### Додаток № 2

**до тендерної документації**

**Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики**

**предмета закупівлі за ДК 021:2015 – 33140000-3 Медичні матеріали**

**Загальні вимоги:**

1. Вся запропонована продукція учасника повинна відповідати медико - технічним вимогам цих торгів, якщо пропозиція учасника не відповідає медико - технічним вимогам цих торгів, то пропозиція учасника не розглядається.

2. Для підтвердження відповідності медико - технічним вимогам, кожен учасник повинен обов’язково надати у складі пропозиції на кожну позицію - декларацію, яка підтверджує можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту, сертифікат (паспорт) якості .

3. Термін придатності на момент доставки повинен бути не менше 80% від терміну придатності визначеного виробником Для підтвердження надати гарантійний лист постачальника, що термін придатності товару на момент поставки повинен бути не менш ніж 80% від терміну придатності визначеного виробником

**Специфікація на закупівлю**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Наpdf предмету закупівлі** | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
| 1 | Шприц ін'єкційний одноразового використання, 2,0 мл  | Шт | 5000 |
| 2 | Шприц ін'єкційний одноразового використання, 10,0 мл | Шт | 300 |
| 3 | Шприц ін'єкційний одноразового використання, 20,0 мл | Шт | 300 |
| 4 | Скарифікатор одноразовий , стерильний  | Шт | 10000 |
| 5 | Канюля внутрішньовенна одноразового використання, розмір 22G | шт | 30 |
| 6 | Голка ін’єкційна одноразова, стерильна | шт | 1000 |

**Медико-технічні вимоги**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Найменування** | Вимоги | ВідповідністьТак/Ні |
| Шприц ін'єкційний одноразового використання, 2,0 мл  | Повинен бути для проведення ін’єкцій Повинен мати з`ємну голку з ковпачком.Повинен бути трьохкомпонентним. Повинен бути об'ємом 2,0 мл.Повинен мати прозорий циліндр.Повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу.Повинен мати поршень з плунжером.Повинен мати атравматичну голку з трьохгранною заточкою.Повинен мати конус з типом з'єднання  **луєр сліп**.Повинен мати металеву голку.Повинен мати розмір голки 0,6\*25-30мм.Повинен бути стерильним, нетоксичним та апірогенним.Повинен бути для одноразового використання.Кожен шприц повинен мати індивідуальне пакування, на упаковці кожної шприца з голкою повинен міститися напис з номером серії (партії) та терміном придатності |  |
| Шприц ін'єкційний одноразового використання, 10,0 мл  | Повинен бути для проведення ін’єкцій Повинен мати з`ємну голку з ковпачком.Повинен бути трьохкомпонентним. Повинен бути об'ємом 10,0 мл.Повинен мати прозорий циліндр.Повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу.Повинен мати поршень з плунжером.Повинен мати атравматичну голку з трьохгранною заточкою.Повинен мати конус з типом з'єднання  **луєр сліп**.Повинен мати металеву голку.Повинен мати розмір голки приблизно 0,8\*38мм.Повинен бути стерильним, нетоксичним та апірогенним.Повинен бути для одноразового використання.Кожен шприц повинен мати індивідуальне пакування, на упаковці кожної шприца з голкою повинен міститися напис з номером серії (партії) та терміном придатності |  |
| Шприц ін'єкційний одноразового використання, 20,0 мл  | Повинен бути для проведення ін’єкцій Повинен мати з`ємну голку з ковпачком.Повинен бути трьохкомпонентним. Повинен бути об'ємом 20,0 мл.Повинен мати прозорий циліндр.Повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу.Повинен мати поршень з плунжером.Повинен мати атравматичну голку з трьохгранною заточкою.Повинен мати конус з типом з'єднання  **луєр сліп**.Повинен мати металеву голку.Повинен мати розмір голки приблизно 0,8\*38мм.Повинен бути стерильним, нетоксичним та апірогенним.Повинен бути для одноразового використання.Кожен шприц повинен мати індивідуальне пакування, на упаковці кожної шприца з голкою повинен міститися напис з номером серії (партії) та терміном придатності |  |
| Скарифікатор одноразовий , стерильний  | -стерильний; -міцність >240HV-використовуватися для забору капілярної крові -матеріал : нержавіюча сталь-має гладку поверхню, без плям , без зачіпок-має індивідуальну упаковкуБажано **-** на упаковці кожного скарифікатора повинен міститься напис з номером серії (партії) та строком придатності |  |
| Канюля внутрішньовенна одноразового використання, розмір 22G | -Стерильна, розмір 22G, -з ін’єкційним клапаном -Кожна канюля запакована окремо, на упаковці кожної канюлі повинен міститися напис з номером серії (партії) та строком придатності |  |
| Голка ін’єкційна одноразова, стерильна  | Стерильна, розмір 23 G (0,6\*25мм або 0,6\*30мм )Тип з'єднання  **луєр сліп** Кожна голка запакована окремо, на упаковці кожної голки повинен міститися напис з номером серії (партії) та строком придатності |  |

**\*** ***До всіх посилань на конкретні торговельну марку чи фірму, одиницю виміру , патент або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника – застосовувати вираз «або еквівалент».***

***Учасник повинен надати в електронному (сканованому) вигляді наступні документи:***

**Документи про якість товару**

* Декларацію, яка підтверджує можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту
* Сертифікат (паспорт) якості
* гарантійний лист постачальника про те, що термін придатності товару на момент поставки повинен бути не менш ніж 80% від терміну придатності визначеного виробником
* **обов’язково** надати інформацію щодо відповідності технічних вимог товару, які були заявлені Замовником (проставити в технічних вимогах відповідає чи не відповідає, з прізвищем та підписом відповідальної особи та печаткою)

 ***В паперовому вигляді, завірені підписом та печаткою учасника, надаються замовнику переможцем під час укладання договору про закупівлю.***

Головна медична сестра Малова Л.А.