|  |
| --- |
| **ПЕРЕЛІК ЗМІН****до тендерної документації за процедурою: ВІДКРИТІ ТОРГИ на закупівлю:****код** ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали **(Лот 1 -** Медичні матеріали (Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний),** бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний), в**ата 100 г нестерильна (код ДК 021:2015: 33141115-9 — Медична вата; код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна), марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**),** ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові), система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня), пластир медичний в котушці на нетканій основі (код ДК 021:2015: 33141112-8 — Пластирі; код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний), канюля інфузійна Венопорт плюс 22 G 0.9х25 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні), рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні)); Лот 2 - Медичні матеріали (Скарифікатор одноразовий стерильний (код ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали; **код НК 024:2019:** 61579 - скарифікатор)))(UA-2023-03-20-011765-a) |
| **В редакції від 20.03. 2023 р.** | **В редакції від 29.03. 2023 р.** |
| 1 | **ТЕНДЕРНА ДОКУМЕНТАЦІЯ**за процедурою:**ВІДКРИТІ ТОРГИ**на закупівлю:**код** ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали **(Лот 1 -** Медичні матеріали (Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний),** бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний), в**ата 100 г нестерильна (код ДК 021:2015: 33141115-9 — Медична вата; код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна), марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**),** ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові), система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня), пластир медичний в котушці на нетканій основі (код ДК 021:2015: 33141112-8 — Пластирі; код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний), канюля інфузійна Венопорт плюс 22 G 0.9х25 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні), рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні)); Лот 2 - Медичні матеріали (Скарифікатор одноразовий стерильний (код ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали; **код НК 024:2019:** 61579 - скарифікатор))) | 1 | **ТЕНДЕРНА ДОКУМЕНТАЦІЯ (із змінами)**за процедурою:**ВІДКРИТІ ТОРГИ**на закупівлю:**код** ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали **(Лот 1 -** Медичні матеріали (Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний),** бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний), в**ата 100 г нестерильна (код ДК 021:2015: 33141115-9 — Медична вата; код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна), марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**),** ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові), система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня), пластир медичний в котушці на нетканій основі (код ДК 021:2015: 33141112-8 — Пластирі; код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний), канюля інфузійна Венопорт плюс 22 G 0.9х25 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні), рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні)); Лот 2 - Медичні матеріали (Скарифікатор одноразовий стерильний (код ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали; **код НК 024:2019:** 61579 - скарифікатор))) |
| 2 | **ЗМІСТ** **Розділ І. Загальні положення** 1. Терміни, які вживаються в тендерній документації
2. Інформація про замовника торгів

2.1. Повне найменування2.2. Місцезнаходження2.3. Посадова особа замовника, уповноважена здійснювати зв'язок з учасниками1. Процедура закупівлі
2. Інформація про предмет закупівлі

4.1. Назва предмета закупівлі 4.2. Опис окремої частини (частин) предмета закупівлі (лота), щодо якої можуть бути подані тендерні пропозиції4.3. Місце, кількість, обсяг поставки товарів (надання послуг, виконання робіт)4.4. Строк поставки товарів (надання послуг, виконання робіт)1. Недискримінація учасників
2. Інформація про валюту, у якій повинно бути розраховано та зазначено ціну тендерної пропозиції
3. Інформація  про  мову (мови),  якою  (якими) повинно  бути  складено тендерні пропозиції

**Розділ ІІ. Порядок унесення змін та надання роз’яснень до тендерної документації**1. Процедура надання роз’яснень щодо тендерної документації
2. Унесення змін до тендерної документації

**Розділ ІІІ. Інструкція з підготовки тендерної пропозиції**1. Зміст і спосіб подання тендерної пропозиції
2. Забезпечення тендерної пропозиції
3. Умови повернення чи неповернення забезпечення тендерної пропозиції
4. Строк, протягом якого тендерні пропозиції є дійсними
5. Кваліфікаційні критерії до учасників та вимоги, установлені статтею 17 Закону
6. Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі
7. Інформація про субпідрядника (у випадку закупівлі робіт)
8. Унесення змін або відкликання тендерної пропозиції учасником
9. Інформацію про прийняття чи неприйняття до розгляду тендерної пропозиції, ціна якої є вищою, ніж очікувана вартість предмета закупівлі, визначена замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів

**Розділ VІ. Подання та розкриття тендерної пропозиції**1. Кінцевий строк подання тендерної пропозиції
2. Дата та час розкриття тендерної пропозиції

**Розділ V. Оцінка тендерної пропозиції**1. Перелік критеріїв та методика оцінки тендерної пропозиції із зазначенням питомої ваги критерію
2. Інша інформація
3. Відхилення тендерних пропозицій

**Розділ VІ. Результати торгів та укладання договору про закупівлю**1. Відміна замовником торгів чи визнання їх такими, що не відбулися
2. Строк укладання договору
3. Проєкт договору про закупівлю
4. Істотні умови, що обов’язково включаються до договору про закупівлю
5. Дії замовника при відмові переможця торгів підписати договір про закупівлю
6. Забезпечення виконання договору про закупівлю

Невід’ємною частиною цієї тендерної документації є:**Додаток 1** Форма тендерної пропозиції по Лоту №\_\_\_ **Додаток 2** Проєкт договору про закупівлю **Додаток 3** Технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі/медико–технічні вимоги на закупівлю **код** ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали **(Лот 1 -** Медичні матеріали (Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний),** бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний), в**ата 100 г нестерильна (код ДК 021:2015: 33141115-9 — Медична вата; код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна), марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**),** ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові), система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня), пластир медичний в котушці на нетканій основі (код ДК 021:2015: 33141112-8 — Пластирі; код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний), канюля інфузійна Венопорт плюс 22 G 0.9х25 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні), рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні)); Лот 2 - Медичні матеріали (Скарифікатор одноразовий стерильний (код ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали; **код НК 024:2019:** 61579 - скарифікатор)))**Додаток 4** Відомості про учасника**Додаток 5** Лист-згода на обробку персональних даних **Додаток 6** Лист-підтвердження згоди з істотними умовами договору про закупівлю | 2 | **ЗМІСТ (із змінами)** **Розділ І. Загальні положення** 1.Терміни, які вживаються в тендерній документації 2.Інформація про замовника торгів2.1. Повне найменування2.2. Місцезнаходження2.3. Посадова особа замовника, уповноважена здійснювати зв'язок з учасниками3. Процедура закупівлі 4. Інформація про предмет закупівлі4.1. Назва предмета закупівлі 4.2. Опис окремої частини (частин) предмета закупівлі (лота), щодо якої можуть бути подані тендерні пропозиції4.3. Місце, кількість, обсяг поставки товарів (надання послуг, виконання робіт)4.4. Строк поставки товарів (надання послуг, виконання робіт)5. Недискримінація учасників6. Інформація про валюту, у якій повинно бути розраховано та зазначено ціну тендерної пропозиції7. Інформація  про  мову (мови),  якою  (якими) повинно  бути  складено тендерні пропозиції**Розділ ІІ. Порядок унесення змін та надання роз’яснень до тендерної документації**1. Процедура надання роз’яснень щодо тендерної документації2. Унесення змін до тендерної документації**Розділ ІІІ. Інструкція з підготовки тендерної пропозиції (із змінами)**1.Зміст і спосіб подання тендерної пропозиції (із змінами)2. Забезпечення тендерної пропозиції3. Умови повернення чи неповернення забезпечення тендерної пропозиції4. Строк, протягом якого тендерні пропозиції є дійсними5. Кваліфікаційні критерії до учасників та вимоги, установлені статтею 17 Закону (із змінами)6.Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі (із змінами)7.Інформація про субпідрядника (у випадку закупівлі робіт)8.Унесення змін або відкликання тендерної пропозиції учасником9. Інформацію про прийняття чи неприйняття до розгляду тендерної пропозиції, ціна якої є вищою, ніж очікувана вартість предмета закупівлі, визначена замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів**Розділ VІ. Подання та розкриття тендерної пропозиції**1.Кінцевий строк подання тендерної пропозиції2. Дата та час розкриття тендерної пропозиції**Розділ V. Оцінка тендерної пропозиції (із змінами)**1. Перелік критеріїв та методика оцінки тендерної пропозиції із зазначенням питомої ваги критерію2. Інша інформація (із змінами)3. Відхилення тендерних пропозицій**Розділ VІ. Результати торгів та укладання договору про закупівлю**1. Відміна замовником торгів чи визнання їх такими, що не відбулися2. Строк укладання договору3. Проєкт договору про закупівлю4. Істотні умови, що обов’язково включаються до договору про закупівлю5. Дії замовника при відмові переможця торгів підписати договір про закупівлю6. Забезпечення виконання договору про закупівлюНевід’ємною частиною цієї тендерної документації є:**Додаток 1** Форма тендерної пропозиції по Лоту №\_\_\_ **Додаток 2** Проєкт договору про закупівлю **Додаток 3** Технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі/медико–технічні вимоги на закупівлю **код** ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали **(Лот 1 -** Медичні матеріали (Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний),** бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний), в**ата 100 г нестерильна (код ДК 021:2015: 33141115-9 — Медична вата; код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна), марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**),** ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові), система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня), пластир медичний в котушці на нетканій основі (код ДК 021:2015: 33141112-8 — Пластирі; код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний), канюля інфузійна Венопорт плюс 22 G 0.9х25 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні), рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні)); Лот 2 - Медичні матеріали (Скарифікатор одноразовий стерильний (код ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали; **код НК 024:2019:** 61579 - скарифікатор)))**Додаток 3** (із змінами) Технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі/медико–технічні вимоги на закупівлю **код** ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали **(Лот 1 -** Медичні матеріали (Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний),** бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний), в**ата 100 г нестерильна (код ДК 021:2015: 33141115-9 — Медична вата; код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна), марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**),** ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові), система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня), пластир медичний в котушці на нетканій основі (код ДК 021:2015: 33141112-8 — Пластирі; код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний), канюля інфузійна Венопорт плюс 22 G 0.9х25 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні), рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні)); Лот 2 - Медичні матеріали (Скарифікатор одноразовий стерильний (код ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали; **код НК 024:2019:** 61579 - скарифікатор)))**Додаток 4** Відомості про учасника**Додаток 5** Лист-згода на обробку персональних даних **Додаток 6** Лист-підтвердження згоди з істотними умовами договору про закупівлю |
| 3 | **Розділ ІІІ Інструкція з підготовки тендерної пропозиції** | 3 | **Розділ ІІІ Інструкція з підготовки тендерної пропозиції (із змінами)** |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **1.**  | **Зміст і спосіб подання тендерної пропозиції**  | Тендерна пропозиція подається в електронному вигляді через електронну систему закупівель шляхом заповнення електронних форм з окремими полями, у яких зазначається інформація про ціну, інші критерії оцінки (у разі їх установлення замовником), та завантаження необхідних документів, що вимагаються згідно з умовами цієї тендерної документації.Тендерна пропозиція повинна складатися з:1. Документів, що підтверджують повноваження посадової особи або представника учасника процедури закупівлі щодо підпису документів тендерної пропозиції: - у разі, якщо учасником є юридична особа, то учасник надає документ, який підтверджує її повноваження (наказ про призначення керівника підприємства на посаду або протокол чи рішення власників чи акціонерів про призначення керівника або виписку з протоколу засновників про призначення директора, президента, голови правління і т.п. або довіреність керівника учасника, яка засвідчує повноваження уповноваженої особи на підпис тендерної пропозиції або інше);- у разі, якщо учасником є фізична особа або фізична особа-підприємець – копіями сторінок (1, 2, 3 та сторінка, яка містить інформацію про прописку) паспорту громадянина або двосторонню копію паспорта громадянина України у випадку, якщо такий паспорт оформлено у формі картки, що містить безконтактний електронний носій з наданням витягу з Єдиного державного демографічного реєстру щодо реєстрації місця проживання (у разі, якщо підписувати тендерну пропозицію буде уповноважена учасником особа необхідно додатково надати нотаріально посвідчену довіреність, яка засвідчує повноваження уповноваженої особи на підпис тендерної пропозиції). 2. Статуту або іншого установчого документу в останній редакції. У випадку, якщо Учасник діє на підставі модельного статуту, необхідно надати рішення про створення Учасника (для юридичних осіб). У разі, якщо державна реєстрація установчого документу чи змін до нього, була здійснена після 13.12. 2015 року додатково необхідно надати копію «Опису документів, що надаються юридичною особою державному реєстратору для проведення реєстраційної дії» з відповідним кодифікатором реєстраційної дії в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань.3. Документів, вказаних в п. 5 розділу ІІІ тендерної документації.4. Тендерної пропозиції, оформленої згідно з Додатком 1, завіреної підписом уповноваженої особи Учасника. Тендерна пропозиція подається окремо по кожному лоту.5. Документально підтвердженої згоди з умовами договору про закупівлю, викладеними у Додатку 2 до цієї тендерної документації.6. Інформації та документів про відповідність запропонованого товару медико-технічним вимогам, встановленим у пункті 6 Розділу ІІІ та Додатку 3 до цієї тендерної документації.7. Інші документи, що вимагаються по змісту тендерної документації.Кожен учасник має право подати тільки одну тендерну пропозицію (у тому числі до визначеної в тендерній документації частини предмета закупівлі (лота).**Документи, що входять до складу тендерної пропозиції (завантажуються при поданні) повинні бути скановані і розташовані послідовно один-за-одним, таким чином щоб зміст окремого документу не розривався.**Всі **документи**, що входять до складу тендерної пропозиції, за можливості, **надаються в одному файлі, у форматі PDF (Portable Document Format).** Скановані документи повинні бути розбірливими та читабельними.Скан-копії документів, які долучаються Учасником до тендерної пропозиції, повинні мати високий рівень чіткості, що забезпечить можливість коректно прочитати документ та всі реквізити документа, при цьому повинно бути відтворено 100% інформації, що містить паперовий носій цього документу, з якого було виготовлено відповідну кольорову скановану копію. Забороняється обмежувати перегляд файлів шляхом встановлення на них паролів або у будь-який інший спосіб.Тендерна пропозиція повинна бути розміщена на електронному майданчику до закінчення строку подання тендерних пропозицій. У разі відсутності всіх документів на майданчику Замовник відхиляє тендерну пропозицію учасника.Тендерна пропозиція подається учасником закупівлі з урахуванням вимог Закону України "Про електронні документи та електронний документообіг", а також Закону України "Про електронні довірчі послуги", тобто повинна містити накладений електронний підпис уповноваженої особи учасника, повноваження якої підтверджуються згідно з цим розділом. Файл накладеного електронного підпису повинен бути придатний для перевірки на сайті Центрального засвідчувального органу за посиланням – <http://czo.gov.ua/verify>.Якщо документи (матеріали та інформація), що вимагаються положеннями пункту 1 розділу ІІІ тендерної документації, надані у формі електронного документа через електронну систему закупівель із накладанням кваліфікованого електронного підпису (тобто кожний окремий документ (довідка, лист тощо), що вимагається положеннями тендерної документації, повинен бути створений з урахуванням вимог законів України "Про електронні документи та електронний документообіг" та "Про електронні довірчі послуги", та містити накладаний електронний підпис уповноваженої особи учасника процедури закупівлі), то замовник не вимагає від учасників засвідчувати документи (матеріали та інформацію), що подаються у складі тендерної пропозиції, печаткою та підписом уповноваженої особи.Відповідно до пункту 19 частини 2 статті 22 Закону замовник не відхиляє пропозицію торгів через допущення учасниками формальних (несуттєвих) помилок. Формальними (несуттєвими) вважаються помилки, що пов’язані з оформленням тендерної пропозиції та не впливають на зміст тендерної пропозиції, а саме - технічні помилки та описки, що не впливають на зміст пропозиції і такі, що не нівелюють технічний потенціал та конкурентоздатність учасника.До формальних (несуттєвих) помилок належать:- орфографічні помилки та механічні описки в словах та словосполученнях, що зазначені в документах, які підготовлені безпосередньо учасником та надані у складі пропозиції.- технічні помилки та описки.Наприклад: зазначення в довідці русизмів, сленгових слів або технічних помилок;- зазначення неправильної назви документа, що підготовлений безпосередньо учасником, у разі якщо зміст такого документа повністю відповідає вимогам цієї документації.Наприклад: замість вимоги надати довідку в довільній формі учасник надав лист-пояснення;- зазначення неповного переліку інформації в певному документі, усупереч вимогам документації, у разі якщо така інформація повністю відображена в іншому документі, що наданий у складі тендерної пропозиції учасника.Наприклад: у відомостях про учасника не зазначено розрахункового рахунка, відкритого в банківській установі, проте вся інформація про відкритий рахунок зазначена на фірмовому бланку документів учасника. |

