**Додаток №2**

**До тендерної документації**

**Технічна специфікація**

**«ДК 021:2015: 24110000-8 Промислові гази ( Кисень медичний газоподібний в балоні)»**

Товар, який буде закуповуватись Замовником в кількості, повинен відповідати наступним характеристикам:

* Якість товару має відповідати вимогам державних стандартів, а також умовам, встановленим чинним законодавством до товару даного виду;
* Поставка (передача) товару здійснюється транспортом Постачальника.
* Поставка продукції здійснюється партіями з доставкою за адресою Замовника (Місце поставки товару : вул. Філатова, 6, м. Ківерці, Волинська обл., 45201) на умовах DDP у відповідності до ІНКОТЕРМС-2020.
* Запропонований кисень медичний повинен поставлятися партіями у відповідності до умов зберігання згідно заявки Замовника.

Кількість, обсяг поставки та інші медико - технічні вимоги (МТВ) товару:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № | Найменування товару | Одиниця виміру | Кількість |
| 2 | Кисень медичний газоподібний в балоні по 6.5 м.куб. Відповідність вимогам ДСТУ,МКЯ або ТУ | балони | 615 |

**Загальні вимоги:** Товар має бути належним чином зареєстрований в Україні у передбаченому законодавством порядку та відповідати національним та/або міжнародним стандартам та підтверджуватися свідоцтвом про державну реєстрацію лікарського засобу, **або** декларація про відповідність **або** сертифікат/посвідчення якості та відповідності або висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи **або** інші документи, що підтверджують якість та передбачені чинним законодавством).

1.Запропонований кисень медичний повинен поставлятися партіями у відповідності до умов зберігання згідно заявки Замовника.

Кисень медичний повинен бути поставлений у киснепровід лікарні.

2. Якщо **Учасник є виробником** **кисню медичного** то повинен надати завірені копії документів:

- ліцензія на виробництво лікарських засобів кисню медичного ;

- реєстраційне посвідчення на кисень медичний газоподібний і реєстраційне посвідчення на кисень медичний рідкий з якого виробляється газоподібний завірені виробником

- документ , що підтверджує якість від виробника на лікарський засіб – кисень медичний

3.Якщо **Учасник не є виробником кисню медичного**, він повинен надати наступні докумени:

-ліцензія на оптову торгівлю на кисень медичний рідкий та газоподібний;

-ліцензія виробника на виробництво лікарських засобів - кисню медичного;

-реєстраційне посвідчення на кисень медичний газоподібний і реєстраційне посвідчення на кисень медичний рідкий, з якого виробляється газоподібний завірений виробником;

- документ, що підтверджує якість від виробника на лікарський засіб – кисень медичний рідкий і газоподібний.

4. Гарантійний лист від Виробника про постачання необхідної кількості кисню медичного рідкого з якого виробляється газоподібний з газифікаторів холодних кріогенних в кількості достатній для виробництва газоподібного, яка зазначена в оголошенні і на кисень медичний газоподібний в балонах (вказати номер оголошення та номер бюлетеня, де опубліковане оголошення (завірений Виробником) на 2024 рік, де зазначено термін дії та об’єм поставки

5. Кисень медичний постачається через газифікатори, які надаються в орендне або відповідальне зберігання та експлуатацію на період користування і в зв`язку з неперервністю процесу постачання медичного кисню газифікатори мають бути змонтовані згідно з існуючою проектною документацією протягом одного робочого дня з моменту визначення переможця закупівлі (*надати відповідний гарантійний лист*).

6. Запропонований Кисень медичний газоподібний з газифікаторів холодних кріогенних, повинен поставлятися партіями у відповідності до умов зберігання згідно заявки Замовника.

7. Інформаційну довідку на фірмовому бланку (у разі наявності), складену у довільній формі, про те, що технічні, якісні характеристики предмета закупівлі відповідають встановленим/зареєстрованим діючим нормативним акта (державним стандартам, технічним умовам тощо), які передбачають застосування заходів із охорони праці та захисту довкілля.

***Примітка.*** *У випадку 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 - читати «або еквівалент».*