**Додаток 3 до тендерної документації**

«Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі»

**ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ**

**щодо закупівлі товару за кодом ДК 021:2015 : 33190000-8 Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні**

***(33196200-2 Пристрої для людей з обмеженими можливостями)***

**НК 024:2023 -** **31075 : Калоприймач для кишкової стоми відкритого типу, однокомпонентний**

**Для підтвердження відповідності предмета закупівлі вимогам Технічної специфікації учасник повинен надати документи згідно переліку, вказаного нижче, а саме:**

1. Копію Свідоцтва про державну реєстрацію предмета закупівлі.
2. Якість товару повинна відповідати встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства (державним стандартам (технічним умовам) ДСТУ та підтверджуватися сертифікатами відповідності, або сертифікатами якості виробника, або іншими документами, передбаченими чинним законодавством.
3. Для підтвердження відповідності товару технічним, якісним та кількісним характеристикам учаснику в складі своєї пропозиції необхідно надати копії документів, які посвідчують якість товару (скан-копії або завірені належним чином копії сертифікатів та/або паспортів якості та/або посвідчень тощо) та довідку в довільній формі, в якій зазначити детальний опис товару, зокрема, відомості про товаровиробника та країну походження.
4. Таблицю відповідності запропонованого учасником товару вимогам тендерної документації, яка повинна містити: вимоги замовника, параметри запропонованого учасниками товару, а також графу – «відповідність вимогам замовника»;
5. З метою підтвердження своєчасного постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені документацією.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування предмету закупівлі** | **Характеристики** | **одиниця виміру** | **кількість** |
| 1 | Калоприймач стомічний однокомпонентний, відкритий непрозорий, 13-80 мм | Повинен мати мікроперфорований м’який шар, що прилягає до тіла. Кожен калоприймач повинен мати затискач.Пластина: гідроколоїдна з Алое Вера, повинна мати додатковий пластир для додаткової фіксації, направляючі кільця для вирізання отвору.Тип: відкритий, непрозорий.Отвір для вирізання: 13-80 мм | шт | 825 |

 Посилання на конкретні торгівельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника читати як «або еквівалент». В разі, якщо учасник пропонує еквівалент товару – він повинен надати належним чином засвідченні копії документів, які підтверджують еквівалентність запропонованого, зазначеному у цій документації.

1. Запропонований учасником товар повинен відповідати таким вимогам:

• Товар повинен бути зареєстрованим в Україні в установленому порядку;

• Товар повинен бути дозволеним до застосування в Україні;

• Якість повинна відповідати вимогам діючого законодавства України;

• На дату поставки залишковий строк придатності Товару повинен становити

 85-100% від загального строку придатності, встановленого виробником.

• Доставка товару транспортом постачальника завантажувальні та розвантажувальні роботи за рахунок постачальника;

• Транспортування товару має відбуватися з дотриманням температурних режимів та відповідних умов згідно вимог зберігання даних товарів. Товар має супроводжуватися документами, що підтверджують якість, кількість;

• У разі поставки неякісного товару або не відповідного товару, такий товар повертається Учаснику (постачальнику) або підлягає обміну за рахунок Учасника;

• Технічні характеристики предмета закупівлі передбачають необхідність застосування заходів із захисту довкілля.

2. Запропонований Учасником товар повинен бути дозволеним до використання у медичній практиці, що підтверджується документально (сканованим оригіналом або сканованою копією, завіреною підписом та печаткою учасника (у разі використання):

o Свідоцтвом про державну реєстрацію або декларацію про відповідальність;

o Сертифікатом якості, або іншим документом, що підтверджує якість товару;

o Інструкцією з використання або паспортом.