**ДОДАТОК №2**

**Технічна специфікація**

**на закупівлю:**

**ДК 021:2015: 33140000- 3 - Медичні матеріали (Набiр СТ2 / MRT Set ELS (S), НК 24:2023: 47258 - Набір для подання розчину для системи ін'єкції контрастної речовини; Лінія пацієнта 150 см з клапаном, НК 24:2023: 44685 - Сполучна трубка для введення рентгенконтрастної речовини; Голка нітинолова, НК 24:2023: 38825 - Універсальна ендоскопічна голка одноразового використання)**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Найменування згідно декларації | Вимоги | Кількість, шт. | Відповідність (так/ні) з посиланням на сторінку документації (вказати назву документу) |
| Набiр СТ2 / MRT Set ELS (S)*Код НК 24-2023: 47258 -* *Набір для подання розчину для системи ін'єкції контрастної речовини* | 1. Набір призначений для ін’єкторів Accutron
2. Повинен витримувати тиск не менше 21 бар/ 305 psi
3. Використання – одноразове
4. До складу набору повинен входити:

ELS 200 мл (шприц-колба швидкого завантаження) - 2 шт.MRS 222 MR- система шлангова – 1 шт.ES 224/150 лінія пацієнта – 1 шт.1. Всі компоненти набору повинні бути упаковані виробником в одну стерильну упаковку
2. Країна виробництва – країни ЄС
 | 60 |  |
| Лінія пацієнта 150 см з клапаном*Код НК 24-2023: 44685 - Сполучна трубка для введення рентгенконтрастної речовини* | 1. Лінія повинна бути призначена для ін’єкторів Accutron для контрастного підсилення під час КТ
2. Лінія повинна витримувати тиск не менше 21 бар/ 305 psi
3. Використання- одноразове
4. Об’єм заповнення не більше 2.7 мл
5. Довжина лінії не менше 150 см
6. Внутрішній діаметр лінії не більше 1.5 мм
7. Виріб повинен бути упакований виробником в одну стерильну упаковку

Країна виробництва – країни ЄС | 500 |  |
| Голка нітинолова, одноразова, стерильна, Ø1,5 мм, 170 мм (упаковка 6 шт.)*Код НК 24-2023: 38825 Універсальна ендоскопічна голка одноразового використання* | 1. Біонічно вдосконалений кінчик голки для кращої стійкості до зламів
2. Повинна мати захисну кришку
3. Робоча довжина 170 мм, діаметр 1,5 мм
4. Стерильна
5. Країна виробництва – країни ЄС
 | 1 |  |

**Загальні вимоги**

1. Гарантійний лист, яким учасник підтверджує можливість поставки предмету закупівлі цих торгів у кількості, якості та в терміни, визначені замовниками торгів;
2. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає гарантійний лист від виробника або уповноваженого представника, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією учасника торгів на дану процедуру закупівлі. Гарантійний лист повинен включати номер оголошення про проведення закупівлі, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, назву та кількість предмету закупівлі згідно оголошення, назву Замовника, інформацію щодо строків здійснення поставок;
3. Надати копію декларації про відповідність технічному регламенту щодо медичних виробів затвердженою постановою КМУ від 02.10.2013р. №753.
4. Надати копію сертифіката оцінювання відповідності технічному регламенту щодо медичних виробів затвердженою постановою КМУ від 02.10.2013р. №753

***У разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз "або еквівалент"***