**ПЕРЕЛІК ЗМІН**

**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ:**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  з/п | Код згідно національного класифікатора медичних виробів НК 024:2023 | Найменування | Технічні характеристики | Кіль-кість | Од. виміру |
| 1 | 35870 – Дентальна композитна смола | Матеріал стоматологічний реставраційний композитний ДІАФІЛ, стартовий набір А (А1, А2, А3, А3.5, В2) | Універсальний композитний матеріал, який використовується для реставрацій порожнин І, ІІ, V класів на жувальних зубах, lll, lV, V класів на фронтальних зубах, а також клиновидних дефектів.  Переваги:  Невелика полімеризації усадка (2,92%), що зменшує ризик постпломбувальних болів.  Стійкість до утворення тріщин, висока міцність на розтягування і стиснення, що забезпечує довготривалість реставрації  Консистенція матеріалу дозволяє легко моделювати реставрації  Стійкість кольору і висока якість естетики  висока рентгеноконтрастність  Добре полірується і утримує блиск  Склад:  -Алюмосилікат барію (середній розмір часток <1 мкм)  -Пірогенний кремній (Розмір частинок 0,04 мкм)  -Бісфенол диметакрилат (BisGMA)  - триетиленгліколя диметакрилат (TEGDMA)  - фотоініціатор  - Барвник  -Відсоток неорганічного наповнювача по масі становить 80%  Стартовий набір А  5 шприців по 4 г, всього 20 г (А1 - 1 шт; А2 – 1 шт; А3 – 1 шт; А3,5 – 1 шт; В2 – 1 шт;)  Адгезив (5мл) - 1 флакон  Протравлюючий гель (3 мл) -1 шприц  Аксесуари: 50 насадок-пензликів | 120 | набір |

1. У разі, якщо учасник пропонує еквівалент товару (аналог) – він повинен надати належним чином засвідченні копії документів, видані уповноваженими на це органами, які підтверджують еквівалентність запропонованого товару, зазначеному у цій документації, а також копію з оригіналу, затверджену належним чином, інструкції з використання з обов’язковим виділенням відповідності характеристик виробу іншим кольором.
2. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник повинен надати у складі тендерної пропозиції гарантійний лист виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника/дилера/дистриб'ютора/офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником товару, який є предметом даної процедури закупівлі, у кількості, якості, строком придатності та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, а також назву предмета закупівлі.
3. Медичні матеріали, запропоновані учасником, повинні бути зареєстрованим в Україні у встановленому законодавством порядку (на підтвердження, в складі пропозиції, надати копії декларації або копії документів, що підтверджують можливість застосування медичних матеріалів за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту).