**Додаток 2 Технічні вимоги**

*До тендерної документації на закупівлю*

**МЕДИКО - ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**Запропоновані учасником товари повинні відповідати наступним медико-технічним та якісним вимогам**:

**Конкретна назва предмета закупівлі: *Кисень медичний рідкий в кріоциліндрах (OXYGEN MEDICAL)***

**Код ДК 021:2015 - *24100000-5 Гази***

**Строк поставки:** **до 31 грудня 2022 року**.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування**  | **Одиниці виміру** | **Кількість** |  |
| 1 | Кисень медичний рідкий в кріоциліндрах | кг | 12500 |

**1. Кисень медичний рідкий постачається в кріоциліндрах ємністю181 кг кожний, модель DPL – 175 в контейнері на колесиках і рукавами (шлангами) для заправки.**

Використовуване обладнання, з якого буде здійснюватись постачання кисню медичного повинно мати такі дозвільні документи:

- санітарно-епідеміологічний висновок на кріоциліндри;

- дозвіл на експлуатацію даного обладнання, що буде заправлятися киснем медичним рідким; виданий на ім’я Учасника та висновок експертизи щодо відповідності даного обладнання вимогам нормативно-правових актів з охорони праці та промислової безпеки

- декларація про відповідність кріоциліндрів технічному регламенту безпеки обладнання, що працює під тиском;

- сертифікат перевірки типу щодо відповідності технічному регламенту безпеки обладнання (кріоциліндри), що працює під тиском;

- дозвіл на виконання робіт підвищеної небезпеки, виданий Держгірпромнаглядом України;

- копію декларції відповідності матеріально-технічної бази вимогам з питань охорони праці, а саме: зберігання балонів, контейнерів, цистерн та інших ємностей їз стисненим та інертним газом виданий Держпрацею України на імя Учасника.

- інформацію про реєстрацію ліків — кисню медичного з офіційного сайту МОЗ повинна бути подана у вигляді таблиці й містити такі дані: назва препарату, вид, розмір та комплектність упаковки, номер реєстраційного посвідчення, дата реєстрації, дата закінчення строку реєстрації.

 Якщо Учасник є виробником кисню медичного рідкого, то він повинен надати оригінал гарантійного листа про змогу поставляти необхідну кількість кисню медичного, яка зазначена Замовником в оголошенні про проведення процедури закупівлі (вказати номер та дату оголошення, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу), та копії наступних документів, кожна сторінка яких має бути завірена підписом та печаткою\* Учасника:

* ліцензія на виробництво лікарських засобів кисню медичного рідкого;
* реєстраційне посвідчення на кисень медичний рідкий ;
* свідоцтво про атестацію аналітичної лабораторії;
* сертифікат якості – кисень медичний рідкий
* санітарно-епідеміологічний висновок на кисень медичний рідкий

 Якщо Учасник не є виробником кисню медичного рідкого, то він повинен надати оригінал гарантійного листа про змогу поставляти необхідну кількість кисню медичного, яка зазначена Замовником в оголошенні про проведення процедури закупівлі (вказати номер та дату оголошення, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу) та Оригінали або копії наступних документів, кожна сторінка яких має бути завірена підписом та печаткою\* виробника:

* копію договору з Виробником (завірений Виробником) на 2022 рік, де зазначено  термін дії та  об’єм поставки;
* ліцензія на оптову торгівлю на кисень медичний рідкий ;
* ліцензія виробника на виробництво лікарських засобів кисню медичного рідкого;
* реєстраційне посвідчення виробника на кисень медичний кисень рідкий;
* свідоцтво про атестацію аналітичної лабораторії;
* сертифікат якості – кисень медичний рідкий;
* санітарно-епідеміологічний висновок на кисень медичний рідкий;

**3. Умови поставки:**

Постачання товару повинне здійснюватись впродовж 24 годин з моменту отримання замовником заявки, термінове постачання здійснюється цілодобово впродовж 3 годин з моменту отримання замовником заявки на умовах СРТ, згідно правилам Інкотермс – 2010.

 В екстрених ситуаціях, які можуть виникнути у замовника, Учасник зобов’язується забезпечити безперебійну поставку кисню протягом 2-х годин з моменту заявки на умовах СРТ, згідно правилам Інкотермс-2010.

Надати необхідні документи наявності матеріально технічної бази для забезпечення вимог термінового постачання (складських приміщень (аптечних складів із зазначенням адреси) та транспорту), а також свідоцтво про атестацію аналітичної лабораторії, дозвіл на виконання робіт підвищеної безпеки, та висновок експертизи на підставі якого був виданий цей дозвіл, який підтверджує наявність складських приміщень та/або структурних підрозділів.

Доставка кисню медичного повинна здійснюватись малогабаритним транспортом з транспортною ємністю для перевезення кисню медичного рідкого до 3 т, в зв’язку з обмеженим під’їздом до корпусів лікарні. Для цього просимо надати копії документів, що підтверджують наявність власного або орендованого транспорту або договори з перевізником, копію ліцензії та/або витягу з реєстру ліцензій на перевезення небезпечних вантажів, паспорт на транспортну ємність для перевезення кисню медичного рідкого та заключення експертизи по результатам експертного огляду транспортної ємності для транспортування кисню.

Якщо транспортні засоби знаходяться у власності або у користуванні за договором лізингу, додатково надається копія договору лізингу, засвідчена нотаріально або печатками Лізингодавця та Лізингоотримувача. Якщо право на користування транспортним засобом виникло на підставі договору оренди, учасник надає копію договору оренди, засвідчену печаткою орендодавця .

Договір з перевізником повинен бути посвідчений печаткою перевізника.

Ціна запропонована Учасником, повинна включати в себе всі витрати на доставку, сплату податків та зборів та усіх інших витрат.

 Учасник повинен надати довідку про документальне підтвердження заходів із захисту довкілля.

**Усі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент".**

 **Подання учасником товару, як еквіваленту заявленому замовником у тендерної документації, покладає на учасника зобов’язання надання належних документів уповноважених органів, які підтверджують, що заявлений учасником товар є дійсним і повним еквівалентом за своїми технічними і якісними характеристиками товару, зазначеному замовником у цій тендерній документації.**