**Додаток 2**

***Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі***

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Товар** | **Кількість** | **Од. виміру** | **Технічні вимоги** |
|
| 1 | Халат медичний хірургічний (стерильний) | 500 | шт | Халат повинен бути медичний хірургічний, довжина повинна бути140 см,  розмір XL,.Повинен бути стерильний - спанбонд щільністю 30 г/м2, рукав - трикотажний манжет, на зав'язках. Повинна бути індивідуальна упаковка. |
| 2 | Рукавички оглядові нітрілові (без пудри) нестерильні містять на внутрішній поверхні зволожуючий крем з гліцерином, Розмір М | 50 | пар | Нестерильні, неопудрені оглядові та захисні рукавички для одноразового використання. Матеріал: нітріл. AQL 1,5; AQL 2,5; AQL 4,0. Довжина ≥ 240 мм, ширина-95±5 мм, товщина:долоня≥0,05мм;палець≥ 0,07мм; манжет≥0,05мм. Вага 3,5±0,3 Міцність на розрив, МРа-14. Міцність на розрив, при тесті на старіння матеріалу 500.. Повинні мати на внутрішній поверхні зволожуючий крем з гліцерином. Повинні мати валик на манжеті. |
| 3 | Рукавички латекс (стерильні хірург. з пудрою )Розмір 8. | 500 | пар | Повинні бути матеріал: латекс, стерильні з пудрою. Повинен бути розмір 8. Повинен мати сертифікат якості. Повинні бути опудровані. Стерилізація повинна відповідати вимогам основним. |
| 4 | Рукавички латекс (стерильні хірург. з пудрою) Розмір 7,5 | 500 | пар | Повинні бути матеріал: латекс, стерильні з пудрою. Повинен бути розмір 7,5. Повинен мати сертифікат якості. Повинні бути опудровані. Стерилізація повинна відповідати вимогам основним. |
| 5 | Шприц ін'єкційний 3-х компонентний інсуліновий одноразовий стерильний 1 мл U-100 з голкою, 30 G (0.3\*13 мм) | 500 | шт | Повинен бути для проведення внутрішньошкірних та підшкірних ін’єкцій. . Повинен мати інтегровану голку з ковпачком.Повинен бути трьохкомпонентним. Повинен бути об'ємом 1,0 мл.Повинен мати прозорий циліндр. Повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу.Повинен мати поршень з плунжером. Повинен мати стопорне кільце. Повинен мати атравматичну голку. Повинен бути циліндр виготовлений з гомополімера поліпропілена.Повинен мати металеву голку. Повинен мати розмір голки 0,3х13мм. Повинен бути стерильним, нетоксичним та апірогенним.  Повинен бути для одноразового використання.Повинен мати індивідуальне пакування . |
| 6 | Шприц ін'єкційний трьохкомпонентний одноразового використання місткістю 2 мл з голкою 23G( 0,6x30) | 5000 | шт | Повинен бути для проведення внутрішньом`язових ін’єкцій. Повинен мати з`ємну голку з ковпачком.  Повинен бути трьохкомпонентним. Повинен бути об'ємом 2,0 мл. Повинен мати прозорий циліндр. Повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу. Повинен мати поршень з плунжером. Повинен мати стопорне кільце. Повинен мати атравматичну голку з трьохгранною заточкою.  Повинен мати конус з типом з'єднання Luer slip (луер сліп). Повинен бути циліндр виготовлений з гомополімера поліпропілена. Повинен мати металеву голку. Повинен мати розмір голки 0,6х30мм.  Повинен бути стерильним, нетоксичним та апірогенним.  Повинен бути для одноразового використання.  Повинен мати індивідуальне пакування. |
| 7 | Шприц ін'єкційний трьохкомпонентний одноразового використання місткістю 5 мл з голкою 22G( 0,7x40 | 4860 | шт | Повинен бути для проведення внутрішньовенних та/або внутрішньом`язових ін’єкцій. Повинен мати з`ємну голку з ковпачком.  Повинен бути трьохкомпонентним. Повинен бути об'ємом 5,0 мл. Повинен мати прозорий циліндр. Повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу.  Повинен мати поршень з плунжером.  Повинен мати стопорне кільце. Повинен мати атравматичну голку з трьохгранною заточкою.  Повинен мати конус з типом з'єднання Luer slip (луер сліп). Повинен бути циліндр виготовлений з гомополімера поліпропілена. Повинен мати металеву голку. Повинен мати розмір голки 0,7х40мм. Повинен бути стерильним, нетоксичним та апірогенним. Повинен бути для одноразового використання. Повинен мати індивідуальне пакування |
