**Додаток №1**

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**За кодом СРV за ДК 021:2015:33140000-3 - Медичні матеріали. Класифікатор медичних виробів НК 024:2019.**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **КОД НК 024:2019** | **Найменування товару** | **Медико-технічні вимоги** | **Кількість** |
|
|  |  |  |  |  |  |
| 9 | 60510 - цемент стоматологічний Цемент «Кетакцем»(«KetacCem») 3M ESPE33 г.(або еквівалент) | Цемент «Кетакцем»(«KetacCem») 3M ESPE33 г.(або еквівалент) | Склоіномерний цемент для фіксації вкладок, метелокераміки, ортодонтичних конструкцій. Висока адгезія, якісне краєве прилягання . Виділення фтора. Ренгеноконтрасність. | 21 | уп |
| 10 | 6710 — Стоматологічний цемент на основі фосфату цинкуЦемент «Адгезорфайн» 80 г.Spofa Dental (або еквівалент) | Цемент «Адгезорфайн» 80 г.Spofa Dental (або еквівалент) | Цинк –фосфатний цемент для фіксації вкладок, коронок і мостоподібних протезів.Дуже дрібна зернистість порошку дозволяє утворювати плівку товщиною до 25 мкм, що забезпечує якісне краєве прилягання та герметичність. | 20 | уп |
| 12 | 47037-Слюновідсмоктувач стоматологічний | Слюновідсмоктувач стоматологічний | Слюновідсмоктувач стоматологічний, який призначений для видалення слини з ротової порожнини, а також води і крові з домішкою різних забруднень після хірургічних маніпуляцій стоматолога. | 15 | уп |

 Товар повинен бути дозволений для застосування та введений в обіг відповідно до законодавства в Україні.

 Запропонований учасником товар за медико-технічними властивостями повинен відповідати вимогам зазначеним в документації.

1) Товар повинен бути зареєстрований в Україні.

2) Термін придатності товару на момент поставки повинен складати не менше 60% від загального терміну придатності.

3) З метою запобігання придбання фальсифікованої та/або контрабандної продукції, учасник повинен надати документ, щро підтверджує наявність парнерських відносин з виробником (представництвом, філією виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України, або представником, дилером, дистриб’ютором, офіційно уповноваженим на це виробником) на весь термін поставки товару та обов’язково містити гарантії виробника щодо якості товару.

Для підтвердження відповідності пропозицій медико-технічним вимогам до предмету закупівлі, учасники повинні надати наступні документи:

1. **Копію реєстраційного посвідчення (свідоцтва про державну реєстрацію)** (у разі якщо товар підлягає реєстрації, якщо товар не підлягає реєстрації, необхідно надати лист пояснення з посиланням на нормативно-правові акти та обґрунтуванням ненадання посвідчення/свідоцтва.), **та/або документи, що підтверджують проведення оцінки відповідності** запропонованого товару вимогам технічного регламенту, затвердженого постановою КМУ №754 від 02.10.2013 (зі змінами), (**копія сертифікату або свідоцтва або декларації відповідності**) **на товар, що закуповується.**

2. **Копію Інструкції для застосування** (копію Інструкції для медичного застосування) (у разі наявності).

У разі, якщо дані Технічні вимоги та специфікація товару містять посилання на конкретну марку, фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що Технічні вимоги та специфікація товару містять вираз «або еквівалент».

Товар повинен постачатися транспортом постачальника та за рахунок постачальника.

Термін поставки - 5 робочих днів з моменту заявки Замовника.

Розвантаження товару по місцю призначення проводиться постачальником.

*Всі документи (копії), що надаються учасником, повинні бути викладені українською мовою. Якщо документи, подані для участі в закупівлі викладені на іншій мові, ніж українська, учасник надає переклад цього документа.*