|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ***№ п/п*** | ***Найменування товару*** | ***Од.вим.*** | ***Кіл-ть*** |
| 1 | Підгузки для дорослих розмір L | шт. | 1440 |
| 2 | Підгузки для дорослих розмір XL | шт. | 1920 |
| 3 | Пелюшки поглинаючі 60\*90 | шт. | 450 |
| 4 | Урологічні прокладки | шт. | 170 |

**Медико-технічні вимоги**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування товару** | **Медико-технічні вимоги** | **Відповідність (так/ні)** |
| **1** | Підгузки для дорослих розмір L | Повинні бути дихаючі, мати анатомічну форму та використовуватися незалежно від віку та статі, для людей з нетриманням сечі та калу. Об’єм стегон – живота 90 х 155 см +/- 10 см.  Поглинальна здатність не менше 2600 мл. Ретенція не менше 1100 мл, зворотна сорбція не більше 0,5 мл на 1см2.  Абсорбуюча серцевина повинна складатись з трьох шарів, виготовлена з 100% целюлози без хлору.  САП повинен нейтралізувати запах.  Зовнішній шар повинен бути герметичним, м’яким та дихаючим.  Бокові частини повинні бути з матеріалу, що пропускає повітря.  Повинні мати м’які та еластичні манжети для ніг з потрійною резинкою та захисні бар'єри з подвійною резинкою для надійного захисту від протікань  Наявність 4 багаторазових застібок.  Наявність індикатора наповнення.  Всі матеріали повинні бути не алергенні, не токсичні, не містити латекс, не повинні викликати подразнень та висипань на шкірі.  Пакування не більше 60 шт в упаковці |  |
| **2** | Підгузки для дорослих розмір XL | Повинні бути дихаючі, мати анатомічну форму та використовуватися незалежно від віку та статі, для людей з нетриманням сечі та калу. Об’єм стегон – живота 110 х 170 см +/- 10 см.  Поглинальна здатність не менше 2700 мл. Ретенція не менше 1100 мл, зворотна сорбція не більше 0,5 мл на 1см2.  Абсорбуюча серцевина повинна складатись з трьох шарів, виготовлена з 100% целюлози без хлору.  САП повинен нейтралізувати запах.  Зовнішній шар повинен бути герметичним, м’яким та дихаючим.  Бокові частини повинні бути з матеріалу, що пропускає повітря.  Повинні мати м’які та еластичні манжети для ніг з потрійною резинкою та захисні бар'єри з подвійною резинкою для надійного захисту від протікань  Наявність 4 багаторазових застібок.  Наявність індикатора наповнення.  Всі матеріали повинні бути не алергенні, не токсичні, не містити латекс, не повинні викликати подразнень та висипань на шкірі.  Пакування не більше 60 шт в упаковці |  |
| **3** | Пелюшки поглинаючі 60\*90 | Поглинальна здатність: не менше 900 мл.  Розмір 60x90 см. Вміст САП повинен буди не менше 10 відсотків по відношенню ваги сухої пелюшки.  Верхній шар повинен складатись з нетканого матеріалу та абсорбуючого паперу, та мати розподіл на сектора для забезпечення рівномірного розподілу та надійного утримання рідини всередині пелюшки.  Абсорбуючий шар повинен складатись целюлози та САП.  Зовнішня поверхня має бути не ковзкою та вологонепроникною. Всі матеріали повинні бути не алергенні, не токсичні, не містити латекс, хлор, не повинні викликати подразнень та висипань на шкірі.  Пакування не більше 60 шт в упаковці |  |
| **4** | Урологічні прокладки | Повинні бути дихаючі, мати анатомічну форму та використовуватися незалежно від віку, для людей з нетриманням сечі та калу.  Поглинальна здатність не менше 900 мл.  Розмір 380х180 +/- 20 мм.  Абсорбуюча серцевина повинна складатися з подвійного поглинаючого шару з целюлози та абсорбента (САП).  Повинні мати систему нейтралізації запаху.  Внутрішній шар, повинен складатися з м’яких гідрофобних і гідрофільних нетканих матеріалів. Повинен мати тиснення.  Зовнішня поверхня повинна мати клейку стрічку, що забезпечує фіксацію до білизни.  Мають захист для запобігання протікань.  При виробництві повинен використовуватися термоплавкий та нетоксичний клей.  Всі матеріали повинні бути не алергенні, не токсичні, не містити латекс, хлор, не повинні викликати подразнень та висипань на шкірі.  Пакування не більше 60 шт в упаковці |  |

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ**

1. Товар повинен бути належним чином зареєстрованим в Україні та введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку. Для підтвердження цього Учасником обов’язково надається на весь запропонований товар:

а) копія декларації про відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів;

б) копії висновку санітарно-епідеміологічної експертизи, виданого уповноваженим державним органом (установою) в Україні.

або лист-пояснення, якщо на даний товар не передбачено вище зазначені документи з посиланням на нормативні акти

Вказані документи повинні бути чинними на момент розкриття пропозицій та протягом всього терміну виконання договору.

Якщо учасник не є власником зазначених документів (декларації про відповідність Технічному регламенту щодо медичних виробів та висновку санітарно-епідеміологічної експертизи), у складі тендерної пропозиції такий учасник надає лист від власника таких документів, в якому зазначено право використання Учасником наданих документів в цих торгах.

2. Термін придатності товару на момент поставки повинен становити не менше 80% від загального терміну придатності (надати гарантійний лист).

3. Надати оригінал гарантійного листа виробника (уповноваженого виробником представника, дистриб'ютора, повноваження якого поширюються на територію України (з наданням копій документів від виробника, якими підтверджуються їх повноваження)) щодо можливості поставки учасником товару, який є предметом закупівлі своєчасно, в необхідній кількості, належної якості та з термінами придатності, яких вимагає Замовник. В гарантійному листі необхідно зазначити повну назву учасника, повну назву Замовника, найменування предмету закупівлі згідно з оголошенням, номер оголошення про проведення процедури закупівлі.

4. На підтвердження відповідності технічних параметрів запропонованих товарів, медико-технічним вимогам тендерної документації, надати офіційну інформацію що завірена печаткою виробника (надається будь-який документ з наступного переліку: паспорт та/або сертифікат, та/або карта технічних даних, та/або інший документ щодо технічних, якісних, кількісних характеристик товару) в яких міститься ця інформація.

5. Учасник повинен надати заповнену таблицю відповідності товару медико-технічним вимогам з посиланням на сторінки (пункти, розділи тощо) наданої офіційної інформації від виробника (паспорту, сертифікату). Таблиця відповідності повинна містити: вимоги замовника та параметри запропонованого учасником товару.

6. Надати інструкцію щодо застосування запропонованого товару.

Всі документи повинні бути викладені українською мовою.

У випадку, якщо вищезазначені документи не будуть додані до Вашої пропозиції, Замовник не буде її приймати до розгляду незалежно від ціни, яку Ви запропонуєте.

**ПОСТАВКА НЕЯКІСНОГО ТОВАРУ МОЖЕ БУТИ ПРИЧИНОЮ РОЗІРВАННЯ ДОГОВОРУ раніше встановленого строку!**

*Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи Учасника, завірені печаткою*.