 |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **1. (із змінами)** | **Зміст і спосіб подання тендерної пропозиції (із змінами)** | Тендерна пропозиція подається в електронному вигляді через електронну систему закупівель шляхом заповнення електронних форм з окремими полями, у яких зазначається інформація про ціну, інші критерії оцінки (у разі їх установлення замовником), та завантаження необхідних документів, що вимагаються згідно з умовами цієї тендерної документації.Тендерна пропозиція повинна складатися з:1. Документів, що підтверджують повноваження посадової особи або представника учасника процедури закупівлі щодо підпису документів тендерної пропозиції: - у разі, якщо учасником є юридична особа, то учасник надає документ, який підтверджує її повноваження (наказ про призначення керівника підприємства на посаду або протокол чи рішення власників чи акціонерів про призначення керівника або виписку з протоколу засновників про призначення директора, президента, голови правління і т.п. або довіреність керівника учасника, яка засвідчує повноваження уповноваженої особи на підпис тендерної пропозиції або інше);- у разі, якщо учасником є фізична особа або фізична особа-підприємець – копіями сторінок (1, 2, 3 та сторінка, яка містить інформацію про прописку) паспорту громадянина або двосторонню копію паспорта громадянина України у випадку, якщо такий паспорт оформлено у формі картки, що містить безконтактний електронний носій з наданням витягу з Єдиного державного демографічного реєстру щодо реєстрації місця проживання (у разі, якщо підписувати тендерну пропозицію буде уповноважена учасником особа необхідно додатково надати нотаріально посвідчену довіреність, яка засвідчує повноваження уповноваженої особи на підпис тендерної пропозиції). 2. Статуту або іншого установчого документу в останній редакції. У випадку, якщо Учасник діє на підставі модельного статуту, необхідно надати рішення про створення Учасника (для юридичних осіб). У разі, якщо державна реєстрація установчого документу чи змін до нього, була здійснена після 13.12. 2015 року додатково необхідно надати копію «Опису документів, що надаються юридичною особою державному реєстратору для проведення реєстраційної дії» з відповідним кодифікатором реєстраційної дії в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань.3. Документів, вказаних в п. 5 розділу ІІІ тендерної документації.3. (із змінами) Документів, вказаних в п. 5 розділу ІІІ (із змінами) тендерної документації.4. Тендерної пропозиції, оформленої згідно з Додатком 1, завіреної підписом уповноваженої особи Учасника. Тендерна пропозиція подається окремо по кожному лоту.5. Документально підтвердженої згоди з умовами договору про закупівлю, викладеними у Додатку 2 до цієї тендерної документації.6. Інформації та документів про відповідність запропонованого товару медико-технічним вимогам, встановленим у пункті 6 Розділу ІІІ та Додатку 3 до цієї тендерної документації.6. (із змінами) Інформації та документів про відповідність запропонованого товару медико-технічним вимогам, встановленим у пункті 6 Розділу ІІІ (із змінами) та Додатку 3 (із змінами) до цієї тендерної документації.7. Інші документи, що вимагаються по змісту тендерної документації.Кожен учасник має право подати тільки одну тендерну пропозицію (у тому числі до визначеної в тендерній документації частини предмета закупівлі (лота).**Документи, що входять до складу тендерної пропозиції (завантажуються при поданні) повинні бути скановані і розташовані послідовно один-за-одним, таким чином щоб зміст окремого документу не розривався.**Всі **документи**, що входять до складу тендерної пропозиції, за можливості, **надаються в одному файлі, у форматі PDF (Portable Document Format).** Скановані документи повинні бути розбірливими та читабельними.Скан-копії документів, які долучаються Учасником до тендерної пропозиції, повинні мати високий рівень чіткості, що забезпечить можливість коректно прочитати документ та всі реквізити документа, при цьому повинно бути відтворено 100% інформації, що містить паперовий носій цього документу, з якого було виготовлено відповідну кольорову скановану копію. Забороняється обмежувати перегляд файлів шляхом встановлення на них паролів або у будь-який інший спосіб.Тендерна пропозиція повинна бути розміщена на електронному майданчику до закінчення строку подання тендерних пропозицій. У разі відсутності всіх документів на майданчику Замовник відхиляє тендерну пропозицію учасника.Тендерна пропозиція подається учасником закупівлі з урахуванням вимог Закону України "Про електронні документи та електронний документообіг", а також Закону України "Про електронні довірчі послуги", тобто повинна містити накладений електронний підпис уповноваженої особи учасника, повноваження якої підтверджуються згідно з цим розділом. Файл накладеного електронного підпису повинен бути придатний для перевірки на сайті Центрального засвідчувального органу за посиланням – <http://czo.gov.ua/verify>.Якщо документи (матеріали та інформація), що вимагаються положеннями пункту 1 розділу ІІІ тендерної документації, надані у формі електронного документа через електронну систему закупівель із накладанням кваліфікованого електронного підпису (тобто кожний окремий документ (довідка, лист тощо), що вимагається положеннями тендерної документації, повинен бути створений з урахуванням вимог законів України "Про електронні документи та електронний документообіг" та "Про електронні довірчі послуги", та містити накладаний електронний підпис уповноваженої особи учасника процедури закупівлі), то замовник не вимагає від учасників засвідчувати документи (матеріали та інформацію), що подаються у складі тендерної пропозиції, печаткою та підписом уповноваженої особи.(із змінами) Якщо документи (матеріали та інформація), що вимагаються положеннями пункту 1 розділу ІІІ (із змінами) тендерної документації, надані у формі електронного документа через електронну систему закупівель із накладанням кваліфікованого електронного підпису (тобто кожний окремий документ (довідка, лист тощо), що вимагається положеннями тендерної документації, повинен бути створений з урахуванням вимог законів України "Про електронні документи та електронний документообіг" та "Про електронні довірчі послуги", та містити накладаний електронний підпис уповноваженої особи учасника процедури закупівлі), то замовник не вимагає від учасників засвідчувати документи (матеріали та інформацію), що подаються у складі тендерної пропозиції, печаткою та підписом уповноваженої особи.Відповідно до пункту 19 частини 2 статті 22 Закону замовник не відхиляє пропозицію торгів через допущення учасниками формальних (несуттєвих) помилок. Формальними (несуттєвими) вважаються помилки, що пов’язані з оформленням тендерної пропозиції та не впливають на зміст тендерної пропозиції, а саме - технічні помилки та описки, що не впливають на зміст пропозиції і такі, що не нівелюють технічний потенціал та конкурентоздатність учасника.До формальних (несуттєвих) помилок належать:- орфографічні помилки та механічні описки в словах та словосполученнях, що зазначені в документах, які підготовлені безпосередньо учасником та надані у складі пропозиції.- технічні помилки та описки.Наприклад: зазначення в довідці русизмів, сленгових слів або технічних помилок;- зазначення неправильної назви документа, що підготовлений безпосередньо учасником, у разі якщо зміст такого документа повністю відповідає вимогам цієї документації.Наприклад: замість вимоги надати довідку в довільній формі учасник надав лист-пояснення;- зазначення неповного переліку інформації в певному документі, усупереч вимогам документації, у разі якщо така інформація повністю відображена в іншому документі, що наданий у складі тендерної пропозиції учасника.Наприклад: у відомостях про учасника не зазначено розрахункового рахунка, відкритого в банківській установі, проте вся інформація про відкритий рахунок зазначена на фірмовому бланку документів учасника. |

 |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **5**  | **Кваліфікаційні критерії до учасників та вимоги, установлені Законом та п. 44 Постанови 1178**  | Відповідно до статті 16 Закону замовник установлює такі кваліфікаційні критерії:1) наявність в учасника процедури закупівлі обладнання, матеріально-технічної бази та технологій;2) наявність в учасника процедури закупівлі працівників відповідної кваліфікації, які мають необхідні знання та досвід;3) наявність документально підтвердженого досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів).Учасник в складі тендерної пропозиції повинен надати документи щодо підтвердження відповідності кваліфікаційним критеріям та відсутності підстав для відмови в участі у процедурі закупівлі, в тому числі:**5.1. наявність в учасника процедури закупівлі обладнання, матеріально-технічної бази та технологій:**5.1.1. довідка (складена в довільній формі) щодо наявності в Учасника обладнання, матеріально-технічної бази та технологій, необхідних для виконання зобов’язань по договору, завірена підписом уповноваженої особи Учасника;**5.2. наявність в учасника процедури закупівлі працівників відповідної кваліфікації, які мають необхідні знання та досвід:**5.2.1. довідку (складена в довільній формі) щодо наявності в Учасника працівників відповідної кваліфікації, які мають необхідні знання та досвід та яких, учасник планує залучити до виконання зобов’язань по договору, завірена підписом уповноваженої особи Учасника;**5.3. наявність документально підтвердженого досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів):**5.3.1. довідка (складена в довільній формі) про наявність в Учасника документально підтвердженого досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів), завірена підписом уповноваженої особи Учасника;5.3.2. позитивний лист-відгук від контрагента, зазначеного в довідці (не менше одного), із зазначенням інформації про належне виконання договору.**5.4. Відповідно до п. 44 Постанови 1178 замовник приймає рішення про відмову учаснику процедури закупівлі в участі у відкритих торгах та зобов’язаний відхилити тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі в разі, коли:**1) замовник має незаперечні докази того, що учасник процедури закупівлі пропонує, дає або погоджується дати прямо чи опосередковано будь-якій службовій (посадовій) особі замовника, іншого державного органу винагороду в будь-якій формі (пропозиція щодо наймання на роботу, цінна річ, послуга тощо) з метою вплинути на прийняття рішення щодо визначення переможця процедури закупівлі;2) відомості про юридичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, внесено до Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення;3) керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення корупційного правопорушення або правопорушення, пов’язаного з корупцією;4) суб’єкт господарювання (учасник процедури закупівлі) протягом останніх трьох років притягувався до відповідальності за порушення, передбачене [пунктом 4](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2210-14#n52) частини другої статті 6, [пунктом 1](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2210-14#n456) статті 50 Закону України “Про захист економічної конкуренції”, у вигляді вчинення антиконкурентних узгоджених дій, що стосуються спотворення результатів тендерів;5) фізична особа, яка є учасником процедури закупівлі, була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено в установленому законом порядку;6) керівник учасника процедури закупівлі був засуджений за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом, шахрайством та відмиванням коштів), судимість з якого не знято або не погашено в установленому законом порядку;7) тендерна пропозиція подана учасником процедури закупівлі, який є пов’язаною особою з іншими учасниками процедури закупівлі та/або з уповноваженою особою (особами), та/або з керівником замовника;8) учасник процедури закупівлі визнаний в установленому законом порядку банкрутом та стосовно нього відкрита ліквідаційна процедура;9) у Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань відсутня інформація, передбачена [пунктом 9](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/755-15#n174) частини другої статті 9 Закону України “Про державну реєстрацію юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань” (крім нерезидентів);10) юридична особа, яка є учасником процедури закупівлі (крім нерезидентів), не має антикорупційної програми чи уповноваженого з реалізації антикорупційної програми, якщо вартість закупівлі товару (товарів), послуги (послуг) або робіт дорівнює чи перевищує 20 млн. гривень (у тому числі за лотом);11) учасник процедури закупівлі або кінцевий бенефіціарний власник, член або учасник (акціонер) юридичної особи - учасника процедури закупівлі є особою, до якої застосовано санкцію у вигляді заборони на здійснення у неї публічних закупівель товарів, робіт і послуг згідно із [Законом України](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1644-18) “Про санкції”;12) керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов’язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми.Замовник може прийняти рішення про відмову учаснику процедури закупівлі в участі у відкритих торгах та може відхилити тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі в разі, коли учасник процедури закупівлі не виконав свої зобов’язання за раніше укладеним договором про закупівлю з цим самим замовником, що призвело до його дострокового розірвання, і було застосовано санкції у вигляді штрафів та/або відшкодування збитків - протягом трьох років з дати дострокового розірвання такого договору. Учасник процедури закупівлі, що перебуває в обставинах, вищезазначених, може надати підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відмови в участі у відкритих торгах. Для цього учасник (суб’єкт господарювання) повинен довести, що він сплатив або зобов’язався сплатити відповідні зобов’язання та відшкодування завданих збитків. Якщо замовник вважає таке підтвердження достатнім, учаснику процедури закупівлі не може бути відмовлено в участі в процедурі закупівлі.Переможець процедури закупівлі у строк, що не перевищує чотири дні з дати оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю, повинен надати замовнику шляхом оприлюднення в електронній системі закупівель документи, що підтверджують відсутність підстав, зазначених у [підпунктах 3](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n401), [5](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n403), [6](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n404) і [12](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n410) та в [абзаці чотирнадцятому](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n411) п. 44 Постанови 1178. Замовник не вимагає документального підтвердження публічної інформації, що оприлюднена у формі відкритих даних згідно із [Законом України](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2939-17) “Про доступ до публічної інформації” та/або міститься у відкритих публічних електронних реєстрах, доступ до яких є вільним, або публічної інформації, що є доступною в електронній системі закупівель, крім випадків, коли доступ до такої інформації є обмеженим на момент оприлюднення оголошення про проведення відкритих торгів.Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстав, зазначених в цьому пункті (крім [абзацу чотирнадцятого](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n411) п. 44 Постанови 1178), шляхом самостійного декларування відсутності таких підстав в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції.Замовник не вимагає від учасника процедури закупівлі під час подання тендерної пропозиції в електронній системі закупівель будь-яких документів, що підтверджують відсутність підстав, визначених у п. 44 Постанови 1178 (крім [абзацу чотирнадцятого](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n411) п. 44 Постанови 1178), крім самостійного декларування відсутності таких підстав учасником процедури закупівлі відповідно до [абзацу шістнадцятого](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n413) п. 44 Постанови 1178.**документи, що підтверджують відсутність підстав для відмови в участі у процедурі закупівлі:**5.4.1. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що відомості про юридичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, не внесено до Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення *(для учасників юридичних осіб)*;5.4.2. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що службову (посадову) особу учасника процедури закупівлі, яку уповноважено учасником представляти його інтереси під час проведення процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником, не було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення корупційного правопорушення або правопорушення, пов’язаного з корупцією;5.4.3. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що суб’єкт господарювання (учасник) протягом останніх трьох років не притягувався до відповідальності за порушення, передбачене пунктом 4 частини другої статті 6, пунктом 1 статті 50 Закону України "Про захист економічної конкуренції", у вигляді вчинення антиконкурентних узгоджених дій, що стосуються спотворення результатів тендерів;5.4.4. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що фізична особа, яка є учасником процедури закупівлі, не була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено у встановленому законом порядку *(для учасників фізичних осіб та фізичних осіб-підприємців)*;5.4.5. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що службова (посадова) особа учасника процедури закупівлі, яка підписала тендерну пропозицію, не була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом, шахрайством та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено у встановленому законом порядку *(для учасників юридичних осіб)*;5.4.6. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що учасник процедури закупівлі не визнаний у встановленому законом порядку банкрутом та стосовно нього не відкрита ліквідаційна процедура;5.4.7. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що у Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань наявна інформація, передбачена пунктом 9 частини другої статті 9 Закону України "Про державну реєстрацію юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань" (крім нерезидентів);5.4.8. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що учасник процедури закупівлі не є особою, до якої застосовано санкцію у виді заборони на здійснення у неї публічних закупівель товарів, робіт і послуг згідно із Законом України "Про санкції";5.4.9. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що службова (посадова) особа учасника процедури закупівлі, яку уповноважено учасником представляти його інтереси під час проведення процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником, не було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов’язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми;5.4.10. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що учасник процедури закупівлі не перебуває в обставинах, зазначених у частині другій статті 17 Закону України «Про публічні закупівлі».Учасник процедури закупівлі, що перебуває в обставинах, зазначених у частині 2 статті 17 Закону, може надати підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відмови в участі у процедурі закупівлі. Для цього учасник (суб’єкт господарювання) повинен довести, що він сплатив або зобов’язався сплатити відповідні зобов’язання та відшкодування завданих збитків.Скановані по порядку в одному файлі (у форматі PDF(Portable Document Format) документи, надаються шляхом прикріплення файлу на електронний майданчик. Сканований документ повинен бути розбірливим та читабельним. Усі документи, що мають відношення до тендерної пропозиції та складаються безпосередньо учасником, викладаються українською мовою та відповідно до Правил організації діловодства та архівного зберігання документів у державних органах, органах місцевого самоврядування, на підприємствах, в установах і організаціях затверджених наказом Міністерства юстиції України від 18.06. 2015 № 1000/5 “Про затвердження Правил організації діловодства та архівного зберігання документів у державних органах, органах місцевого самоврядування, на підприємствах, в установах і організаціях” (із змінами), а також чинного законодавства України.Учасники торгів – нерезиденти для виконання вимог, щодо надання документів, передбачених пунктом 1 розділу ІІІ тендерної документації, подають у складі своєї пропозиції документи, передбачені законодавством країн, де вони зареєстровані. Такі документи надаються разом із завіреним у встановленому порядку перекладом. На підставі частини 15 статті 29 Закону, Замовник має право звернутися за підтвердженням інформації, наданої учасником, до органів державної влади, підприємств, установ, організацій відповідно до їх компетенції. У разі отримання достовірної інформації про невідповідність переможця процедури закупівлі вимогам кваліфікаційних критеріїв, підставам, установленим п. 44 Постанови 1178, або факту зазначення у тендерній пропозиції будь-якої недостовірної інформації, що є суттєвою при визначенні результатів процедури закупівлі, замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника.Замовник не вимагає документального підтвердження публічної інформації, що оприлюднена у формі відкритих даних згідно із Законом України "Про доступ до публічної інформації" та/або міститься у відкритих єдиних державних реєстрах, доступ до яких є вільним, або публічної інформації, що є доступною в електронній системі закупівель.Замовник не вимагає документального підтвердження інформації, що міститься у відкритих єдиних державних реєстрах, доступ до яких є вільним. |

