**ДОДАТОК 2**

*до тендерної документації*

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

**Медико- технічні вимоги**

**код ДК 021:2015 - 32350000-1**

**Частини до аудіо- та відео обладнання (Суха медична плівка та стоматологічна плівка)**

# 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. На підтвердження якості товару, надати сертифікати якості та/або сертифікати відповідності та/або паспорти якості.

Надати оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера дистриб’ютора уповноваженого на це виробником (надати підтверджуючі документи), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості зі строками придатності та в терміни, визначені документацією торгів та пропозицією учасника торгів.

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

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

1.5. 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)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Найменування товару | Медико-технічні вимоги | Од. вим. | к-сть |
| 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) - 0,24 Упаковка в коробки по 100 аркушів Умови зберігання: Від +4 до +25 °С  відносна волога, %: від 30 до 60% Гарантійний термін придатності: 24 місяці з дати виготовлення Строк 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). | Упаковка | 6 |
| 2 | Суха медична плівка Agfa DRYSTAR DT 5.000I B 20x25см №100 | Упаковка | 80 |
| 3 | Стоматологічна плівка Skydent  D-Speed 3x4 №150 | Загальний опис: високоякісна внутрішньоротова рентгенівська плівка з двосторонньою емульсією стандартної чутливості (клас Е), що відрізняється високою контрастністю, низькою зернистістю, високою якістю зображення та відмінною роздільною здатністю. Ця плівка призначена виключно для внутрішньоротової рентгенографії. Плівка упакована в коробки по 150 аркушів, має наступні формати в см: 3,5х4,5  Умови зберігання:  • в оригінальній упаковці в сухому та прохолодному місці  • при температурі від +10 до +21 ºC та відносній вологості 40 – 60% поза досяжністю ушкоджуючих газів, випарів та іонізуючого випромінювання. У разі тривалого зберігання плівку слід зберігати в холодильнику, причому перед використанням їй слід дати адаптуватися до кімнатних умов протягом 2-4 годин.  • готові знімки зберігати в паперовому конверті або поліестеровій, поліетиленовій, поліпропіленовій упаковці при температурі до +21 ºC і вологості від 20% до 50%.  Гарантійний термін придатності: 24 місяців з дати виготовлення Залишковий термін придатності на момент поставки не має перевищувати 80% від початкового (на момент виробництва) | Упаковка | 25 |

*Примітка:*

1. *У разі, якщо у даних медико-технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз (або еквівалент).*
2. *Якщо учасник пропонує інший товар (аналог або еквівалент), ніж передбачений цією документацією, то у складі тендерної пропозиції повинен надати порівняльну характеристику пропонованого товару у вигляді таблиці.*

**Запропоновані Учасником препарати повинні відповідати наступним вимогам:**

1. Еквівалентом товарів в розумінні даної документації тендерної пропозиції є продукція розміри, комплектація, матеріали, градація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів. Запропонований товар повинен відповідати всім нижче наведеним вимогам.

***У випадку, якщо Учасник закупівлі запропонує еквівалент товару, він додатково повинен надати у складі пропозиції детальний опис товару, відомості про виробника та документальне підтвердження від виробника*** товару ***повної відповідності технічних характеристик запропонованого товару.***

2. Поставка товару здійснюється за рахунок постачальника за адресою Замовника

3. При формуванні ціни Постачальник повинен керуватися вимогами чинного законодавства.

**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.*