**Додаток 2**

*до тендерної документації*

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ**

**Плівка рентгенівська медична**

**Код ДК 021:2015-32350000-1 - Частини до аудіо- та відеообладнання**

**Код НК 024:2019 - 40979-Медична рентгенівська плівка, екран.**

**Загальні вимоги**

1.1. Товари медичного призначення повинні бути дозволені до використання в Україні (надати реєстраційні посвідчення МОЗ України та/або декларації про відповідність технічному регламенту);

1.2. На підтвердження якості товару, надати сертифікати якості та/або паспорти якості.

Надати оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера дистриб’ютора уповноваженого на це виробником (надати підтверджуючі документи), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості зі строками придатності та в терміни, визначені документацією торгів та пропозицією учасника торгів.

1.3 Термін придатності на момент поставки повинен бути не менше 80% загального терміну придатності, при умові їх зберігання відповідно до установлених норм та правил зберігання.

1.4. Товар, що поставляється повинен бути цілим, без пошкоджень заводської упаковки та її змісту, зберігатися при транспортуванні згідно інструкцій та стандартів.

1.5. Під час поставки товару, що є предметом закупівлі, Учасник повинен дотримуватися вимог щодо екологічної безпеки та норм із захисту довкілля, згідно чинного законодавства (надати гарантійний лист щодо використання заходів із захисту довкілля)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Найменування товару | Медико-технічні вимоги | одиниці виміру | кількість |
| 1 | Плівка рентгенівська медична Agfa CP-BU M синьочутлива 35x35 cм №100 (або еквівалент) | Загальний опис: синьочутлива рентгенівська плівка для загальної радіографії високої контрастності. Плівка призначена для використання в поєднанні з підсилюючим и рідкоземельними та вольфрамовими екранами синього світіння. Сенситометрія плівки згідно DIN 6867- 1  Чутливість: ручна обробка – 1000 р¯ ¹  машина обробка – 1500 р¯ ¹  Середній градієнт: ручна обробка – 2,2  машинна обробка – 3,0  Щільність вуалі, не більш - 0,23  Вміст срібла, г/м² - 2,2  Упаковка в коробки по 100 аркушів.  Умови зберігання: +10…25 °С , відносна волога, %: від 30 до 60% (±10), Фонове випромінювання: не більше 90 nGy/h.  Гарантійний термін придатності: 30 місяців з дати виготовлення | Уп | 50 |
| 2 | Плівка рентгенівська медична Agfa CP-BU M синьочутлива 30x40 cм №100 (або еквівалент) | Уп | 50 |
| 3 | Плівка рентгенівська медична Agfa CP-BU M синьочутлива 24x30 cм №100 (або еквівалент) | Уп | 50 |
| 4 | Плівка рентгенівська медична Agfa CP-BU M синьочутлива 18x24 cм №100 (або еквівалент) | Уп | 40 |
| 5 | Плівка рентгенівська медична Agfa CP-BU M синьочутлива 13x18 cм №100 (або еквівалент) | Уп | 30 |
| 6 | Суха медична плівка Agfa DRYSTAR DT 5.000I B 35x43см №100 (або еквівалент) | Загальний опис: плівка для сухого друку, в аркушах, одностороння на поліефірній основі, покрита термочутливим шаром із забезпеченням високого контрасту та високої оптичної щільності діагностичних зображень. Використання: Призначена для медичних принтерів чорно-білого зображення.  Основа плівки: DRYSTAR DT 5.000І В - блакитна поліестерова підложка  Товщина основи - 168 мкм;  Вміст срібла: 0,9 г/м2 Максимальна оптична щільність (D max) - 3,2;  Мінімальна оптична щільність (D min, вуаль) - 0,24 Упаковка в коробки по 100 аркушів Умови зберігання: Від +4 до +25 °С  відносна волога, %: від 30 до 60% Гарантійний термін придатності: 24 місяці з дати виготовлення Строк збереження обробленої плівки: 20 років у відповідності норм ANSI ІТ 9.11 та ІТ 9.19 | Уп | 3 |

*Примітка:*

1. *У разі, якщо у даних медико-технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз (або еквівалент).*
2. *Якщо учасник пропонує інший товар (аналог або еквівалент), ніж передбачений цією документацією, то у складі тендерної пропозиції повинен надати порівняльну характеристику пропонованого товару у вигляді таблиці.*

**Запропоновані Учасником препарати повинні відповідати наступним вимогам:**

1. Еквівалентом товарів в розумінні даної документації тендерної пропозиції є продукція розміри, комплектація, матеріали, градація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів. Запропонований товар повинен відповідати всім нижче наведеним вимогам.

***У випадку, якщо Учасник закупівлі запропонує еквівалент товару, він додатково повинен надати у складі пропозиції детальний опис товару, відомості про виробника та документальне підтвердження від виробника*** товару ***повної відповідності технічних характеристик запропонованого товару.***

2. Поставка товару здійснюється за рахунок постачальника за адресою Замовника

3. При формуванні ціни Постачальник повинен керуватися вимогами чинного законодавства.

**Примітка:**

*У разі не надання документів, тендерна пропозиція буде відхилена як така, що не відповідає умовам тендерної документації.*

*Невідповідність запропонованого Учасником товару встановленим медико - технічним вимогам розцінюється як невідповідність пропозиції умовам тендерної документації.*

*Подання пропозицій за окремими частинами предмету закупівлі не передбачено.*

*Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи Учасника, завірені печаткою.*