 |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **5 (із змінами)** | **Кваліфікаційні критерії до учасників та вимоги, установлені Законом та п. 44 Постанови 1178 (із змінами)** | Відповідно до статті 16 Закону замовник установлює такі кваліфікаційні критерії:1) наявність в учасника процедури закупівлі обладнання, матеріально-технічної бази та технологій;2) наявність в учасника процедури закупівлі працівників відповідної кваліфікації, які мають необхідні знання та досвід;3) наявність документально підтвердженого досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів).Учасник в складі тендерної пропозиції повинен надати документи щодо підтвердження відповідності кваліфікаційним критеріям та відсутності підстав для відмови в участі у процедурі закупівлі, в тому числі:**5.1. наявність в учасника процедури закупівлі обладнання, матеріально-технічної бази та технологій:**5.1.1. довідка (складена в довільній формі) щодо наявності в Учасника обладнання, матеріально-технічної бази та технологій, необхідних для виконання зобов’язань по договору, завірена підписом уповноваженої особи Учасника;**5.2. наявність в учасника процедури закупівлі працівників відповідної кваліфікації, які мають необхідні знання та досвід:**5.2.1. довідку (складена в довільній формі) щодо наявності в Учасника працівників відповідної кваліфікації, які мають необхідні знання та досвід та яких, учасник планує залучити до виконання зобов’язань по договору, завірена підписом уповноваженої особи Учасника;**5.3. наявність документально підтвердженого досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів):**5.3.1. довідка (складена в довільній формі) про наявність в Учасника документально підтвердженого досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів), завірена підписом уповноваженої особи Учасника;5.3.2. позитивний лист-відгук від контрагента, зазначеного в довідці (не менше одного), із зазначенням інформації про належне виконання договору.**5.4. Відповідно до п. 44 Постанови 1178 замовник приймає рішення про відмову учаснику процедури закупівлі в участі у відкритих торгах та зобов’язаний відхилити тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі в разі, коли:**1) замовник має незаперечні докази того, що учасник процедури закупівлі пропонує, дає або погоджується дати прямо чи опосередковано будь-якій службовій (посадовій) особі замовника, іншого державного органу винагороду в будь-якій формі (пропозиція щодо наймання на роботу, цінна річ, послуга тощо) з метою вплинути на прийняття рішення щодо визначення переможця процедури закупівлі;2) відомості про юридичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, внесено до Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення;3) керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення корупційного правопорушення або правопорушення, пов’язаного з корупцією;4) суб’єкт господарювання (учасник процедури закупівлі) протягом останніх трьох років притягувався до відповідальності за порушення, передбачене [пунктом 4](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2210-14#n52) частини другої статті 6, [пунктом 1](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2210-14#n456) статті 50 Закону України “Про захист економічної конкуренції”, у вигляді вчинення антиконкурентних узгоджених дій, що стосуються спотворення результатів тендерів;5) фізична особа, яка є учасником процедури закупівлі, була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено в установленому законом порядку;6) керівник учасника процедури закупівлі був засуджений за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом, шахрайством та відмиванням коштів), судимість з якого не знято або не погашено в установленому законом порядку;7) тендерна пропозиція подана учасником процедури закупівлі, який є пов’язаною особою з іншими учасниками процедури закупівлі та/або з уповноваженою особою (особами), та/або з керівником замовника;8) учасник процедури закупівлі визнаний в установленому законом порядку банкрутом та стосовно нього відкрита ліквідаційна процедура;9) у Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань відсутня інформація, передбачена [пунктом 9](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/755-15#n174) частини другої статті 9 Закону України “Про державну реєстрацію юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань” (крім нерезидентів);10) юридична особа, яка є учасником процедури закупівлі (крім нерезидентів), не має антикорупційної програми чи уповноваженого з реалізації антикорупційної програми, якщо вартість закупівлі товару (товарів), послуги (послуг) або робіт дорівнює чи перевищує 20 млн. гривень (у тому числі за лотом);11) учасник процедури закупівлі або кінцевий бенефіціарний власник, член або учасник (акціонер) юридичної особи - учасника процедури закупівлі є особою, до якої застосовано санкцію у вигляді заборони на здійснення у неї публічних закупівель товарів, робіт і послуг згідно із [Законом України](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1644-18) “Про санкції”;12) керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов’язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми.Замовник може прийняти рішення про відмову учаснику процедури закупівлі в участі у відкритих торгах та може відхилити тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі в разі, коли учасник процедури закупівлі не виконав свої зобов’язання за раніше укладеним договором про закупівлю з цим самим замовником, що призвело до його дострокового розірвання, і було застосовано санкції у вигляді штрафів та/або відшкодування збитків - протягом трьох років з дати дострокового розірвання такого договору. Учасник процедури закупівлі, що перебуває в обставинах, вищезазначених, може надати підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відмови в участі у відкритих торгах. Для цього учасник (суб’єкт господарювання) повинен довести, що він сплатив або зобов’язався сплатити відповідні зобов’язання та відшкодування завданих збитків. Якщо замовник вважає таке підтвердження достатнім, учаснику процедури закупівлі не може бути відмовлено в участі в процедурі закупівлі.Переможець процедури закупівлі у строк, що не перевищує чотири дні з дати оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю, повинен надати замовнику шляхом оприлюднення в електронній системі закупівель документи, що підтверджують відсутність підстав, зазначених у [підпунктах 3](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n401), [5](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n403), [6](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n404) і [12](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n410) та в [абзаці чотирнадцятому](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n411) п. 44 Постанови 1178. Замовник не вимагає документального підтвердження публічної інформації, що оприлюднена у формі відкритих даних згідно із [Законом України](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2939-17) “Про доступ до публічної інформації” та/або міститься у відкритих публічних електронних реєстрах, доступ до яких є вільним, або публічної інформації, що є доступною в електронній системі закупівель, крім випадків, коли доступ до такої інформації є обмеженим на момент оприлюднення оголошення про проведення відкритих торгів.Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстав, зазначених в цьому пункті (крім [абзацу чотирнадцятого](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n411) п. 44 Постанови 1178), шляхом самостійного декларування відсутності таких підстав в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції.Замовник не вимагає від учасника процедури закупівлі під час подання тендерної пропозиції в електронній системі закупівель будь-яких документів, що підтверджують відсутність підстав, визначених у п. 44 Постанови 1178 (крім [абзацу чотирнадцятого](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n411) п. 44 Постанови 1178), крім самостійного декларування відсутності таких підстав учасником процедури закупівлі відповідно до [абзацу шістнадцятого](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n413) п. 44 Постанови 1178.**документи, що підтверджують відсутність підстав для відмови в участі у процедурі закупівлі:**5.4.1. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що відомості про юридичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, не внесено до Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення *(для учасників юридичних осіб)*;5.4.2. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що службову (посадову) особу учасника процедури закупівлі, яку уповноважено учасником представляти його інтереси під час проведення процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником, не було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення корупційного правопорушення або правопорушення, пов’язаного з корупцією;5.4.3. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що суб’єкт господарювання (учасник) протягом останніх трьох років не притягувався до відповідальності за порушення, передбачене пунктом 4 частини другої статті 6, пунктом 1 статті 50 Закону України "Про захист економічної конкуренції", у вигляді вчинення антиконкурентних узгоджених дій, що стосуються спотворення результатів тендерів;5.4.4. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що фізична особа, яка є учасником процедури закупівлі, не була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено у встановленому законом порядку *(для учасників фізичних осіб та фізичних осіб-підприємців)*;5.4.5. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що службова (посадова) особа учасника процедури закупівлі, яка підписала тендерну пропозицію, не була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом, шахрайством та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено у встановленому законом порядку *(для учасників юридичних осіб)*;5.4.6. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що учасник процедури закупівлі не визнаний у встановленому законом порядку банкрутом та стосовно нього не відкрита ліквідаційна процедура;5.4.7. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що у Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань наявна інформація, передбачена пунктом 9 частини другої статті 9 Закону України "Про державну реєстрацію юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань" (крім нерезидентів);5.4.8. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що учасник процедури закупівлі не є особою, до якої застосовано санкцію у виді заборони на здійснення у неї публічних закупівель товарів, робіт і послуг згідно із Законом України "Про санкції";5.4.9. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що службова (посадова) особа учасника процедури закупівлі, яку уповноважено учасником представляти його інтереси під час проведення процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником, не було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов’язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми;5.4.10. Довідка, складена в довільній формі і завірена підписом уповноваженої особи Учасника, про те, що учасник процедури закупівлі не перебуває в обставинах, зазначених у частині другій статті 17 Закону України «Про публічні закупівлі».Учасник процедури закупівлі, що перебуває в обставинах, зазначених у частині 2 статті 17 Закону, може надати підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відмови в участі у процедурі закупівлі. Для цього учасник (суб’єкт господарювання) повинен довести, що він сплатив або зобов’язався сплатити відповідні зобов’язання та відшкодування завданих збитків.Скановані по порядку в одному файлі (у форматі PDF(Portable Document Format) документи, надаються шляхом прикріплення файлу на електронний майданчик. Сканований документ повинен бути розбірливим та читабельним. Усі документи, що мають відношення до тендерної пропозиції та складаються безпосередньо учасником, викладаються українською мовою та відповідно до Правил організації діловодства та архівного зберігання документів у державних органах, органах місцевого самоврядування, на підприємствах, в установах і організаціях затверджених наказом Міністерства юстиції України від 18.06. 2015 № 1000/5 “Про затвердження Правил організації діловодства та архівного зберігання документів у державних органах, органах місцевого самоврядування, на підприємствах, в установах і організаціях” (із змінами), а також чинного законодавства України.Учасники торгів – нерезиденти для виконання вимог, щодо надання документів, передбачених пунктом 1 розділу ІІІ тендерної документації, подають у складі своєї пропозиції документи, передбачені законодавством країн, де вони зареєстровані. (із змінами) Учасники торгів – нерезиденти для виконання вимог, щодо надання документів, передбачених пунктом 1 розділу ІІІ (із змінами) тендерної документації, подають у складі своєї пропозиції документи, передбачені законодавством країн, де вони зареєстровані.Такі документи надаються разом із завіреним у встановленому порядку перекладом. На підставі частини 15 статті 29 Закону, Замовник має право звернутися за підтвердженням інформації, наданої учасником, до органів державної влади, підприємств, установ, організацій відповідно до їх компетенції. У разі отримання достовірної інформації про невідповідність переможця процедури закупівлі вимогам кваліфікаційних критеріїв, підставам, установленим п. 44 Постанови 1178, або факту зазначення у тендерній пропозиції будь-якої недостовірної інформації, що є суттєвою при визначенні результатів процедури закупівлі, замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника.Замовник не вимагає документального підтвердження публічної інформації, що оприлюднена у формі відкритих даних згідно із Законом України "Про доступ до публічної інформації" та/або міститься у відкритих єдиних державних реєстрах, доступ до яких є вільним, або публічної інформації, що є доступною в електронній системі закупівель.Замовник не вимагає документального підтвердження інформації, що міститься у відкритих єдиних державних реєстрах, доступ до яких є вільним. |

