***Додаток №2 до тендерної документації***

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики***

***предмета закупівлі***

**Назва предмета закупівлі:**

**Код за ДК 021:2015 (CPV):  32350000-1 - Частини до аудіо- та відеообладнання** (Суха медична плівка Agfa DRYSTAR DT 5.000I B 35x43см (НК 024:2019-63183 - Медична плівка для принтера); Плівка рентгенівська медична 14х17 № 100 (НК 024:2019-63183 - Медична плівка для принтера); Плівка рентгенівська медична 10х12 № 100 (НК 024:2019-63183 - Медична плівка для принтера))

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Найменування товару | Медико-технічні вимоги | одиниці виміру | кількість |
| 1. | Суха медична плівка Agfa DRYSTAR DT 5.000I B 35x43см №100 | Загальний опис: плівка для сухого друку, в аркушах, одностороння на поліефірній основі, покрита термочутливим шаром із забезпеченням високого контрасту та високої оптичної щільності діагностичних зображень. Використання: Призначена для медичних принтерів чорно-білого зображення. Основа плівки: DRYSTAR DT 5.000І В - блакитна поліестерова підложка Товщина основи - 168 мкм; Вміст срібла: 0,9 г/м2 Максимальна оптична щільність (D max) - 3,2; Мінімальна оптична щільність (D min, вуаль) - 0,24Упаковка в коробки по 100 аркушівУмови зберігання:Від +4 до +25 °С відносна волога, %: від 30 до 60%Гарантійний термін придатності: 24 місяці з дати виготовленняСтрок збереження обробленої плівки: 20 років у відповідності норм ANSI ІТ 9.11 та ІТ 9.19 Залишковий термін придатності на момент поставки не має перевищувати 80% від початкового (на момент виробництва).Наявність листа з інструкцією по застосуванню українською мовою. | упаковка(коробка) | 1 |
| 2.  | Плівка рентгенівська медична 14х17 № 100 | Призначена для друку медичного зображення, яке зберігається у цифровому форматі, повинна точно відтворювати різні медичні зображення, отримані комп'ютерами. Використовується безпосередньо з принтерами модельного ряду IMAX. Повинна мати низьке значення сірого, хороший контраст, високу роздільну здатність, високу щільність та зручність користування. Повинна зберігатися в холодному, сухому, непиловому середовищі та на відстані від прямих сонячних променів, кислоти та алкалінових газів. При температурі: 10–23 ℃, при відносній вологісті: від 30 до 65%. Розмір 14\*17 дюймів, кількість листів в картриджі 100.Наявність листа з інструкцією по застосуванню українською мовою. | упаковка(коробка) | 10 |
| 3. | Плівка рентгенівська медична 10х12 № 100 | Призначена для друку медичного зображення, яке зберігається у цифровому форматі, повинна точно відтворювати різні медичні зображення, отримані комп'ютерами. Використовується безпосередньо з принтерами модельного ряду IMAX. Повинна мати низьке значення сірого, хороший контраст, високу роздільну здатність, високу щільність та зручність користування. Повинна зберігатися в холодному, сухому, непиловому середовищі та на відстані від прямих сонячних променів, кислоти та алкалінових газів. При температурі: 10–23 ℃, при відносній вологісті: від 30 до 65%. Розмір 10\*12 дюймів, кількість листів в картриджі 100.Наявність листа з інструкцією по застосуванню українською мовою. | упаковка(коробка) | 8 |

***\*\*\* всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент»***

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:**

1.1. Товари медичного призначення повинні бути дозволені до використання в Україні (надати реєстраційні посвідчення МОЗ України та/або декларації про відповідність технічному регламенту);

1.2 Термін придатності на момент поставки повинен бути не менше 80% загального терміну придатності, при умові їх зберігання відповідно до установлених норм та правил зберігання.

1.3. Товар, що поставляється повинен бути цілим, без пошкоджень заводської упаковки та її змісту, зберігатися при транспортуванні згідно інструкцій та стандартів.

1.4. Під час поставки товару, що є предметом закупівлі, Учасник повинен дотримуватися вимог щодо екологічної безпеки та норм із захисту довкілля, згідно чинного законодавства (надати гарантійний лист щодо використання заходів із захисту довкілля)

**Інформація щодо еквівалентності:**

*\*всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент\*».*

У разі надання еквіваленту товару Учасник подає у складі тендерної пропозиції порівняльну таблицю еквівалентності за наступною формою:

**Довідка, яка підтверджує еквівалентність товару**

Таблиця відповідності медико-технічним вимогам

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №з/п | Вимоги наданіЗамовником (показники) | Значення показників запропоновані Учасником | Відповідність (так /ні) з зазначенням запропонованих характеристик та посиланням на відповідні розділи, пункти, та/або сторінку(и) технічного документа виробника (інструкції, експлуатаційної документації або іншого документа) | *Виробник товару\** | *Країна походження товару\*\** |
| 1. |  |  |  |  |  |
| ….. |  |  |  |  |  |

*\* Зазначається учасником найменування виробника.*

*\*\* Країною походження товару вважається країна, у якій товар був повністю вироблений або підданий достатній переробці відповідно до критеріїв, встановлених Митним кодексом України.*

**Примітка:**

*У разі не надання документів, тендерна пропозиція буде відхилена як така, що не відповідає умовам тендерної документації.*

*Невідповідність запропонованого Учасником товару встановленим медико-технічним вимогам розцінюється як невідповідність пропозиції умовам тендерної документації.*

*Подання пропозицій за окремими частинами предмету закупівлі не передбачено.*

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

«\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2023 року

Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи учасника або П.І.Б. та підпис учасника-фізичної особи.

***УВАГА! У разі подання пропозиції, що не відповідають медико-технічним вимогам, вся пропозиція буде відхилена як така, що не відповідає тендерній документації.***