***Додаток 1***

***до оголошення про проведення спрощеної закупівлі***

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі - медико-технічні вимоги до предмета закупівлі***

**Предмет закупівлі: Медичні вироби за кодом ДК 021:2015 - 33140000-3 Медичні матеріали**

(**шприци 2мл, 5мл, 10мл, 20мл** (відповідний код 33141310-6) код НК 024:2019: 47017 -Шприц загального призначення, разового застосування, **скарифікатор-спис стерильний** (відповідний код 33141900-9) код НК 024:2019: 13472 - Скарифікатор, **спиртові серветки** (відповідний код 33141118-0), код НК 024:2019: 47237 Серветка для очищення шкіри.

**ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №з\п | Найменування товару та код і назва за ДК 021:2015 | Код та назва за НК 024:2019 | Характеристика | Одини-ця виміру | Кіль-кість |
| 1. | Шприц 2 мл (33141310-6 Шприци) | 47017 Шприц загального призначення, разового застосування |  Для проведення внутрішньовенних та внутрішньом’язевих ін’єкцій, повинен мати знімну атравматичну голку з трьохгранною заточкою в ковпачку та прозорий циліндр. Металева голка. Шприц має бути 2-компонентний (або 3-компонентний) та не містити латекс.Одноразовий, стерильний, кожен в індивідуальній упаковці. | шт. | 3000 |
| 2. | Шприц 5 мл (33141310-6 Шприци) | шт. | 3000 |
| 3. | Шприц 10 мл (33141310-6 Шприци) | шт. | 3000 |
| 4. | Шприц 20 мл (33141310-6 Шприци) | шт. | 1000 |
| 5. | Скарифікатор-спис стерильний (33141900-9 Ланцети для забору крові) | 13472Скарифікатор | З нержавіючої сталі з загостреним кінцем та заокругленим заднім кінцем, безпечний в використанні, стерильний, одноразовий, кожен в індивідуальній упаковці. Фасування по 200 шт в упаковці. | шт. | 3000 |
| 6. | Спиртові серветки (33141118-0 Медичні серветки) | 47237 Серветка для очищення шкіри | Використовується для обробки шкіри до і після ін'єкцій, рук, інструментів, приладів, первинного зняття забруднення з шкіри навколо рани.Розмір: 30х65 ммНетканий матеріал (поліестер / віскоза )Кожна серветка в індивідуальній упаковці. Одноразова. Просочена 70% ізопропиловим спиртовим розчином. | Упак. | 100 |

*Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».*

В даному технічному завданні зазначені мінімальні вимоги щодо якісних характеристик та складу предмету закупівлі.

1. Всі посилання на торгівельну марку, виробника, джерело походження предмета закупівлі слід читати "або еквівалент".

Еквівалентом (аналогом) товару в розумінні даної тендерної документації є товар, якість, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками препарату, що є предметом закупівлі.

При формуванні пропозиції учасник має право за власним вибором пропонувати на торги зазначений товар або його еквівалент з врахуванням можливості взаємозаміни.

 Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів.

2. Якість товару повинна відповідати діючим на території України державним стандартам, кожна партія підтверджується сертифікатами якості та в установленому порядку висновками якості в разі поставки товару іноземного виробництва та ін. (копії додаються при постачанні) завірені печаткою постачальника.

Товар, який буде постачатися за договором про закупівлю, повинен пройти процедуру оцінки відповідності технічним регламентам згідно із Законом України «Про технічні регламенти та оцінку відповідності».

Документи про відповідність товару технічним регламентам (за результатами процедури оцінки відповідності) згідно із Законом України «Про технічні регламенти та оцінку відповідності» подаються переможцем процедури закупівлі під час поставки товару.

3. Переможець при поставці товару повинен надати копії Сертифікатів (паспортів) якості/Декларацій відповідності, інших документів, що засвідчують якість поставленої продукції, завірених печаткою (у разі її використання) (дана вимога стосується дистриб’ютора), а виробники - Сертифікати (паспорти) якості/Декларації відповідності, інші документи, що засвідчують якість, завірені печаткою (у разі її використання) виробника.

4. Постачальник повинен бути спроможній забезпечити поставку в термін до 7-и днів після отримання заявки від Замовника з дотриманням вимог транспортування та зберігання (час приймання товару з 9.00 до 17.00 год). Транспортування – постачання, завантажувально-розвантажувальні роботи здійснюються спеціалізованим транспортом Постачальника чи транспортом перевізника за рахунок Постачальника.

5. Тара та упаковка товару повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки).

6. Постачальник відповідає за формування ціни та повинен керуватися вимогами чинного законодавства на момент поставки.

На запропонований товар учасник повинен надати підтвердження у довільній формі від свого імені щодо зареєстрованої оптово-відпускної ціни на лікарський засіб в "Реєстрі оптово-відпускних цін на лікарські засоби."

7. Форма випуску повинна відповідати такій, що вказана в тендерній документації.

8. У разі подання тендерної пропозиції, яка не відповідає специфікації та медико-технічним вимогам тендерна пропозиція не буде розглядатися та оцінюватися і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.

9. Умови розрахунків: по факту постачання кожної замовленої партії продукції по мірі реального фінансування видатків.

 Товар повинний бути належним чином зареєстровано в Україні. У разі, якщо строк дії Реєстраційного посвідчення закінчується раніше - учасник повинен надати гарантійний лист про те, що виробник зобов’язується надати нове Реєстраційне посвідчення по факту закінчення попереднього.