**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.