 |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **6 .** | **Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі**  | Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерної пропозиції документи, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам тендерної документації, визначеним у Додатку 3 до цієї тендерної документації.Запропонований учасником товар за медико-технічними властивостями повинен відповідати наступним вимогам:1) Товар повинен бути зареєстрований в Україні.2) Залишковий термін придатності на момент поставки повинен становити не менше 80 % загального терміну його придатності.3) Форма випуску, одиниця виміру товару повинна відповідати таким, що вказані в документації.При поставці товару постачальник повинен надати інструкції для застосування та документи, що підтверджують якість, у разі якщо отримання таких документів передбачено законодавством України.**У складі тендерної пропозиції учасники мають надати довідку у довільній формі про дотримання та забезпечення заходів стосовно захисту довкілля згідно чинного законодавства України.** Тендерна пропозиція, що не відповідає зазначеним вище вимогам буде, відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації. |

 |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **6 . (із змінами)** | **Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі (із змінами)** | Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерної пропозиції документи, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам тендерної документації, визначеним у Додатку 3 до цієї тендерної документації.(із змінами) Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерної пропозиції документи, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам тендерної документації, визначеним у Додатку 3 (із змінами) до цієї тендерної документації.Запропонований учасником товар за медико-технічними властивостями повинен відповідати наступним вимогам:1) Товар повинен бути зареєстрований в Україні.2) Залишковий термін придатності на момент поставки повинен становити не менше 80 % загального терміну його придатності.3) Форма випуску, одиниця виміру товару повинна відповідати таким, що вказані в документації.При поставці товару постачальник повинен надати інструкції для застосування та документи, що підтверджують якість, у разі якщо отримання таких документів передбачено законодавством України.**У складі тендерної пропозиції учасники мають надати довідку у довільній формі про дотримання та забезпечення заходів стосовно захисту довкілля згідно чинного законодавства України.** Тендерна пропозиція, що не відповідає зазначеним вище вимогам буде, відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації. |

 |
| 4 | **Розділ V Оцінка тендерної пропозиції** | 4 | **Розділ V Оцінка тендерної пропозиції (із змінами)** |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **2.** | **Інша інформація**  | **Ціна тендерної пропозиції**При розрахунку ціни, за яку Учасник згоден виконати замовлення, враховуються всі витрати, пов’язані з виконанням зобов’язань Учасника процедури закупівлі по виконанню договору, з усіма податками, зборами та обов’язковими платежами відповідно до чинного законодавства України. До кінцевої вартості тендерної пропозиції включаються усі витрати Учасника, в тому числі, прямі витрати, накладні витрати, витрати сторонніх організацій та прибуток, який Учасник планує одержати при виконанні договору.Учасник повинен зазначити у формі пропозиції Додаток 1 до цієї тендерної документації ціну товару, запропонованого на торги, що складається виходячи з медико-технічних вимог, які визначенні у пункті 6 розділу ІІІ та Додатку 3 цієї тендерної документації.Учасник самостійно відповідає за одержання всіх необхідних дозволів, ліцензій, сертифікатів, свідоцтв пов’язаних з постачанням товару, та самостійно несе всі витрати на отримання таких дозволів, ліцензій, сертифікатів, свідоцтв тощо.Усі витрати, що переможець торгів передбачає нести, виконуючи усі умови договору враховуються в загальній ціні пропозиції. Невраховані у загальній ціні витрати оплачуватися Замовником окремо не будуть.Учасник бере на себе всі витрати, пов’язані з підготовкою та подачею своєї тендерної пропозиції, а Замовник не відповідає та не несе зобов’язань щодо цих витрат, незалежно від характеру проведення та результатів розгляду тендерної пропозиції, за виключенням випадків, передбачених чинним законодавством України. |

 |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **2. (із змінами)** | **Інша інформація (із змінами)** | **Ціна тендерної пропозиції**При розрахунку ціни, за яку Учасник згоден виконати замовлення, враховуються всі витрати, пов’язані з виконанням зобов’язань Учасника процедури закупівлі по виконанню договору, з усіма податками, зборами та обов’язковими платежами відповідно до чинного законодавства України. До кінцевої вартості тендерної пропозиції включаються усі витрати Учасника, в тому числі, прямі витрати, накладні витрати, витрати сторонніх організацій та прибуток, який Учасник планує одержати при виконанні договору.Учасник повинен зазначити у формі пропозиції Додаток 1 до цієї тендерної документації ціну товару, запропонованого на торги, що складається виходячи з медико-технічних вимог, які визначенні у пункті 6 розділу ІІІ та Додатку 3 цієї тендерної документації.(із змінами) Учасник повинен зазначити у формі пропозиції Додаток 1 до цієї тендерної документації ціну товару, запропонованого на торги, що складається виходячи з медико-технічних вимог, які визначенні у пункті 6 розділу ІІІ (із змінами) та Додатку 3 (із змінами) цієї тендерної документації.Учасник самостійно відповідає за одержання всіх необхідних дозволів, ліцензій, сертифікатів, свідоцтв пов’язаних з постачанням товару, та самостійно несе всі витрати на отримання таких дозволів, ліцензій, сертифікатів, свідоцтв тощо.Усі витрати, що переможець торгів передбачає нести, виконуючи усі умови договору враховуються в загальній ціні пропозиції. Невраховані у загальній ціні витрати оплачуватися Замовником окремо не будуть.Учасник бере на себе всі витрати, пов’язані з підготовкою та подачею своєї тендерної пропозиції, а Замовник не відповідає та не несе зобов’язань щодо цих витрат, незалежно від характеру проведення та результатів розгляду тендерної пропозиції, за виключенням випадків, передбачених чинним законодавством України. |

 |
| 5 | **Додаток 3** | 5 | **Додаток 3 (із змінами)** |
|  | Додаток 3**Технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі/медико – технічні вимоги**на закупівлю **код** ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали **(Лот 1 -** Медичні матеріали (Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний),** бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний), в**ата 100 г нестерильна (код ДК 021:2015: 33141115-9 — Медична вата; код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна), марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**),** ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові), система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня), пластир медичний в котушці на нетканій основі (код ДК 021:2015: 33141112-8 — Пластирі; код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний), канюля інфузійна Венопорт плюс 22 G 0.9х25 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні), рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні)); Лот 2 - Медичні матеріали (Скарифікатор одноразовий стерильний (код ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали; **код НК 024:2019:** 61579 - скарифікатор)))**Лот 1-2**1. До ціни пропозиції включаються наступні витрати: податки і збори (обов’язкові платежі), що сплачуються або мають бути сплачені; витрати на поставку за адресою замовника; розвантаження; інші витрати, передбачені для товару даного виду та умов даної тендерної документації. В ціновій пропозиції ціни вказуються за кожну одиницю виміру товару (1 упаковка, 1 флакон, 1 табл., 1 ампула, тощо), який пропонується для постачання із урахуванням найменувань та кількості, що вимагається Замовником та остаточно виводиться підсумкова ціна пропозиції.2. Якість товару має відповідати вимогам державних стандартів, а також умовам, встановленим чинним законодавством до товару даного виду.3. Товар при поставці повинен супроводжуватись документами, що підтверджують якість та безпеку, передбачену законодавством України*.*4. Товар повинен постачатися в належній тарі (упаковці), яка відповідає характеру товару і захищає від пошкоджень під час транспортування (поставки).5. Поставка замовленого товару здійснюється партіями транспортом Учасника-переможця, поставка товару здійснюється протягом 5 (п’яти) календарних днів з моменту отримання заявки від Замовника.6. Термін придатності товару на час поставки повинен бути не менше одного року.7. Розвантаження товару здійснюється представниками учасника-переможця.8. Строк (термін) поставки (передачі) товару: по 31.12. 2023 р. Місце поставки (передачі) товару: 82600, Україна, Львівська область, Стрийський район, місто Сколе, вулиця Героя Олега Ушневича, 29.***Примітки:*** ***всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».*****В разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в медико-технічних вимогах (МТВ), учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в МТВ з відомостями, щодо відповідності вимогам Замовника.****Лот 1 -** Медичні матеріали (Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний),** бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний), в**ата 100 г нестерильна (код ДК 021:2015: 33141115-9 — Медична вата; код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна), марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**),** ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові), система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня), пластир медичний в котушці на нетканій основі (код ДК 021:2015: 33141112-8 — Пластирі; код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний), канюля інфузійна Венопорт плюс 22 G 0.9х25 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні), рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні))

