**ДОДАТОК 2**

**до тендерної документації**

**Медико-технічні вимоги до предмета закупівлі:**

Системи для переливання крові, системи для вливання інфузійних розчинів за кодом ДК 021:2015:33190000-8 «Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні»

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ***№ з/п*** | ***Назва та код відповідно до НК 024:2019:***  | ***Одиниці виміру*** | ***Кількість*** | ***Інформація про медико-технічні характеристики:*** |
| 1. | 43324 – Система для переливання рідин загального призначення | штуки | 15 000 | **1.** Довжина трубки не менше 1500 мм, діаметр не менше 3,5мм;**2.** Виготовлена з високоякісного, компонентного полівінілхлориду (ПВХ);**3.** Повітровід, що підключається до ємності, складається з металевої голки та повітряного фільтру, виготовлені з металу та поліпропілену;**4.** Голка для ін’єкцій 0,8х38мм (21Gх11/2);**5.** Крапельна камера з фільтром, забезпечує візуально контрольоване заповнення;**6.** Тип з’єднання: Luer;**7.** Еластичний перехідник між трубкою та ін’єкційною голкою для додаткового введення лікарських засобів;**8.** Роликовий регулятор швидкості потоку;**9.** Термін придатності не менше 3 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці; **10.** Стерильна, апірогенна, нетоксична, без склеєних з’єднань;**11.** Індивідуальне пакування. |
| 2. | 38569 - Набір для переливання крові | штуки | 2000 | 1. Пристрій одноразового застосування.
2. Призначений для переливання крові та її компонентів, кровозамінників та інших трансфузійних середовищ.
3. Пристрій комплектується ін’єкційною голкою з зовнішнім діаметром 1,2 мм, яка має атравматичне загострення. Під’єднувальний конус голок – «Луєр».
4. Повільне регулювання швидкості від крапельного до струменевого режиму забезпечується роликовим затискувачем.
5. Ін’єкційний вузол пристрою у вигляді латексної трубки забезпечує самозатягування при шестикратному проколюванні у різних місцях голкою діаметром 0,8 мм.
6. З’єднання деталей пристроїв без ін’єкційної голки герметичні при мінімальному внутрішньому надлишковому тиску не менше 40 кПа. З’єднання трубок спеціальних голок із головками голок витримують нагрузку на розтяжіння не менше 50 Н. Інші з’єднання пристрою – не менше 20 Н.
7. Пристрій для впускання повітря має фільтр, який забезпечує фільтрацію повітря проти мікроорганізмів.
8. Розміри пристрою дорівнюють не менше: довжина пристрою – 1500 мм; довжина ін’єкційної голки – 38 мм; довжина голки до ємності – 30 мм.
9. Конструкція краплеутворюючого елементу забезпечує утворення 20 крапель з 1,0+0,1 г дистильованої води температурою 20+2 °С.
10. Фільтруючий вузол забезпечує фільтрацію 1 л. консервованої крові, що зберігалася 10-14 днів. При виготовленні фільтру застосовується поліамідна тканина з розміром комірки (200+ 20) мкм, зіткана з нитки товщиною (100 + 10) мкм.
11. Крапельниця пристрою напівжорстка, забезпечує швидке візуально-контрольоване її заповнення. Місткість крапельниці приблизно 18 см3.
12. Голка для підключення до ємкості є металевою. Пакування – пакет з поліетілену.
13. Пакування вміщує інформацію на двох мовах – українській та російській.
14. Пристрій стерильний, апірогенний, нетоксичний.
15. Гарантійний термін зберігання – 3 роки з дати виготовлення.
 |

Учасник закупівлі повинен надати у складі своєї тендерної пропозиції наступні скановані документи:

1. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та для отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, яких вимагає це оголошення, надати оригінал гарантійного листа виробника або представництва, філії виробника, дилера/бізнес-партнера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, якщо їх відповідні повноваження поширюються на території України, яким підтверджується можливість поставки якісного оригінального товару, який є предметом закупівлі та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені документацією торгів та пропозицією учасника на товар, що є предметом закупівлі. Гарантійний лист повинен включати ідентифікатор закупівлі (номер оголошення) оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі, назву замовника та кількість товару згідно оголошення.

2. Сертифікат якості (копія/оригінал) та/або сертифікат відповідності (копія/оригінал), та/або декларацію про відповідність (копія/оригінал), та/або висновок СЕС на товар, що є предметом закупівлі.

3. Довідка в довільній формі, яка містить інформацію про залишковий термін придатності товару, який повинен становити на день поставки не менше 80% від загального терміну придатності (гарантійний термін).