**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, в тому числі документи, які повинен надати учасник для підтвердження відповідності зазначеним характеристикам***

***МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ***

***«код ДК 021:2015: 33140000-3 – Медичні матеріали (НК:024:2019: 35211 - Голка спінальна, одноразового застосування; 33056 - Матеріал для накладення гіпсової пов'язки; 33056 - Матеріал для накладення гіпсової пов'язки;******62582 -******Нейлоновий шов, многофіламентний, нестирильний; 13898 - Хірургічна нитка кетґут;******13910 -стерильна хірургічна нитка з натурального шовку; 13910 -стерильна хірургічна нитка з натурального шовку; 13910 -стерильна хірургічна нитка з натурального шовку)»***

Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі медико-технічним вимогам та іншим вимогам до предмета закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість поставки товару відповідно до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації.

*В місцях де медико-технічні* *вимоги* *містять посилання на конкретні марку чи виробника, вважати вираз «****або еквівалент****».*

Якщо Учасником пропонується **еквівалент товару** до того, що вимагається Замовником, додатково у складі тендерної пропозиції Учасник надає таблицю, складену в довільні формі, яка у порівняльному вигляді містить відомості щодо основних технічних та якісних характеристик товару, що вимагається Замовником до основних технічних та якісних характеристик еквівалентного товару, що пропонується Учасником. При цьому якість запропонованого еквіваленту товару має відповідати якості, що заявлена у *медико-технічних вимогах* Замовника згідно ***Таблиці 1.***

***Таблиця 1***

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***№*** | ***Найменування товару*** | ***Країна походження*** | ***Код НК 024:2019*** | ***Назва українською згідно НК 024:2019*** | ***Одиниці виміру*** | ***Кількість*** |
| 1 | Голка спинальна 22 G (ВD) |  | 35211 | Голка спінальна, одноразового застосування | шт. | 100 |
| 2 | Бинт гіпсовий 15 см\*2,7 м |  | 33056 | Матеріал для накладення гіпсової пов'язки | шт. | 200 |
| 3 | Бинт гіпсовий 20 см\*2,7 м |  | 33056 | Матеріал для накладення гіпсової пов'язки | шт. | 200 |
| 4 | Матеріал шовний хірургічний, що не розсмоктується, капрон (NT), кручений, незабарвлений, без голки, довжиною 450 м |  | 62582 | Нейлоновий шов, многофіламентний, нестирильний | шт. | 10 |
| 5 | Кетгут звичайний без голки стерильний, USP розмір 1 (Метричний розмір 5), стерильний, довжиною 150 см, IGAR або еквівалент |  | 13898 | Шприц/голка загального призначення | шт. | 120 |
| 6 | Шовк натуральний хірургічний без голки стерильний, метр. №3 (USP 2/0) 1,5 м IGAR або еквівалент |  | 13910 | стерильна хірургічна нитка з натурального шовку | шт. | 240 |
| 7 | Шовк натуральний хірургічний без голки стерильний, метр. №4 (USP 1) 1,5 м IGAR або еквівалент |  | 13910 | стерильна хірургічна нитка з натурального шовку | шт. | 120 |
| 8 | Шовк натуральний хірургічний без голки стерильний, метр. №5 (USP 2) 1,5 м IGAR або еквівалент |  | 13910 | стерильна хірургічна нитка з натурального шовку | шт. | 60 |

**Загальні вимоги:**

1. Відповідність технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, викладених у даному додатку, повинна бути обов’язково підтверджена посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документу виробника українською мовою, в якому міститься ця інформація разом з додаванням завірених його копій. Підтвердження відповідності вимог надається Учасником у формі заповненої таблиці.
2. Товар, запропонований учасником, повинен бути дозволений до застосування в медичній практиці на території України, відповідати вимогам щодо якості безпеки відповідно до законодавства України.

*На підтвердження Учасник повинен надати завірені належним чином копії Свідоцтв про державну реєстрацію (видане не раніше 2014 року відповідно до Постанови КМУ від 02.10.2013р. № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів») або Декларації (Сертифікат) про відповідність технічному регламенту на кожне найменування з переліку виробів медичного призначення, що підтверджують можливість застосування товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності.*

1. При поставці на кожну партію товару Учасник надає копії Сертифікатів якості від виробника (паспортів якості, сертифікатів аналізу, звітів про тестування).
2. Копію договору з виробником або його офіційним представником/філією виробника (якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), який діє на момент оголошення процедури закупівлі та термін його дії є достатнім для завершення відповідної процедури закупівлі в повному обсязі, з відповідними додатками (специфікаціями до зазначених договорів, при цьому специфікації повинні бути датовані роком проведення відповідної публічної закупівлі), що підтверджує наявність/можливість постачання товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, визначеній тендерною документацією
3. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування предмету закупівлі: надати у склад тендерної пропозиції документи про підтвердження (копії договорів оренди або зберігання та перевезення або послуг по транспортуванню оформлених відповідно до вимог чинного законодавства, в тому числі з урахуванням положень ст. 799 Цивільного кодексу України).

У разі подання пропозиції, яка не відповідає технічним вимогам, пропозиція буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації

**\*\**у разі зазначення країни походження товару з російської федерації учасник у складі тендерної пропозиції надає митну декларацію, що підтверджує ввезення цього товару на територію України до 24.02.2022 включно***.