений товар.
6. Усі копії повинні бути завірені належним чином.

Технічний опис підготував:

Головна медична сестра Прохорець Наталія Іванівна

Тел.:067-792-76-70