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Медико-технічні вимоги** |
| 1. | Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний)** | шт. | 2000 | Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою. Бавовна 100 %. Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта завдовжки не більше 0,5 см; бинти мають бути спресовані в прямокутну або овальну форму. Тип марлі згідно ДСТУ EN 14079:2009 17 тип; склад виробу: бавовна; довжина, м 5,0±0,2; ширина, м - 10±0,5; товщина бинта, н/м, мм - 25; білизна 70; розривне навантаження, н/м, Н – 78; капілярність, н/м, см/ч 7,0; повинен мати індивідуальне пакування, нестерильний. |
| 2. | Бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний)** | шт. | 2000 | Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою. Бавовна 100 %. Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта завдовжки не більше 0,5 см; бинти мають бути спресовані в прямокутну або овальну форму. Тип марлі згідно ДСТУ EN 14079:2009 17 тип; склад виробу: бавовна; довжина, м 7,0±0,2; ширина, м - 10±0,5; товщина бинта, н/м, мм - 25; розривне навантаження, н/м, Н – 78; капілярність, н/м, см/ч 7,0; повинен мати індивідуальне пакування, нестерильний. |
| 3. | Вата 100 г нестерильна (код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна) | шт. | 500 | Медична гігроскопічна гігієнічна. Виготовлена з 100 % бавовни, нестерильна; вибілена без використання хлору; без добавок та домішок; без запаху; призначена для медичних маніпуляцій; в індивідуальній упаковці. Вата медична повинна бути добре прочесана, зберігати зв'язок між волокнами і легко розшаровуватись на паралельні шари довільної товщини. Склад виробу: бавовна; маса вати, гр - 100,0±4,5; довжина, мм - 90±10; висота, мм - 280±15; ширина, мм – 50±5. |
| 4. | Марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код НК 024:2019: **34655 - марля неткана)** | шт. | 500 | Виготовлений з медичної вибіленої марлі, 100% бавовна, тип 17, складені рулончиком. Повинен бути чистим без бруду та плям; придатний для застосування в медичній практиці; повинен мати довжину 500 см-2%, та ширину 90 см-2%; повинен мати індивідуальне пакування. Розмір спожитого пакування мм 270×110. |
| 5. | Марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код НК 024:2019: **34655 - марля неткана)** | шт. | 500 | Виготовлений з медичної вибіленої марлі, 100% бавовна, тип 17, складені рулончиком. Повинен бути чистим без бруду та плям; придатний для застосування в медичній практиці; повинен мати довжину 1000 см-1%, та ширину 90 см-2%; повинен мати індивідуальне пакування. Розмір спожитого пакування мм 300×220×80. |
| 6. | Шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 500 | Ін’єкційний одноразового застосування з двома голками 0,5×13 мм (25Q×1/2) та 0,3×9 мм (30G×3/8)(одна для набору препарату в шприц, друга для виконання ін’єкції). 3-компонентний ін’єкційний одноразового застосування стерильно, апірогенно, нетоксично. |
| 7. | Шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 10000 | Шприци трьохкомпонентні складаються із циліндру та поршню. Шприци випускаються із основною голкою, на яку одягнутий захисний ковпачок. Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр (Luer) 6%. Відхилення значення рН контрольної рідини, повинно бути в межах однієї одиниці. Шприци повинні мати номінальну місткість 2 мл. Не відбувається витоку води через поршневе ущільнення. Відсутність проникнення повітря в місцях контакту поршня/поршня з ущільнювачем із циліндром. Не відбувається падіння показників манометра. Трубка голки повинна бути міцною, без наявності зламу. Вершина вістря трубки голки співпадає з нульовою точкою шкали і відхилення не перевищує + 0,8 мм. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Шприци повинні витримувати випробування на стерильність. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 8. | Шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 7000 | Шприци двохкомпонентні повинні складатись із циліндра та поршня. Шприци випускаються із основною голкою. На голці повинен бути одягнутий захисний ковпачок. Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр (Luer) 6%. Відхилення значення рН контрольної рідини, повинно бути в межах однієї одиниці. Шприци повинні мати номінальну місткість 5 мл. Не повинно відбуватись витоку води через поршневе ущільнення. Не повинно відбуватись проникнення повітря в місцях контакту поршня з циліндром. Не повинно відбуватись падіння показників манометра. Трубка голки повинна бути міцною, без наявності зламу. Вершина вістря трубки голки співпадає з нульовою точкою шкали і відхилення не перевищує + 0,8 мм. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Шприци повинні витримувати випробування на стерильність. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 9. | Шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 7000 | Шприци двохкомпонентні повинні складатись із циліндра та поршня. Шприци випускаються із основною голкою. На голці повинен бути одягнутий захисний ковпачок. Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр (Luer) 6%. Відхилення значення рН контрольної рідини, повинно бути в межах однієї одиниці. Шприци повинні мати номінальну місткість 10 мл. Не повинно відбуватись витоку води через поршневе ущільнення. Не повинно відбуватись проникнення повітря в місцях контакту поршня з циліндром. Не повинно відбуватись падіння показників манометра. Трубка голки повинна бути міцною, без наявності зламу. Вершина вістря трубки голки співпадає з нульовою точкою шкали і відхилення не перевищує + 0,8 мм. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Шприци повинні витримувати випробування на стерильність. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 10. | Шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 5000 | Шприци двохкомпонентні повинні складатись із циліндра та поршня. Шприци випускаються із основною голкою. На голці повинен бути одягнутий захисний ковпачок. Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр (Luer) 6%. Відхилення значення рН контрольної рідини, повинно бути в межах однієї одиниці. Шприци повинні мати номінальну місткість 20 мл. Не повинно відбуватись витоку води через поршневе ущільнення. Не повинно відбуватись проникнення повітря в місцях контакту поршня з циліндром. Не повинно відбуватись падіння показників манометра. Трубка голки повинна бути міцною, без наявності зламу. Вершина вістря трубки голки співпадає з нульовою точкою шкали і відхилення не перевищує + 0,8 мм. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Шприци повинні витримувати випробування на стерильність. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 11. | ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**)** | шт. | 10000 | До складу кожної системи повинні входити: захисний ковпачок, металева голка для з’єднання з резервуаром, тримач металевої голки для з’єднання з резервуаром, кришка від крапельної камери, крапельна камера, диск фільтру, трубка,роликовий зажим, ін’єкційний вузол 4,5 см.,конекторЛуєр, голка 21G, пластир, захисний ковпачок, повітряної голка, тримач повітряної голки, повітряний фільтр, кришка впуску повітря. Внутрішній діаметр трубки має бути (3+0,3)мм, довжина трубки не менше 1,5 м. Під час витікання на відстані 0,5 м. має бути видно: рівень рідини, крапле падіння, бульбашки повітря. Система не повинна містити перегинів і злиплих ділянок трубок. При відкритому регуляторі вода має текти струменем, при закритому-не повинно бути витікання води. Деталі систем не повинні мати механічних пошкоджень і сторонніх включень. З’єднання деталей системи мають бути герметичні.Не повинно відбуватись порушення з’єднань при прикладанні сили 44Н для ін’єкційних голок та 20Н для інших з’єднань. Має бути одягнений ковпачок та на ін’єкційну голку нанесено силіконове покриття. Системи повинні витримувати випробування на стерильність. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 12. | ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові) | шт. | 200 | Комплектність: відповідно до виконання системи інфузійної, до її складу повинні входити комплектуючі: крапельна камера з інтегрованою пластиковою голкою та інтегрованим повітрозабірним каналом з фільтром, містить інфузійний фільтр 15 mkm (мкм); ковпачок голки крапельної камери; трубка ПВХ DEHP-free (3,0×4,1 mm (мм)); роликовий регулятор швидкості інфузії (корпус та ролик), не контактує з розчином; Y-подібний ін’єкційний вузол (latex free); конектор male Luer-Lock; ковпачок конектора male Luer-Lock; стрічка еластична. Системи повинні бути упаковані в індивідуальне пакування, групове пакування та транспортну тару. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Внутрішній діаметр трубки має бути (2,9±0,1) mm (мм), довжина трубки не менше 1,8 m (м) для систем, що використовуються під тиском. Під час витікання на відстані 0,5 m (м) має бути видно: рівень рідини, краплепадіння, бульбашки повітря. Система не повинна містити перегинів і злиплих ділянок трубок. Комплекти систем не повинні мати механічних пошкоджень і сторонніх включень. Системи повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 13. | Система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня)  | шт. | 400 | Повинна бути: стерильна; одноразова; нетоксична; апірогенна; в індивідуальній упаковці; забезпечувати переливання 1 л консервованої крові 14-денного зберігання; укомплектована тонкостінними інєкційними голками зовнішнім діаметром від 1,2 до 1,8 мм (з силікованим покриттям і атравматичною заточкою); з роликовим затискачем для плавного регулювання швидкості переливання; з напівжорсткою крапельницею; приєднувальний конус голок – «Луєр»; голка для підключення до ємності – металева, діаметром 0,8 мм. |
| 14. | Пластир медичний в котушці на нетканій основі (код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний) | шт. | 1000 | Неткана основа; ширина 1,25; 500 см. довжина; в картонній коробці; міцність на відрив під кутом 180 ͦ 2,0 н/см. |
| 15. | Канюля інфузійна Венопорт плюс 22G 0.9х25 мм одноразова (код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер) | шт. | 500 | Канюлі повинні складатись з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем/шприців і крильця для фіксації. Всередину полімерної трубки повинна бути встановлена ін’єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін’єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір. На голку повинен бути одягнений захисний ковпачок. Довжина полімерної трубки – (25+1,0) мм; діаметр полімерної трубки – (0,9+0,04) мм; колір-блакитний. Дистальний кінець полімерної трубки канюлі повинен бути конусоподібним для полегшення його введення і повинен щільно прилягати до металевої голки. Коли металева голка повністю входить в елемент катетера, полімерна трубка катетера не повинна виходити за п’яту скосу металевої голки і не повинна бути далі 1 мм від нього. Канюля голки повинна бути прозора, для визначення зворотнього закиду крові, та сполучатися з вхідним отвором трубки голки. Для виконань, де голка має зйомну насадку з клапаном, головка голки повинна закінчуватися насадкою з 6% конусом Луєра з зовнішньою різьбою (Луєр-док). Гострий кінець повинен виглядати загостреним, без виступаючих країв, задирок і гачків. Під час візуального огляду катетера, нормальним або скоригованим до нормального зором, на поверхні катетера не повинно бути видимих крапель змащувальної речовини. З’єднання канюлі з трубкою голки повинно бути міцним (не менше 10Н). Рідина не повинна витікати з клапана протягом 15 с. Не повинно бути темних плям корозії трубки голки. Канюлі повинні забезпечувати швидкість потоку: щонайменше 80% від нормованої швидкості, для канюль з номінальним зовнішнім діаметром менше ніж 1,0 мм; щонайменше 90% від нормованої швидкості, для канюль з номінальним діаметром 1,0 мм і більше. Повинно відповідати затвердженим зразкам друкованих пакувальних матеріалів та вимогам СП.Індивідуальне пакування повинно бути цілісним. Канюлі повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 16. | Канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер) | шт. | 1500 | Перевірка конструкції - канюлі повинні складатись з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем або шприців. Конструкція канюлі повинна відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Всередину полімерної трубки повина бути встановлена ін’єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін’єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір.Основні розміри - основні розміри полімерних трубок канюль повинні відповідати вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Перевірка матеріалів - деталі канюлі повинні бути виготовлені з таких матеріалів, що відповідають вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Корозійна стійкість - голки канюлі повинні бути стійкими до корозії. Якість трубки канюлі та портів - дистальний кінець полімерної трубки канюлі повинен бути конусоподібним для полегшення його введення і повинен щільно прилягати до голки. Коли голка повністю входить в елемент катетера, трубка катетера не повинна виходити за п’яту скоса голки і не повинна бути далі 1 мм від нього. Порт голки повинен бути прозорим для визначення зворотного закиду крові та повинен сполучатися з вхідним отвором трубки голки. З’єднання трубки з портом - з’єднання канюлі трубкою голки повинно бути міцним (не менше 10 Н). Перевірка клапану - канюля повинна мати насадку з клапаном. Клапан повинен забезпечувати герметичність канюлі. Швидкість потоку - канюлі повинні забезпечувати швидкість потоку від 80 % до 125 % швидкості, для канюль з номінальним діаметром менше 1,0 мм. Маркування та пакування – повинно відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Цілісність індивідуальної упаковки – індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 17. | Канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер) | шт. | 1200 | Перевірка відповідності технологічній інструкції та виконання – повинен відповідати вимогам технологічної інструкції. Повинні бути виготовлені у виконанні – канюля інфузійна Венопорт плюс одноразова. Перевірка конструкції – канюлі повинні складатись з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем або шприців. Конструкція канюлі повинна відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Всередину полімерної трубки повинна бути встановлена ін’єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін’єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір. Основні розміри - основні розміри полімерних трубок канюль повинні відповідати вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Перевірка матеріалів – деталі канюлі повинні бути виготовлені з таких матеріалів, що відповідають вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015.Корозійна стійкість – голки канюлі повинні бути стійкими до корозії. Якість трубки канюлі та портів – дистальний кінець полімерної трубки канюлі повинен бути конусоподібним для полегшення його введення і повинен щільно прилягати до голки. Коли голка повністю входить в елемент катетера, трубка катетера не повинна виходити за п’яту скоса голки і не повинна бути далі 1 мм від нього. Порт голки повинен бути прозорим для визначення зворотного закиду крові та повинен сполучатися з вхідним отвором трубки голки. З’єднання трубки з портом – з’єднання трубки з портом голки повинно бути міцним. Перевірка клапану – канюля повинна мати насадку з клапаном. Клапан повинен забезпечувати герметичність канюлі. Швидкість потоку – канюлі повинні забезпечувати швидкість потоку від 80 % до 125 % швидкості, для канюль з номінальним діаметром менше 1,0 мм. Маркування та пакування – повинно відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Цілісність індивідуальної упаковки – індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Стерильність - повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 18. | Канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер) | шт. | 2000 | Перевірка відповідності технологічній інструкції та виконання – повинен відповідати вимогам технологічної інструкції. Повинні бути виготовлені у виконанні – канюля інфузійна Венопорт плюс одноразова. Перевірка конструкції – канюлі повинні складатись з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем або шприців. Конструкція канюлі повинна відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Всередину полімерної трубки повинна бути встановлена ін’єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін’єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір. Основні розміри - основні розміри полімерних трубок канюль повинні відповідати вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Перевірка матеріалів – деталі канюлі повинні бути виготовлені з таких матеріалів, що відповідають вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Корозійна стійкість – голки канюлі повинні бути стійкими до корозії. Якість трубки канюлі та портів – дистальний кінець полімерної трубки канюлі повинен бути конусоподібним для полегшення його введення і повинен щільно прилягати до голки. Коли голка повністю входить в елемент катетера, трубка катетера не повинна виходити за п’яту скоса голки і не повинна бути далі 1 мм від нього. Порт голки повинен бути прозорим для визначення зворотного закиду крові та повинен сполучатися з вхідним отвором трубки голки. З’єднання трубки з портом – з’єднання трубки з портом голки повинно бути міцним. Перевірка клапану – канюля повинна мати насадку з клапаном. Клапан повинен забезпечувати герметичність канюлі. Швидкість потоку – канюлі повинні забезпечувати швидкість потоку від 80 % до 125 % швидкості, для канюль з номінальним діаметром менше 1,0 мм. Маркування та пакування – повинно відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Цілісність індивідуальної упаковки – індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Стерильність - повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 19. | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні) |  пара | 13000 | Пакування – оглядові (нестерильні) рукавички повинні бути вміщені в коробки з картону та гофрокороб (транспортне пакування). Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “нестерильні”, “латексні”, “оглядові”, “неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (штук). Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 6,0 H. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 7,5 г. ± 8 % |
| 20. | Рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**)  |  пара | 1000 | Пакування – оглядові (нестерильні) рукавички повинні бути вміщені в коробки з картону та гофрокороб (транспортне пакування). Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “нестерильні”, “латексні”, “оглядові”, “неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (штук). Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 6,0 H. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 7,5 г. ± 8 % |
| 21. | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні) | пара | 1000 | Зовнішній вигляд – рукавички повинні бути п’ятипалі, безшовні, з краями, закатаними у віночок. На поверхні рукавичок не повинно бути дефектів, а саме: сторонні включення, бульбашки, потьоки. Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 9,0 H. Цілісність індивідуального пакування – індивідуальне пакування повинно бути цілісним, ззовні не повинно містити слідів протікань розчину метиленового синього. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 10,4 г. ± 8 %. Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “стерильні”, “латексні”, “хірургічні”,“неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (пар). Пакування – хірургічні (стерильні) рукавички повинні бути запаковані в індивідуальне пакування, поміщені в коробки з картону (групове пакування) та гофрокороб (транспортне пакування). |
| 22. | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні) | пара | 1000 | Зовнішній вигляд – рукавички повинні бути п’ятипалі, безшовні, з краями, закатаними у віночок. На поверхні рукавичок не повинно бути дефектів, а саме: сторонні включення, бульбашки, потьоки. Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 9,0 H. Цілісність індивідуального пакування – індивідуальне пакування повинно бути цілісним, ззовні не повинно містити слідів протікань розчину метиленового синього. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 10,4 г. ± 8 %. Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “стерильні”, “латексні”, “хірургічні”,“неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (пар). Пакування – хірургічні (стерильні) рукавички повинні бути запаковані в індивідуальне пакування, поміщені в коробки з картону (групове пакування) та гофрокороб (транспортне пакування). |
| 23. | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні) | пара | 1000 | Зовнішній вигляд – рукавички повинні бути п’ятипалі, безшовні, з краями, закатаними у віночок. На поверхні рукавичок не повинно бути дефектів, а саме: сторонні включення, бульбашки, потьоки. Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 9,0 H. Цілісність індивідуального пакування – індивідуальне пакування повинно бути цілісним, ззовні не повинно містити слідів протікань розчину метиленового синього. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 10,4 г. ± 8 %. Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “стерильні”, “латексні”, “хірургічні”,“неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (пар). Пакування – хірургічні (стерильні) рукавички повинні бути запаковані в індивідуальне пакування, поміщені в коробки з картону (групове пакування) та гофрокороб (транспортне пакування). |
| 24. | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні) | пара | 600 | Зовнішній вигляд – рукавички повинні бути п’ятипалі, безшовні, з краями, закатаними у віночок. На поверхні рукавичок не повинно бути дефектів, а саме: сторонні включення, бульбашки, потьоки. Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 9,0 H. Цілісність індивідуального пакування – індивідуальне пакування повинно бути цілісним, ззовні не повинно містити слідів протікань розчину метиленового синього. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 10,4 г. ± 8 %. Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “стерильні”, “латексні”, “хірургічні”,“неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (пар). Пакування – хірургічні (стерильні) рукавички повинні бути запаковані в індивідуальне пакування, поміщені в коробки з картону (групове пакування) та гофрокороб (транспортне пакування). |
| **Всього:**  | **69400** |  |
| **Вартість закупівлі:**  | **500000 грн. 00 коп.** |

Лот 2 - Медичні матеріали (Скарифікатор одноразовий стерильний (код ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали; **код НК 024:2019:** 61579 - скарифікатор))

