**Додаток 2**

**до оголошення**

**Технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі**

Документи, що вимагаються Учасник повинен розмістити (завантажити) в електронній системі закупівель (далі – Система) **до кінцевого строку подання пропозицій** у сканованому вигляді у форматі PDF ([PortableDocumentFormat](https://ru.wikipedia.org/wiki/Portable_Document_Format)). Якщо інше не вимагається, учасник має право надавати документи скановані з оригіналів або копій документів.

на закупівлю:

**Маска медична захисна та рукавички оглядові нестерильні нітрилові (ДК 021-2015 (CPV): 33140000-3 Медичні матеріали)**

**Технічна специфікація**

1) Запропоновані учасником товари повинні бути зареєстровані в Україні та/або дозволені для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства. Ця вимога засвідчується: сканованою копією декларації про відповідність згідно Додатку 8 Технічного регламенту щодо медичних виробів затвердженого Постановою КМУ №753 від 2 жовтня 2013р., або сканованою копією реєстраційного посвідчення МОЗ України (з додатками) або сканованою копією свідоцтва про державну реєстрацію МОЗ України (з додатками), що свідчить про наявності товару в Державному реєстрі медичної техніки та виробів медичного призначення.

2) Рукавички повинні мати Висновок санітарно епідеміологічної експертизи та відповідати ДСТУ 7239:2011 «Система стандартів безпеки праці. Засоби індивідуального захисту. Загальні вимоги та класифікація», та медичним критеріям безпеки згідно з МУ №1353-76.

Маски повинні мати Висновок санітарно епідеміологічної експертизи та відповідати ДСТУ EN 14683:2014 «Маски хірургічні. Вимоги та методи випробування»

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Найменування | МТВ | Кілкість |
| Рукавички оглядові нестерильні нітрилові, не  містять латексу, неприпудрені, - р. L, M, S CEROSтм FINGERS | Рукавички оглядові нестерильні нітрилові, не  містять латексу, неприпудрені, - р. L, M, S CEROSтм FINGERS  ДСТУ 7239:2011 Система стандартів безпеки праці. Засоби індивідуального захисту. Загальні вимоги та класифікація  Товар повинен відповідати встановленим медичним критеріям/показникам безпеки та пройти санітарно епідеміологічну експертизу, що документально підтверджується учасником: За вмістом шкідливих речовин, а саме концентраціями у повітрі: формальдегіду (ДР 0,01 мг/м3), акрилонітрилу (ДР 0,03 мг/м3), у воді: акрилонітрилу (ДР 0,02 мг/м3), формальдегіду (ДР 0,1 мг/м3), свинцю (ДР 0,03 мг/м3), цинку (ДР 0,5 мг/м3), міді (ДР 1,0 мг/м3), кадмію ДР 0,001 мг/м3), миш’яку ДР 0,025 мг/м3), ртуті (ДР 0,0015 мг/м3), за одориметричними показниками інтенсивність запаху не більше 1 балу. | 49 050 пар |
| Маска медична захисна | Одноразова тришарова медична маска Класифікатор медичних виробів НК 024:2019: 35177 - Маска хірургічна, одноразового застосування.  Маски мають відповідати:   * ДСТУ EN14683:2014 Маски хірургічні. Вимоги та методи випробовувань. * Вимогам додатку 8 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 №753.   Матеріал: високоякісний синтетичний нетканий (спанбонд)+ мельтблаун Маска виготовлена з 3 шарів:   * 1-й шар — нетканий матеріал (спанбонд) * 2-й шар — мельтблаун * 3-й шар — нетканий матеріал (спанбонд) * Тип фіксатора: резинка (завушна петля). * З фіксатором на переніссі. * Стерильність: не стерильна. * Колір: блакитно-білий. * Гіпоалергенна. Не повинна викликати подразнення під час контакту зі шкірою, має бути забезпечена антибактеріальним фільтром, що перешкоджає проникненню бактерій через дихальні шляхи. Має мати вдосконалену форму з трьома складками. Має мати гнучку пластинку в верхній частині маски, яка забезпечує підбір індивідуальної форми для обличчя.   Не перешкоджає вільному диханню. Має мати спеціальна гофрована смужка по краях маски, що перешкоджає запотіванню, збиранню рідини і перехресному зараженню | 45 900шт. |

Для підтвердження відповідності пропозиції учасника технічним та якісним показникам, встановленим замовником, учасник повинен надати також інформацію та наступні документи, а саме:

* Документи що підтверджують якість товару на кожну окрему одиницю закупівлі, (сертифікат якості та/або паспорт якості, сертифікат (декларацію) відповідності, висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи).
* довідку в довільній формі про джерело походження товару (найменування товаровиробника) та країну походження товару),
* До даних копій документів потрібно лист від виробника чи імпортера (виробника) продукції, про надання дозволу Учаснику використовувати дані документи для подання у закупівлі, у вигляді кольорової скан-копії та повинен містити № закупівлі, назву Учасника та перелік товарних позиції щодо яких Учаснику надається право використання даних документів.

Спроможність учасника поставити товар повинна підтверджуватись оригіналом листа авторизації від виробника або офіційного представника заводу на території України (якщо товар виготовлений за кордоном) про надання повноважень учаснику торгів на продаж (реалізацію) товару у необхідній кількості, якості та у потрібні терміни, виданим із зазначенням замовника торгів та номером оголошення, що оприлюднене на Веб-порталі з питань публічних закупівель (даний документ подається у випадку, якщо учасником не є товаровиробник, а реалізатор продукції що пропонується).