**Додаток 3**

**Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі**

**Плівка рентгенівська**

**Код ДК 021:2015 32350000-1 Частини до аудіо- та відеообладнання**

**код НК 024:2023 40979– Медична рентгенівська плівка, екранна; код НК 024:2023 63183– Медична плівка для принтера; код НК 024:2023 40977– Рентгенівська стоматологічна плівка, екранна )**

**Загальні вимоги до предмету закупівлі:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Найменування (або еквівалент) | Од.вим. | Кількість |
| 1 | Медична рентгенівська зеленочутлива плівка в аркушах 30х40 см. №100 арк | упаковка | 40 |
| 2 | Медична рентгенівська зеленочутлива плівка в аркушах 24х30 см. №100 арк | упаковка | 25 |
| 3 | Медична рентгенівська зеленочутлива плівка в аркушах 18x24 см. №100 арк | упаковка | 15 |
| 4 | Суха медична плівка DRYSTAR DT 5.000I В 20х25 см. №100 арк | упаковка | 2 |
| 5 | Стоматологічна плівка тип D 30,5\*40,5 мм № 100 арк | упаковка | 20 |

**Медико-технічні вимоги до плівки медичної рентгенівської зеленочутливої в аркушах**

**30х40 см, 24Х30 см, 18х24, см**

 **(позиції 1, 2, 3)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Медико – технічні вимоги | Відповідність (так/ні) з обов‘язковим посиланням на конкретну сторінку технічного документу\* |
| 1 | Зеленочутлива рентгенівська плівка |  |
| 2 | Листова двостороння ортохроматична  |  |
| 3 | Мінімальна оптична щільність (Dmin, вуаль) не більше - 0,2 |  |
| 4 | Вміст срібла - не менше 1,7 г/м2. |  |
| 5 | Плівка повинна бути в упаковці по 100 аркушів |  |
| 6 | Повинна мати наступні формати, в см: 30х40см, 24х30см, 18х24см |  |
| 7 | Термін придатності плівки не менше 24 місяців |  |

**Медико-технічні вимоги до плівки сухої медичної DRYSTAR DT 5.000I В (позиція 4)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Медико – технічні вимоги | Відповідність (так/ні) з обов‘язковим посиланням на конкретну сторінку технічного документу\* |
| 1 | Основа плівки – блакитна поліестерова основа (підложка) з товщиною 168 мкм |  |
| 2 | Вміст срібла не менше 0,9 г\м2 |  |
| 3 | Максимальна оптична щільність (D маx) не менше – 3,2 |  |
| 4 | Мінімальна оптична щільність (Dmin, вуаль) не більше - 0,24 |  |
| 5 | Плівка завантажується в принтер при звичайному денному освітленні |  |
| 6 | Необхідний розмір: 20х25см |  |
| 7 | Строк збереження для обробленої плівки повинен складати не менше 20 років |  |
| 8 | Термін придатності плівки не менше 24 місяці |  |
| 9 | Сумісність з принтерами медичними термографічними сухого друку AGFA Drystar 5302, 5300  |  |

**Медико-технічні вимоги до стоматологічної плівки тип D 30,5\*40,5 мм**

 **(позиція 5)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Медико – технічні вимоги | Відповідність (так/ні) з обов‘язковим посиланням на конкретну сторінку технічного документу\* |
| 1 | Стоматологічна рентгенівська плівка. |  |
| 2 | Клас чутливості D |  |
| 3 | Щільність (густина вуалі) - не більше 0,1 |  |
| 4 | Вміст срібла - не менше 9,7 г/м2. |  |
| 5 | Плівка повинна бути в упаковці по 100 аркушів |  |
| 6 | Повинна мати наступні формати, в см: 3х4см (30,5\*40,5 мм) |  |
| 7 | Термін придатності плівки не менше 24 місяців |  |

*Примітка:*

1. *У разі, якщо у даних медико-технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз (або еквівалент).*
2. *Якщо учасник пропонує інший товар (аналог або еквівалент), ніж передбачений цією документацією, то у складі тендерної пропозиції повинен надати порівняльну характеристику пропонованого товару у вигляді таблиці.*
3. Товар, запропонований Учасником, повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності у передбаченому законодавством порядку. На підтвердження Учасник повинен надати завірену копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.
4. Надати оригінал гарантійного листа від виробника виробу (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, який засвідчує факт відносин між учасником і виробником, та яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією документацією.
5. Надати копії інструкцій та/або настанов, рекламних проспектів, технічних описів тощо, що підтверджують відповідність наданих пропозицій за медико-технічними характеристиками, з обов‘язковим посиланням на конкретну сторінку документу.