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Медико-технічні вимоги** |
| 1. | Скарифікатор одноразовий стерильний (**код НК 024:2019:** 61579 - скарифікатор) | шт. | 50000 | Скарифікатор (ланцет) для крові стальний з центральною голкою одноразового використання стерильний. В індивідуальному пакуванні. |
| **Всього:**  | **50000** |  |
| **Вартість закупівлі:**  | **35000 грн. 00 коп.** |

 |  | Додаток 3(із змінами)**Технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі/медико – технічні вимоги**на закупівлю **код** ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали **(Лот 1 -** Медичні матеріали (Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний),** бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний), в**ата 100 г нестерильна (код ДК 021:2015: 33141115-9 — Медична вата; код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна), марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**),** ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові), система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня), пластир медичний в котушці на нетканій основі (код ДК 021:2015: 33141112-8 — Пластирі; код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний), канюля інфузійна Венопорт плюс 22 G 0.9х25 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні), рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні)); Лот 2 - Медичні матеріали (Скарифікатор одноразовий стерильний (код ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали; **код НК 024:2019:** 61579 - скарифікатор)))**Лот 1-2**1. До ціни пропозиції включаються наступні витрати: податки і збори (обов’язкові платежі), що сплачуються або мають бути сплачені; витрати на поставку за адресою замовника; розвантаження; інші витрати, передбачені для товару даного виду та умов даної тендерної документації. В ціновій пропозиції ціни вказуються за кожну одиницю виміру товару (1 упаковка, 1 флакон, 1 табл., 1 ампула, тощо), який пропонується для постачання із урахуванням найменувань та кількості, що вимагається Замовником та остаточно виводиться підсумкова ціна пропозиції.2. Якість товару має відповідати вимогам державних стандартів, а також умовам, встановленим чинним законодавством до товару даного виду.3. Товар при поставці повинен супроводжуватись документами, що підтверджують якість та безпеку, передбачену законодавством України*.*4. Товар повинен постачатися в належній тарі (упаковці), яка відповідає характеру товару і захищає від пошкоджень під час транспортування (поставки).5. Поставка замовленого товару здійснюється партіями транспортом Учасника-переможця, поставка товару здійснюється протягом 5 (п’яти) календарних днів з моменту отримання заявки від Замовника.6. Термін придатності товару на час поставки повинен бути не менше одного року.7. Розвантаження товару здійснюється представниками учасника-переможця.8. Строк (термін) поставки (передачі) товару: по 31.12. 2023 р. Місце поставки (передачі) товару: 82600, Україна, Львівська область, Стрийський район, місто Сколе, вулиця Героя Олега Ушневича, 29.***Примітки:*** ***всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».*****В разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в медико-технічних вимогах (МТВ), учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в МТВ з відомостями, щодо відповідності вимогам Замовника.****Лот 1 -** Медичні матеріали (Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний),** бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код ДК 021:2015: 33141113-4 — Бинти; код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний), в**ата 100 г нестерильна (код ДК 021:2015: 33141115-9 — Медична вата; код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна), марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код ДК 021:2015: 33141114-2 — Медична марля; код НК 024:2019: **34655 - марля неткана),** шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код ДК 021:2015: 33141310-6 — Шприци; код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування),** ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**),** ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові), система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код ДК 021:2015: 33141300-3 — Приладдя для венепункції та забору крові; код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня), пластир медичний в котушці на нетканій основі (код ДК 021:2015: 33141112-8 — Пластирі; код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний), канюля інфузійна Венопорт плюс 22 G 0.9х25 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код ДК 021:2015: 33141220-8 — Канюлі; код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер), рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні), рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні), рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код ДК 021:2015: 33141000-0 — Медичні матеріали нехімічні та гематологічні одноразового застосування; код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні))

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Медико-технічні вимоги** |
| 1. | Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний)** | шт. | 2000 | Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою. Бавовна 100 %. Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта завдовжки не більше 0,5 см; бинти мають бути спресовані в прямокутну або овальну форму. Тип марлі згідно ДСТУ EN 14079:2009 17 тип; склад виробу: бавовна; довжина, м 5,0±0,2; ширина, м - 10±0,5; товщина бинта, н/м, мм - 25; білизна ~~70~~; розривне навантаження, н/м, Н – 78; капілярність, н/м, см/ч 7,0; повинен мати індивідуальне пакування, нестерильний. |
| 2. | Бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний)** | шт. | 2000 | Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою. Бавовна 100 %. Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта завдовжки не більше 0,5 см; бинти мають бути спресовані в прямокутну або овальну форму. Тип марлі згідно ДСТУ EN 14079:2009 17 тип; склад виробу: бавовна; довжина, м 7,0±~~0,2~~; ширина, м - ~~10~~±0,5; товщина бинта, н/м, мм - ~~25~~; розривне навантаження, н/м, Н – 78; капілярність, н/м, см/ч 7,0; повинен мати індивідуальне пакування, нестерильний. |
| 3. | Вата 100 г нестерильна (код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна) | шт. | 500 | Медична гігроскопічна гігієнічна. Виготовлена з 100 % бавовни, нестерильна; вибілена без використання хлору; без добавок та домішок; без запаху; призначена для медичних маніпуляцій; в індивідуальній упаковці. Вата медична повинна бути добре прочесана, зберігати зв'язок між волокнами і легко розшаровуватись на паралельні шари довільної товщини. Склад виробу: бавовна; маса вати, гр - 100,0±4,5; довжина, мм - 90±10; висота, мм - 280±15; ширина, мм – 50±5. |
| 4. | Марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код НК 024:2019: **34655 - марля неткана)** | шт. | 500 | Виготовлений з медичної вибіленої марлі, 100% бавовна, тип 17, складені рулончиком. Повинен бути чистим без бруду та плям; придатний для застосування в медичній практиці; повинен мати довжину 500 см-2%, та ширину 90 см-2%; повинен мати індивідуальне пакування. Розмір спожитого пакування мм 270×110. |
| 5. | Марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код НК 024:2019: **34655 - марля неткана)** | шт. | 500 | Виготовлений з медичної вибіленої марлі, 100% бавовна, тип 17, складені рулончиком. Повинен бути чистим без бруду та плям; придатний для застосування в медичній практиці; повинен мати довжину 1000 см-1%, та ширину 90 см-2%; повинен мати індивідуальне пакування. Розмір спожитого пакування мм 300×220×80. |
| 6. | Шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 500 | Ін’єкційний одноразового застосування з двома голками 0,5×13 мм (25Q×1/2) та 0,3×9 мм (30G×3/8)(одна для набору препарату в шприц, друга для виконання ін’єкції). 3-компонентний ін’єкційний одноразового застосування стерильно, апірогенно, нетоксично. |
| 7. | Шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 10000 | Шприци трьохкомпонентні складаються із циліндру та поршню. Шприци випускаються із основною голкою, на яку одягнутий захисний ковпачок. Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр (Luer) 6%. Відхилення значення рН контрольної рідини, повинно бути в межах однієї одиниці. Шприци повинні мати номінальну місткість 2 мл. Не відбувається витоку води через поршневе ущільнення. Відсутність проникнення повітря в місцях контакту поршня/поршня з ущільнювачем із циліндром. Не відбувається падіння показників манометра. Трубка голки повинна бути міцною, без наявності зламу. Вершина вістря трубки голки співпадає з нульовою точкою шкали і відхилення не перевищує + 0,8 мм. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Шприци повинні витримувати випробування на стерильність. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 8. | Шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 7000 | Шприци двохкомпонентні повинні складатись із циліндра та поршня. Шприци випускаються із основною голкою. На голці повинен бути одягнутий захисний ковпачок. Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр (Luer) 6%. Відхилення значення рН контрольної рідини, повинно бути в межах однієї одиниці. Шприци повинні мати номінальну місткість 5 мл. Не повинно відбуватись витоку води через поршневе ущільнення. Не повинно відбуватись проникнення повітря в місцях контакту поршня з циліндром. Не повинно відбуватись падіння показників манометра. Трубка голки повинна бути міцною, без наявності зламу. Вершина вістря трубки голки співпадає з нульовою точкою шкали і відхилення не перевищує + 0,8 мм. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Шприци повинні витримувати випробування на стерильність. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 9. | Шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 7000 | Шприци двохкомпонентні повинні складатись із циліндра та поршня. Шприци випускаються із основною голкою. На голці повинен бути одягнутий захисний ковпачок. Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр (Luer) 6%. Відхилення значення рН контрольної рідини, повинно бути в межах однієї одиниці. Шприци повинні мати номінальну місткість 10 мл. Не повинно відбуватись витоку води через поршневе ущільнення. Не повинно відбуватись проникнення повітря в місцях контакту поршня з циліндром. Не повинно відбуватись падіння показників манометра. Трубка голки повинна бути міцною, без наявності зламу. Вершина вістря трубки голки співпадає з нульовою точкою шкали і відхилення не перевищує + 0,8 мм. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Шприци повинні витримувати випробування на стерильність. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 10. | Шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 5000 | Шприци двохкомпонентні повинні складатись із циліндра та поршня. Шприци випускаються із основною голкою. На голці повинен бути одягнутий захисний ковпачок. Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр (Luer) 6%. Відхилення значення рН контрольної рідини, повинно бути в межах однієї одиниці. Шприци повинні мати номінальну місткість 20 мл. Не повинно відбуватись витоку води через поршневе ущільнення. Не повинно відбуватись проникнення повітря в місцях контакту поршня з циліндром. Не повинно відбуватись падіння показників манометра. Трубка голки повинна бути міцною, без наявності зламу. Вершина вістря трубки голки співпадає з нульовою точкою шкали і відхилення не перевищує + 0,8 мм. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Шприци повинні витримувати випробування на стерильність. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 11. | ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**)** | шт. | 10000 | До складу кожної системи повинні входити: захисний ковпачок, металева голка для з’єднання з резервуаром, тримач металевої голки для з’єднання з резервуаром, кришка від крапельної камери, крапельна камера, диск фільтру, трубка,роликовий зажим, ін’єкційний вузол 4,5 см.,конекторЛуєр, голка 21G, пластир, захисний ковпачок, повітряної голка, тримач повітряної голки, повітряний фільтр, кришка впуску повітря. Внутрішній діаметр трубки має бути (3+0,3)мм, довжина трубки не менше 1,5 м. Під час витікання на відстані 0,5 м. має бути видно: рівень рідини, крапле падіння, бульбашки повітря. Система не повинна містити перегинів і злиплих ділянок трубок. При відкритому регуляторі вода має текти струменем, при закритому-не повинно бути витікання води. Деталі систем не повинні мати механічних пошкоджень і сторонніх включень. З’єднання деталей системи мають бути герметичні.Не повинно відбуватись порушення з’єднань при прикладанні сили 44Н для ін’єкційних голок та 20Н для інших з’єднань. Має бути одягнений ковпачок та на ін’єкційну голку нанесено силіконове покриття. Системи повинні витримувати випробування на стерильність. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 12. | ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові) | шт. | 200 | Комплектність: відповідно до виконання системи інфузійної, до її складу повинні входити комплектуючі: крапельна камера з інтегрованою пластиковою голкою та інтегрованим повітрозабірним каналом з фільтром, містить інфузійний фільтр 15 mkm (мкм); ковпачок голки крапельної камери; трубка ПВХ DEHP-free (3,0×4,1 mm (мм)); роликовий регулятор швидкості інфузії (корпус та ролик), не контактує з розчином; Y-подібний ін’єкційний вузол (latex free); конектор male Luer-Lock; ковпачок конектора male Luer-Lock; стрічка еластична. Системи повинні бути упаковані в індивідуальне пакування, групове пакування та транспортну тару. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Внутрішній діаметр трубки має бути (2,9±0,1) mm (мм), довжина трубки не менше 1,8 m (м) для систем, що використовуються під тиском. Під час витікання на відстані 0,5 m (м) має бути видно: рівень рідини, краплепадіння, бульбашки повітря. Система не повинна містити перегинів і злиплих ділянок трубок. Комплекти систем не повинні мати механічних пошкоджень і сторонніх включень. Системи повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 13. | Система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня)  | шт. | 400 | Повинна бути: стерильна; одноразова; нетоксична; апірогенна; в індивідуальній упаковці; забезпечувати переливання 1 л консервованої крові 14-денного зберігання; укомплектована тонкостінними інєкційними голками зовнішнім діаметром від 1,2 до 1,8 мм (з силікованим покриттям і атравматичною заточкою); з роликовим затискачем для плавного регулювання швидкості переливання; з напівжорсткою крапельницею; приєднувальний конус голок – «Луєр»; голка для підключення до ємності – металева, діаметром 0,8 мм. |
