**Технічне завдання**

**на закупівлю –**

**33180000-5 - Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму**

**Специфікація предмету закупівлі:**

| **№** | **Код товару** **за НК 024:2019** | **Найменування товару** | **Кількість****(шт.)** |
| --- | --- | --- | --- |
| 1. | 61674 – набір компонентів для системи гемодіалізу/гемофільтрації | Набір для гемофільтрації /гемодіалізу у дітей вагою від 8 кг (33181520-3-матеріали для ниркового діалізу) | 60 |
| 2. | 61674 – набір компонентів для системи гемодіалізу/гемофільтрації | Набір для гемофільтрації /гемодіалізу у дітей вагою від 11 кг (33181520-3-матеріали для ниркового діалізу) | 60 |
| 3. | 46998 – набір трубок до системи терапевтичної плазмофільтрації/ еритроцитаферезу | Набір для плазмообміну у дітей (33181520-3-матеріали для ниркового діалізу) | 90 |
| 4. | 35000 – магістраль для перитонеального діалізу | Перехідна трубка підвищеної міцності (33181520-3-матеріали для ниркового діалізу) | 80 |
| 5. | 35000 – магістраль для перитонеального діалізу | Затискач вихідного каналу (перемикач магістралей) (33181520-3-матеріали для ниркового діалізу) | 80 |

**Очікувана вартість закупівлі становить: 2148600,00грн. (два мільйони сто сорок вісім тисяч шістсот гривень 00 коп.) з ПДВ.**

**Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі:**

1.Набір для гемофільтрації /гемодіалізу у дітей вагою від 8 кг:

- набір повинен бути сумісний з апаратом Prismaflex виробництваGambro;

- набір повинен бути одноразового використання та бути стерильним;

- набір призначений для проведення процедурповільної безперервної ультрафільтрації, безперервної вено–венозної гемофільтрації, безперервного вено–венозного гемодіалізу, безперервної вено–венозної гемодіафільтрації:

- набір складається з гемофільтра з порожньотілого волокна ПАЕС та магістралей;

- площа робочої поверхні мембрани гемофільтра (м2) – не більше 0,2;

- об’єм заповнення набору не більше (мл) – 60,0;

- швидкість потоку крові (мл/хв.) в діапазоні – 20-100.

2. Набір для гемофільтрації /гемодіалізу у дітей вагою від 11 кг:

- набір повинен бути сумісний з апаратом Prismaflex виробництваGambro;

- набір повинен бути одноразового використання та бути стерильним;

- набір призначений для проведення процедурповільної тривалої ультрафільтрації, тривалої вено–венозної гемофільтрації, тривалого вено–венозного гемодіалізу, тривалої вено–венозної гемодіафільтрації;

- набір складається з гемофільтраз порожньотілого волокна AN69 ST та магістралей;

- площа робочої поверхні мембрани гемофільтра (м2) – не більше 0,6;

- об’єм заповнення набору не більше (мл) – 100,0;

- швидкість потоку крові (мл/хв.) в діапазоні – 50-180.

3. Набір для плазмообміну у дітей:

- набір повинен бути сумісний з апаратом Prismaflex виробництва Gambro;

- набір повинен бути одноразового використання та бути стерильним;

- набір призначений для проведення процедури терапевтичного плазмообміну;

- площа робочої поверхні мембрани фільтра (м2) – не більше 0,15;

- об’єм заповнення набору не більше (мл) – 75,0;

- швидкість потоку крові (мл/хв.) в діапазоні – 50-180

4. Перехідна трубка підвищеної міцності (подовжувач катетера) – повинна мати подвійний герметизуючий роз’єм-з’єднувач типу Luer-Lock, проксимальний конектор якої геометрично сумісний із металевим адаптером до катетера для перитонеального діалізу, а дистальний конектор геометрично сумісний як із дезінфекційним ковпачком, так із конекторами систем із розчинами для перитонеального діалізу у мішках подвійних і конектором касети до апарату для автоматизованого перитонеального діалізу «HomeChoice Pro/Claria».

5. Затискач вихідного каналу (перемикач магістралей) використовується як затискач (перемикач) вхідної та вихідної магістралей системи подвійних мішків з розчинами для перитонеального діалізу. Геометрично сумісний з діаметром магістральних трубок.

**Загальні вимоги:**

1. Витратні матеріали для діалізної терапії та терапевтичного плазмаферезу повинні бути належним чином зареєстровані (сертифіковані) в Україні та дозволені до застосування у медичній практиці

2. Витратні матеріали для діалізної терапії та терапевтичного плазмаферезу повинні мати інструкцію з застосування. Для підтвердження учасником надається копія інструкції застосування витратних матеріалів.

3. Строк придатності витратних матеріалів для діалізної терапії та терапевтичного плазмаферезу на момент поставки повинен **становити не менше 50% від загального терміну придатності**. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про термін придатності витратних матеріалів.

4. Строк поставки витратних матеріалів для діалізної терапії та терапевтичного плазмаферезу повинен становити **не більше 30 днів з моменту отримання письмової заявки.** Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про строк поставки витратних матеріалів.

5. Запропонований товар повинен відповідати вимогам чинного законодавства із захисту довкілля. Для підтвердження учасник надає лист в довільній формі про застосування заходів із захисту довкілля.

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