| 8 | Шприц ін'єкційний 3-х компонентний одноразовий стерильний 10 мл з голкою, 21 G (0.8\*40 мм) | 4320 | шт | Повинен бути для проведення внутрішньовенних та/або внутрішньом`язових ін’єкцій. Повинен мати з`ємну голку з ковпачком.  Повинен бути трьохкомпонентним. Повинен бути об'ємом 10,0 мл. Повинен мати прозорий циліндр. Повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу.  Повинен мати поршень з плунжером. Повинен мати стопорне кільце. Повинен мати атравматичну голку з трьохгранною заточкою.  Повинен мати конус з типом з'єднання Luer slip (луер сліп). Повинен бути циліндр виготовлений з гомополімера поліпропілена. Повинен мати металеву голку. Повинен мати розмір голки 0,8х40мм.  Повинен бути стерильним, нетоксичним та апірогенним. Повинен бути для одноразового використання. Повинен мати індивідуальне пакування. |
| 9 | Шприц ін'єкційний 3-х компонентний одноразовий стерильний 20 мл з голкою, 21 G (0.8\*40 мм) | 5700 | шт | Повинен бути для проведення внутрішньовенних та/або внутрішньом`язових ін’єкцій. Повинен мати з`ємну голку з ковпачком.  Повинен бути трьохкомпонентним. Повинен бути об'ємом 20,0 мл. Повинен мати прозорий циліндр. Повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу.  Повинен мати поршень з плунжером. Повинен мати стопорне кільце. Повинен мати атравматичну голку з трьохгранною заточкою.  Повинен мати конус з типом з'єднання Luer slip (луер сліп). Повинен бути циліндр виготовлений з гомополімера поліпропілена. Повинен мати металеву голку. Повинен мати розмір голки 0,8х40мм.  Повинен бути стерильним, нетоксичним та апірогенним. Повинен бути для одноразового використання.  Повинен мати індивідуальне пакування |
| 12 | Пристрій для переливання інфузійних розчинів одноразового використання | 5000 | шт | Повинні використовуватись для внутрішньовенного вливання інфузійних розчинів.  Повинні мати довжину трубки – не менше 1600 мм.  Повинні мати тип з’єднання Luer slip (луер сліп)  Повинні мати роликовий регулятор швидкості потоку.  Повинні мати металеву голку, розміром не менше 0,8 х40мм.  Повинні мати повітровід, що складається з металевої голки та повітряного клапана виготовлено з металу та поліпропілену  Повинні мати трубку системи виготовлену з полівінілхлориду.  Повинні мати гумовий перехідник між трубкою та ін’єкційною голкою.  Повинні бути стерильними, апірогеними та нетоксичним в індивідуальному пакуванні  Повинні бути для одноразового використання. |
| 10 | Бинт гіпсовий 20см х 2,7м | 600 | шт | Повинен мати розмір 20см х270см. Повинен бути нанесеним на марлеву основу однорідним шаром. Повинен мати марлеву основу. Повинен мати індивідуальне пакування. |
| 11 | Бинт марлевий медичний нестерильний 7м х 14 см | 2000 | шт | Повиненна бути з 100% бавовняної або бавовнянопаперової пряжі;Повиненна мати розмір 7 м х 14 см; Повиненна бути нестерильною, для одноразового використання. |
| 12 | Бинт марлевий медичний нестерильний 5м х 10см | 2000 | шт | Повиненна бути з 100% бавовняної або бавовнянопаперової пряжі;Повиненна мати розмір 5 м х 10 см; Повиненна бути нестерильною, для одноразового використання. |
| 13 | Відріз марлевий медичний нестерильний 500смх90см , рулон, тип 17 | 100 | шт | Повинен бути марлевий медичний;Повинен бути нестерильний, для одноразового використання.Мати розмір 500см\*90см. Повинен бути в рулоні. |

З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та з термінами придатності, яких вимагає Замовник, Учасник надає **оригінал гарантійного листа виробника** або представника, або дилера, або дистриб'ютора, повноваження яких поширюються на територію України, (надати копію документа підтверджуючого повноваження представника, або дилера, або дистриб'ютора), **яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником із зазначенням: назви учасника, назви Замовника, назви предмету закупівлі згідно оголошення, № оголошення про проведення процедури закупівлі, назви товару та кількості**

Гарантійний лист щодо надання разом з товаром, що буде постачатися сертифікатів якості або паспортів, або декларацій відповідності медичного виробу.

Строк строк дії договору до 31.12.2022 року, а в частині розрахунків — до повного виконання його умов сторонами. Дія договору припиняється достроково у день та час припинення чи скасування в Україні правового режиму воєнного стану, введеного Указом Президента України від 24.02.2022 № 64/2022 «Про введення воєнного стану в Україні» (зі змінами), затвердженим Законом України від 24.02.2022 № 2102-IX», шляхом підписання додаткової угоди.