| 14. | Пластир медичний в котушці на нетканій основі (код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний) | шт. | 1000 | Неткана основа; ширина 1,25; 500 см. довжина; в картонній коробці; міцність на відрив під кутом 180 ͦ 2,0 н/см. |
| 15. | Канюля інфузійна Венопорт плюс 22G 0.9х25 мм одноразова (код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер) | шт. | 500 | Канюлі повинні складатись з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем/шприців і крильця для фіксації. Всередину полімерної трубки повинна бути встановлена ін’єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін’єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір. На голку повинен бути одягнений захисний ковпачок. Довжина полімерної трубки – (25+1,0) мм; діаметр полімерної трубки – (0,9+0,04) мм; колір-блакитний. Дистальний кінець полімерної трубки канюлі повинен бути конусоподібним для полегшення його введення і повинен щільно прилягати до металевої голки. Коли металева голка повністю входить в елемент катетера, полімерна трубка катетера не повинна виходити за п’яту скосу металевої голки і не повинна бути далі 1 мм від нього. Канюля голки повинна бути прозора, для визначення зворотнього закиду крові, та сполучатися з вхідним отвором трубки голки. Для виконань, де голка має зйомну насадку з клапаном, головка голки повинна закінчуватися насадкою з 6% конусом Луєра з зовнішньою різьбою (Луєр-док). Гострий кінець повинен виглядати загостреним, без виступаючих країв, задирок і гачків. Під час візуального огляду катетера, нормальним або скоригованим до нормального зором, на поверхні катетера не повинно бути видимих крапель змащувальної речовини. З’єднання канюлі з трубкою голки повинно бути міцним (не менше 10Н). Рідина не повинна витікати з клапана протягом 15 с. Не повинно бути темних плям корозії трубки голки. Канюлі повинні забезпечувати швидкість потоку: щонайменше 80% від нормованої швидкості, для канюль з номінальним зовнішнім діаметром менше ніж 1,0 мм; щонайменше 90% від нормованої швидкості, для канюль з номінальним діаметром 1,0 мм і більше. Повинно відповідати затвердженим зразкам друкованих пакувальних матеріалів та вимогам СП.Індивідуальне пакування повинно бути цілісним. Канюлі повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 16. | Канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер) | шт. | 1500 | Перевірка конструкції - канюлі повинні складатись з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем або шприців. Конструкція канюлі повинна відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Всередину полімерної трубки повина бути встановлена ін’єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін’єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір.Основні розміри - основні розміри полімерних трубок канюль повинні відповідати вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Перевірка матеріалів - деталі канюлі повинні бути виготовлені з таких матеріалів, що відповідають вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Корозійна стійкість - голки канюлі повинні бути стійкими до корозії. Якість трубки канюлі та портів - дистальний кінець полімерної трубки канюлі повинен бути конусоподібним для полегшення його введення і повинен щільно прилягати до голки. Коли голка повністю входить в елемент катетера, трубка катетера не повинна виходити за п’яту скоса голки і не повинна бути далі 1 мм від нього. Порт голки повинен бути прозорим для визначення зворотного закиду крові та повинен сполучатися з вхідним отвором трубки голки. З’єднання трубки з портом - з’єднання канюлі трубкою голки повинно бути міцним (не менше 10 Н). Перевірка клапану - канюля повинна мати насадку з клапаном. Клапан повинен забезпечувати герметичність канюлі. Швидкість потоку - канюлі повинні забезпечувати швидкість потоку від 80 % до 125 % швидкості, для канюль з номінальним діаметром менше 1,0 мм. Маркування та пакування – повинно відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Цілісність індивідуальної упаковки – індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 17. | Канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер) | шт. | 1200 | Перевірка відповідності технологічній інструкції та виконання – повинен відповідати вимогам технологічної інструкції. Повинні бути виготовлені у виконанні – канюля інфузійна Венопорт плюс одноразова. Перевірка конструкції – канюлі повинні складатись з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем або шприців. Конструкція канюлі повинна відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Всередину полімерної трубки повинна бути встановлена ін’єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін’єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір. Основні розміри - основні розміри полімерних трубок канюль повинні відповідати вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Перевірка матеріалів – деталі канюлі повинні бути виготовлені з таких матеріалів, що відповідають вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015.Корозійна стійкість – голки канюлі повинні бути стійкими до корозії. Якість трубки канюлі та портів – дистальний кінець полімерної трубки канюлі повинен бути конусоподібним для полегшення його введення і повинен щільно прилягати до голки. Коли голка повністю входить в елемент катетера, трубка катетера не повинна виходити за п’яту скоса голки і не повинна бути далі 1 мм від нього. Порт голки повинен бути прозорим для визначення зворотного закиду крові та повинен сполучатися з вхідним отвором трубки голки. З’єднання трубки з портом – з’єднання трубки з портом голки повинно бути міцним. Перевірка клапану – канюля повинна мати насадку з клапаном. Клапан повинен забезпечувати герметичність канюлі. Швидкість потоку – канюлі повинні забезпечувати швидкість потоку від 80 % до 125 % швидкості, для канюль з номінальним діаметром менше 1,0 мм. Маркування та пакування – повинно відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Цілісність індивідуальної упаковки – індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Стерильність - повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 18. | Канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер) | шт. | 2000 | Перевірка відповідності технологічній інструкції та виконання – повинен відповідати вимогам технологічної інструкції. Повинні бути виготовлені у виконанні – канюля інфузійна Венопорт плюс одноразова. Перевірка конструкції – канюлі повинні складатись з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем або шприців. Конструкція канюлі повинна відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Всередину полімерної трубки повинна бути встановлена ін’єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін’єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір. Основні розміри - основні розміри полімерних трубок канюль повинні відповідати вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Перевірка матеріалів – деталі канюлі повинні бути виготовлені з таких матеріалів, що відповідають вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Корозійна стійкість – голки канюлі повинні бути стійкими до корозії. Якість трубки канюлі та портів – дистальний кінець полімерної трубки канюлі повинен бути конусоподібним для полегшення його введення і повинен щільно прилягати до голки. Коли голка повністю входить в елемент катетера, трубка катетера не повинна виходити за п’яту скоса голки і не повинна бути далі 1 мм від нього. Порт голки повинен бути прозорим для визначення зворотного закиду крові та повинен сполучатися з вхідним отвором трубки голки. З’єднання трубки з портом – з’єднання трубки з портом голки повинно бути міцним. Перевірка клапану – канюля повинна мати насадку з клапаном. Клапан повинен забезпечувати герметичність канюлі. Швидкість потоку – канюлі повинні забезпечувати швидкість потоку від 80 % до 125 % швидкості, для канюль з номінальним діаметром менше 1,0 мм. Маркування та пакування – повинно відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Цілісність індивідуальної упаковки – індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Стерильність - повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 19. | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні) |  пара | 13000 | Пакування – оглядові (нестерильні) рукавички повинні бути вміщені в коробки з картону та гофрокороб (транспортне пакування). Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “нестерильні”, “латексні”, “оглядові”, “неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (штук). Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 6,0 H. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 7,5 г. ± 8 % |
| 20. | Рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**)  |  пара | 1000 | Пакування – оглядові (нестерильні) рукавички повинні бути вміщені в коробки з картону та гофрокороб (транспортне пакування). Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “нестерильні”, “латексні”, “оглядові”, “неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (штук). Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 6,0 H. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 7,5 г. ± 8 % |
| 21. | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні) | пара | 1000 | Зовнішній вигляд – рукавички повинні бути п’ятипалі, безшовні, з краями, закатаними у віночок. На поверхні рукавичок не повинно бути дефектів, а саме: сторонні включення, бульбашки, потьоки. Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 9,0 H. Цілісність індивідуального пакування – індивідуальне пакування повинно бути цілісним, ззовні не повинно містити слідів протікань розчину метиленового синього. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 10,4 г. ± 8 %. Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “стерильні”, “латексні”, “хірургічні”,“неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (пар). Пакування – хірургічні (стерильні) рукавички повинні бути запаковані в індивідуальне пакування, поміщені в коробки з картону (групове пакування) та гофрокороб (транспортне пакування). |
| 22. | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні) | пара | 1000 | Зовнішній вигляд – рукавички повинні бути п’ятипалі, безшовні, з краями, закатаними у віночок. На поверхні рукавичок не повинно бути дефектів, а саме: сторонні включення, бульбашки, потьоки. Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 9,0 H. Цілісність індивідуального пакування – індивідуальне пакування повинно бути цілісним, ззовні не повинно містити слідів протікань розчину метиленового синього. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 10,4 г. ± 8 %. Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “стерильні”, “латексні”, “хірургічні”,“неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (пар). Пакування – хірургічні (стерильні) рукавички повинні бути запаковані в індивідуальне пакування, поміщені в коробки з картону (групове пакування) та гофрокороб (транспортне пакування). |
| 23. | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні) | пара | 1000 | Зовнішній вигляд – рукавички повинні бути п’ятипалі, безшовні, з краями, закатаними у віночок. На поверхні рукавичок не повинно бути дефектів, а саме: сторонні включення, бульбашки, потьоки. Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 9,0 H. Цілісність індивідуального пакування – індивідуальне пакування повинно бути цілісним, ззовні не повинно містити слідів протікань розчину метиленового синього. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 10,4 г. ± 8 %. Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “стерильні”, “латексні”, “хірургічні”,“неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (пар). Пакування – хірургічні (стерильні) рукавички повинні бути запаковані в індивідуальне пакування, поміщені в коробки з картону (групове пакування) та гофрокороб (транспортне пакування). |
| 24. | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні) | пара | 600 | Зовнішній вигляд – рукавички повинні бути п’ятипалі, безшовні, з краями, закатаними у віночок. На поверхні рукавичок не повинно бути дефектів, а саме: сторонні включення, бульбашки, потьоки. Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 9,0 H. Цілісність індивідуального пакування – індивідуальне пакування повинно бути цілісним, ззовні не повинно містити слідів протікань розчину метиленового синього. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 10,4 г. ± 8 %. Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “стерильні”, “латексні”, “хірургічні”,“неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (пар). Пакування – хірургічні (стерильні) рукавички повинні бути запаковані в індивідуальне пакування, поміщені в коробки з картону (групове пакування) та гофрокороб (транспортне пакування). |
| **Всього:**  | **69400** |  |
| **Вартість закупівлі:**  | **500000 грн. 00 коп.** |

(із змінами)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Медико-технічні вимоги** |
| 1. | Бинт 5 м х10 см марлевий медичний нестерильний (код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний)** | шт. | 2000 | Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою. Бавовна 100 %. Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта завдовжки не більше 0,5 см; бинти мають бути спресовані в прямокутну або овальну форму. Тип марлі згідно ДСТУ EN 14079:2009 17 тип; склад виробу: бавовна; довжина, м 5,0±0,2; ширина, м - 10±0,5; товщина бинта, н/м, мм - 25; білизна 80; розривне навантаження, н/м, Н – 78; капілярність, н/м, см/ч 7,0; повинен мати індивідуальне пакування, нестерильний. |
| 2. | Бинт 7 м х14 см н/с марлевий медичний нестерильний (код НК 024:2019: **48125 - рулон марлевий нестерильний)** | шт. | 2000 | Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою. Бавовна 100 %. Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта завдовжки не більше 0,5 см; бинти мають бути спресовані в прямокутну або овальну форму. Тип марлі згідно ДСТУ EN 14079:2009 17 тип; склад виробу: бавовна; довжина, м 7,0±0,3; ширина, м - 14±0,5; товщина бинта, н/м, мм - 35; розривне навантаження, н/м, Н – 78; капілярність, н/м, см/ч 7,0; повинен мати індивідуальне пакування, нестерильний. |
| 3. | Вата 100 г нестерильна (код НК 024:2019: 58234 - стрічка ватяна) | шт. | 500 | Медична гігроскопічна гігієнічна. Виготовлена з 100 % бавовни, нестерильна; вибілена без використання хлору; без добавок та домішок; без запаху; призначена для медичних маніпуляцій; в індивідуальній упаковці. Вата медична повинна бути добре прочесана, зберігати зв'язок між волокнами і легко розшаровуватись на паралельні шари довільної товщини. Склад виробу: бавовна; маса вати, гр - 100,0±4,5; довжина, мм - 90±10; висота, мм - 280±15; ширина, мм – 50±5. |
| 4. | Марлевий відріз медичний 500 см х90 см (код НК 024:2019: **34655 - марля неткана)** | шт. | 500 | Виготовлений з медичної вибіленої марлі, 100% бавовна, тип 17, складені рулончиком. Повинен бути чистим без бруду та плям; придатний для застосування в медичній практиці; повинен мати довжину 500 см-2%, та ширину 90 см-2%; повинен мати індивідуальне пакування. Розмір спожитого пакування мм 270×110. |
| 5. | Марлевий відріз медичний 1000 см х90 см (код НК 024:2019: **34655 - марля неткана)** | шт. | 500 | Виготовлений з медичної вибіленої марлі, 100% бавовна, тип 17, складені рулончиком. Повинен бути чистим без бруду та плям; придатний для застосування в медичній практиці; повинен мати довжину 1000 см-1%, та ширину 90 см-2%; повинен мати індивідуальне пакування. Розмір спожитого пакування мм 300×220×80. |
| 6. | Шприц, 1 ml (мл) U-100 Луєр трьохкомпонентний (код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 500 | Ін’єкційний одноразового застосування з двома голками 0,5×13 мм (25Q×1/2) та 0,3×9 мм (30G×3/8)(одна для набору препарату в шприц, друга для виконання ін’єкції). 3-компонентний ін’єкційний одноразового застосування стерильно, апірогенно, нетоксично. |
| 7. | Шприц 2 мл. Луєр трьохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,6х32 мм (23Gх1 1/4) голкою 0,55х25 мм (24Gх1х1)(код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 10000 | Шприци трьохкомпонентні складаються із циліндру та поршню. Шприци випускаються із основною голкою, на яку одягнутий захисний ковпачок. Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр (Luer) 6%. Відхилення значення рН контрольної рідини, повинно бути в межах однієї одиниці. Шприци повинні мати номінальну місткість 2 мл. Не відбувається витоку води через поршневе ущільнення. Відсутність проникнення повітря в місцях контакту поршня/поршня з ущільнювачем із циліндром. Не відбувається падіння показників манометра. Трубка голки повинна бути міцною, без наявності зламу. Вершина вістря трубки голки співпадає з нульовою точкою шкали і відхилення не перевищує + 0,8 мм. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Шприци повинні витримувати випробування на стерильність. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 8. | Шприц 5 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,7х38 mm (мм)(22Gх1 1/2)(код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 7000 | Шприци двохкомпонентні повинні складатись із циліндра та поршня. Шприци випускаються із основною голкою. На голці повинен бути одягнутий захисний ковпачок. Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр (Luer) 6%. Відхилення значення рН контрольної рідини, повинно бути в межах однієї одиниці. Шприци повинні мати номінальну місткість 5 мл. Не повинно відбуватись витоку води через поршневе ущільнення. Не повинно відбуватись проникнення повітря в місцях контакту поршня з циліндром. Не повинно відбуватись падіння показників манометра. Трубка голки повинна бути міцною, без наявності зламу. Вершина вістря трубки голки співпадає з нульовою точкою шкали і відхилення не перевищує + 0,8 мм. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Шприци повинні витримувати випробування на стерильність. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 9. | Шприц 10 мл. Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 7000 | Шприци двохкомпонентні повинні складатись із циліндра та поршня. Шприци випускаються із основною голкою. На голці повинен бути одягнутий захисний ковпачок. Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр (Luer) 6%. Відхилення значення рН контрольної рідини, повинно бути в межах однієї одиниці. Шприци повинні мати номінальну місткість 10 мл. Не повинно відбуватись витоку води через поршневе ущільнення. Не повинно відбуватись проникнення повітря в місцях контакту поршня з циліндром. Не повинно відбуватись падіння показників манометра. Трубка голки повинна бути міцною, без наявності зламу. Вершина вістря трубки голки співпадає з нульовою точкою шкали і відхилення не перевищує + 0,8 мм. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Шприци повинні витримувати випробування на стерильність. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 10. | Шприц 20 ml (мл) Луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з голкою 0,8х38 mm (мм)(21Gх1 1/2)(код НК 024:2019: **47017 - шприц загального призначення, разового застосування)** | шт. | 5000 | Шприци двохкомпонентні повинні складатись із циліндра та поршня. Шприци випускаються із основною голкою. На голці повинен бути одягнутий захисний ковпачок. Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр (Luer) 6%. Відхилення значення рН контрольної рідини, повинно бути в межах однієї одиниці. Шприци повинні мати номінальну місткість 20 мл. Не повинно відбуватись витоку води через поршневе ущільнення. Не повинно відбуватись проникнення повітря в місцях контакту поршня з циліндром. Не повинно відбуватись падіння показників манометра. Трубка голки повинна бути міцною, без наявності зламу. Вершина вістря трубки голки співпадає з нульовою точкою шкали і відхилення не перевищує + 0,8 мм. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Шприци повинні витримувати випробування на стерильність. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 11. | ПР Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів без ДЕГФ (код НК 024:2019: 17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором**)** | шт. | 10000 | До складу кожної системи повинні входити: захисний ковпачок, металева голка для з’єднання з резервуаром, тримач металевої голки для з’єднання з резервуаром, кришка від крапельної камери, крапельна камера, диск фільтру, трубка,роликовий зажим, ін’єкційний вузол 4,5 см.,конекторЛуєр, голка 21G, пластир, захисний ковпачок, повітряної голка, тримач повітряної голки, повітряний фільтр, кришка впуску повітря. Внутрішній діаметр трубки має бути (3+0,3)мм, довжина трубки не менше 1,5 м. Під час витікання на відстані 0,5 м. має бути видно: рівень рідини, крапле падіння, бульбашки повітря. Система не повинна містити перегинів і злиплих ділянок трубок. При відкритому регуляторі вода має текти струменем, при закритому-не повинно бути витікання води. Деталі систем не повинні мати механічних пошкоджень і сторонніх включень. З’єднання деталей системи мають бути герметичні.Не повинно відбуватись порушення з’єднань при прикладанні сили 44Н для ін’єкційних голок та 20Н для інших з’єднань. Має бути одягнений ковпачок та на ін’єкційну голку нанесено силіконове покриття. Системи повинні витримувати випробування на стерильність. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Повинно відповідати вимогам НД. |
| 12. | ЮФ СмартСет, система для внутрішньовенної інфузії (код НК 024:2019: 38569 - Набір для переливания крові) | шт. | 200 | Комплектність: відповідно до виконання системи інфузійної, до її складу повинні входити комплектуючі: крапельна камера з інтегрованою пластиковою голкою та інтегрованим повітрозабірним каналом з фільтром, містить інфузійний фільтр 15 mkm (мкм); ковпачок голки крапельної камери; трубка ПВХ DEHP-free (3,0×4,1 mm (мм)); роликовий регулятор швидкості інфузії (корпус та ролик), не контактує з розчином; Y-подібний ін’єкційний вузол (latex free); конектор male Luer-Lock; ковпачок конектора male Luer-Lock; стрічка еластична. Системи повинні бути упаковані в індивідуальне пакування, групове пакування та транспортну тару. Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Внутрішній діаметр трубки має бути (2,9±0,1) mm (мм), довжина трубки не менше 1,8 m (м) для систем, що використовуються під тиском. Під час витікання на відстані 0,5 m (м) має бути видно: рівень рідини, краплепадіння, бульбашки повітря. Система не повинна містити перегинів і злиплих ділянок трубок. Комплекти систем не повинні мати механічних пошкоджень і сторонніх включень. Системи повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 13. | Система ПК, металева голка одноразовий набір для трансфузії крові, з металевою голкою для проколу флакону (код НК 024:2019: 43324 – системи для переливання рідин загального призначеня)  | шт. | 400 | Повинна бути: стерильна; одноразова; нетоксична; апірогенна; в індивідуальній упаковці; забезпечувати переливання 1 л консервованої крові 14-денного зберігання; укомплектована тонкостінними інєкційними голками зовнішнім діаметром від 1,2 до 1,8 мм (з силікованим покриттям і атравматичною заточкою); з роликовим затискачем для плавного регулювання швидкості переливання; з напівжорсткою крапельницею; приєднувальний конус голок – «Луєр»; голка для підключення до ємності – металева, діаметром 0,8 мм. |
| 14. | Пластир медичний в котушці на нетканій основі (код НК 024:2019: 58986 - Лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний) | шт. | 1000 | Неткана основа; ширина 1,25; 500 см. довжина; в картонній коробці; міцність на відрив під кутом 180 ͦ 2,0 н/см. |
| 15. | Канюля інфузійна Венопорт плюс 22G 0.9х25 мм одноразова (код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер) | шт. | 500 | Канюлі повинні складатись з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем/шприців і крильця для фіксації. Всередину полімерної трубки повинна бути встановлена ін’єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін’єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір. На голку повинен бути одягнений захисний ковпачок. Довжина полімерної трубки – (25+1,0) мм; діаметр полімерної трубки – (0,9+0,04) мм; колір-блакитний. Дистальний кінець полімерної трубки канюлі повинен бути конусоподібним для полегшення його введення і повинен щільно прилягати до металевої голки. Коли металева голка повністю входить в елемент катетера, полімерна трубка катетера не повинна виходити за п’яту скосу металевої голки і не повинна бути далі 1 мм від нього. Канюля голки повинна бути прозора, для визначення зворотнього закиду крові, та сполучатися з вхідним отвором трубки голки. Для виконань, де голка має зйомну насадку з клапаном, головка голки повинна закінчуватися насадкою з 6% конусом Луєра з зовнішньою різьбою (Луєр-док). Гострий кінець повинен виглядати загостреним, без виступаючих країв, задирок і гачків. Під час візуального огляду катетера, нормальним або скоригованим до нормального зором, на поверхні катетера не повинно бути видимих крапель змащувальної речовини. З’єднання канюлі з трубкою голки повинно бути міцним (не менше 10Н). Рідина не повинна витікати з клапана протягом 15 с. Не повинно бути темних плям корозії трубки голки. Канюлі повинні забезпечувати швидкість потоку: щонайменше 80% від нормованої швидкості, для канюль з номінальним зовнішнім діаметром менше ніж 1,0 мм; щонайменше 90% від нормованої швидкості, для канюль з номінальним діаметром 1,0 мм і більше. Повинно відповідати затвердженим зразкам друкованих пакувальних матеріалів та вимогам СП.Індивідуальне пакування повинно бути цілісним. Канюлі повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 16. | Канюля інфузійна Венопорт плюс 26 G 0,6×19 мм одноразова (код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер) | шт. | 1500 | Перевірка конструкції - канюлі повинні складатись з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем або шприців. Конструкція канюлі повинна відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Всередину полімерної трубки повина бути встановлена ін’єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін’єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір.Основні розміри - основні розміри полімерних трубок канюль повинні відповідати вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Перевірка матеріалів - деталі канюлі повинні бути виготовлені з таких матеріалів, що відповідають вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Корозійна стійкість - голки канюлі повинні бути стійкими до корозії. Якість трубки канюлі та портів - дистальний кінець полімерної трубки канюлі повинен бути конусоподібним для полегшення його введення і повинен щільно прилягати до голки. Коли голка повністю входить в елемент катетера, трубка катетера не повинна виходити за п’яту скоса голки і не повинна бути далі 1 мм від нього. Порт голки повинен бути прозорим для визначення зворотного закиду крові та повинен сполучатися з вхідним отвором трубки голки. З’єднання трубки з портом - з’єднання канюлі трубкою голки повинно бути міцним (не менше 10 Н). Перевірка клапану - канюля повинна мати насадку з клапаном. Клапан повинен забезпечувати герметичність канюлі. Швидкість потоку - канюлі повинні забезпечувати швидкість потоку від 80 % до 125 % швидкості, для канюль з номінальним діаметром менше 1,0 мм. Маркування та пакування – повинно відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Цілісність індивідуальної упаковки – індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 17. | Канюля інфузійна Венопорт плюс 24 G 0,7×19 мм одноразова (код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер) | шт. | 1200 | Перевірка відповідності технологічній інструкції та виконання – повинен відповідати вимогам технологічної інструкції. Повинні бути виготовлені у виконанні – канюля інфузійна Венопорт плюс одноразова. Перевірка конструкції – канюлі повинні складатись з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем або шприців. Конструкція канюлі повинна відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Всередину полімерної трубки повинна бути встановлена ін’єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін’єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір. Основні розміри - основні розміри полімерних трубок канюль повинні відповідати вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Перевірка матеріалів – деталі канюлі повинні бути виготовлені з таких матеріалів, що відповідають вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015.Корозійна стійкість – голки канюлі повинні бути стійкими до корозії. Якість трубки канюлі та портів – дистальний кінець полімерної трубки канюлі повинен бути конусоподібним для полегшення його введення і повинен щільно прилягати до голки. Коли голка повністю входить в елемент катетера, трубка катетера не повинна виходити за п’яту скоса голки і не повинна бути далі 1 мм від нього. Порт голки повинен бути прозорим для визначення зворотного закиду крові та повинен сполучатися з вхідним отвором трубки голки. З’єднання трубки з портом – з’єднання трубки з портом голки повинно бути міцним. Перевірка клапану – канюля повинна мати насадку з клапаном. Клапан повинен забезпечувати герметичність канюлі. Швидкість потоку – канюлі повинні забезпечувати швидкість потоку від 80 % до 125 % швидкості, для канюль з номінальним діаметром менше 1,0 мм. Маркування та пакування – повинно відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Цілісність індивідуальної упаковки – індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Стерильність - повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 18. | Канюля інфузійна Венопорт плюс 20 G 1,1×32 мм одноразова (код НК 024:2019: 36244 - набір для внутрішньовенних вливань через інфузійний контролер) | шт. | 2000 | Перевірка відповідності технологічній інструкції та виконання – повинен відповідати вимогам технологічної інструкції. Повинні бути виготовлені у виконанні – канюля інфузійна Венопорт плюс одноразова. Перевірка конструкції – канюлі повинні складатись з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем або шприців. Конструкція канюлі повинна відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Всередину полімерної трубки повинна бути встановлена ін’єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін’єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір. Основні розміри - основні розміри полімерних трубок канюль повинні відповідати вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Перевірка матеріалів – деталі канюлі повинні бути виготовлені з таких матеріалів, що відповідають вимогам ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Корозійна стійкість – голки канюлі повинні бути стійкими до корозії. Якість трубки канюлі та портів – дистальний кінець полімерної трубки канюлі повинен бути конусоподібним для полегшення його введення і повинен щільно прилягати до голки. Коли голка повністю входить в елемент катетера, трубка катетера не повинна виходити за п’яту скоса голки і не повинна бути далі 1 мм від нього. Порт голки повинен бути прозорим для визначення зворотного закиду крові та повинен сполучатися з вхідним отвором трубки голки. З’єднання трубки з портом – з’єднання трубки з портом голки повинно бути міцним. Перевірка клапану – канюля повинна мати насадку з клапаном. Клапан повинен забезпечувати герметичність канюлі. Швидкість потоку – канюлі повинні забезпечувати швидкість потоку від 80 % до 125 % швидкості, для канюль з номінальним діаметром менше 1,0 мм. Маркування та пакування – повинно відповідати ТУ У 32.5-30109129-021:2015. Цілісність індивідуальної упаковки – індивідуальне пакування повинне бути цілісним. Стерильність - повинні витримувати випробування на стерильність. |
| 19. | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S/M (код НК 024:2019: 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні) |  пара | 13000 | Пакування – оглядові (нестерильні) рукавички повинні бути вміщені в коробки з картону та гофрокороб (транспортне пакування). Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “нестерильні”, “латексні”, “оглядові”, “неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (штук). Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 6,0 H. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 7,5 г. ± 8 % |
| 20. | Рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір L (код НК 024:2019: **40548 - Хірургічна рукавичка, латексна**)  |  пара | 1000 | Пакування – оглядові (нестерильні) рукавички повинні бути вміщені в коробки з картону та гофрокороб (транспортне пакування). Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “нестерильні”, “латексні”, “оглядові”, “неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (штук). Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 6,0 H. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 7,5 г. ± 8 % |
| 21. | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 6.5 (код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні) | пара | 1000 | Зовнішній вигляд – рукавички повинні бути п’ятипалі, безшовні, з краями, закатаними у віночок. На поверхні рукавичок не повинно бути дефектів, а саме: сторонні включення, бульбашки, потьоки. Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 9,0 H. Цілісність індивідуального пакування – індивідуальне пакування повинно бути цілісним, ззовні не повинно містити слідів протікань розчину метиленового синього. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 10,4 г. ± 8 %. Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “стерильні”, “латексні”, “хірургічні”,“неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (пар). Пакування – хірургічні (стерильні) рукавички повинні бути запаковані в індивідуальне пакування, поміщені в коробки з картону (групове пакування) та гофрокороб (транспортне пакування). |
| 22. | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7 (код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні) | пара | 1000 | Зовнішній вигляд – рукавички повинні бути п’ятипалі, безшовні, з краями, закатаними у віночок. На поверхні рукавичок не повинно бути дефектів, а саме: сторонні включення, бульбашки, потьоки. Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 9,0 H. Цілісність індивідуального пакування – індивідуальне пакування повинно бути цілісним, ззовні не повинно містити слідів протікань розчину метиленового синього. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 10,4 г. ± 8 %. Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “стерильні”, “латексні”, “хірургічні”,“неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (пар). Пакування – хірургічні (стерильні) рукавички повинні бути запаковані в індивідуальне пакування, поміщені в коробки з картону (групове пакування) та гофрокороб (транспортне пакування). |
| 23. | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 7,5 (код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні) | пара | 1000 | Зовнішній вигляд – рукавички повинні бути п’ятипалі, безшовні, з краями, закатаними у віночок. На поверхні рукавичок не повинно бути дефектів, а саме: сторонні включення, бульбашки, потьоки. Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 9,0 H. Цілісність індивідуального пакування – індивідуальне пакування повинно бути цілісним, ззовні не повинно містити слідів протікань розчину метиленового синього. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 10,4 г. ± 8 %. Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “стерильні”, “латексні”, “хірургічні”,“неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (пар). Пакування – хірургічні (стерильні) рукавички повинні бути запаковані в індивідуальне пакування, поміщені в коробки з картону (групове пакування) та гофрокороб (транспортне пакування). |
| 24. | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені р. 8 (код НК 024:2019: 47179 - Рукавички медичні латексні оглядові стерильні) | пара | 600 | Зовнішній вигляд – рукавички повинні бути п’ятипалі, безшовні, з краями, закатаними у віночок. На поверхні рукавичок не повинно бути дефектів, а саме: сторонні включення, бульбашки, потьоки. Розміри – повинно відповідати вимогам НД. Відсутність отворів – рукавички повинні не мати протікань. Міцність – сила розриву ≥ 9,0 H. Цілісність індивідуального пакування – індивідуальне пакування повинно бути цілісним, ззовні не повинно містити слідів протікань розчину метиленового синього. Стерильність – повинні витримувати випробування на стерильність. Середня вага рукавички – середня вага однієї рукавички повинна бути 10,4 г. ± 8 %. Маркування – на кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник; позначення виробника; адреса виробника; найменування та позначення виробу: “стерильні”, “латексні”, “хірургічні”,“неприпудрені”; символ “Номер партії”; номер партії; термін придатності; умови зберігання; дата виготовлення; кількість (пар). Пакування – хірургічні (стерильні) рукавички повинні бути запаковані в індивідуальне пакування, поміщені в коробки з картону (групове пакування) та гофрокороб (транспортне пакування). |
| **Всього:**  | **69400** |  |
| **Вартість закупівлі:**  | **500000 грн. 00 коп.** |

Лот 2 - Медичні матеріали (Скарифікатор одноразовий стерильний (код ДК 021:2015: 33140000-3 — Медичні матеріали; **код НК 024:2019:** 61579 - скарифікатор))

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Медико-технічні вимоги** |
| 1. | Скарифікатор одноразовий стерильний (**код НК 024:2019:** 61579 - скарифікатор) | шт. | 50000 | Скарифікатор (ланцет) для крові стальний з центральною голкою одноразового використання стерильний. В індивідуальному пакуванні. |
| **Всього:**  | **50000** |  |
| **Вартість закупівлі:**  | **35000 грн. 00 коп.** |

 |