**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**на закупівлю по предмету**

**ЛОТ 1**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування виробу медичного (Код та назва НК 024:2019)** | **Од.вим.** | **К-ть** | **Медико-технічні вимоги** |
| 1 | Антимікробна стерильна прозора поліуретанова пов'язка для фіксації та захисту судинних катетерів 7см x 8,5см (56631- Фіксатор внутрішньовенного катетера)33141113-4 | шт. | 250 | 1. Придатні для фіксації і захисту центральних катетерів, центральних катетерів, які вводяться периферійно, периферійних та інших судинних катетерів або черезшкірних пристроїв.2. Основа пов’язки - стерильна прозора поліуретанова тонка клейка плівка.3. Повинна містити інтегрований антисептичний гідрогель з 2% хлоргексидину глюконатом.4. Гідрогель поглинає рідину.5. Повинна бути непроникним бар’єром для рідин, бактерій і вірусів діаметром від 27 нм6. Пов’язка не перешкоджає вільному газо- та вологообміну.7. Повинна мати антимікробну дію проти цілого ряду грам-позитивних та грам-негативних бактерій та грибів.8. Стерильна, в індивідуальній упаковці.9. Дозволяє слідкувати за місцем пункції через стерильне прозоре напівпроникне віконце.10. Гіпоалергенний адгезив, не містить латекс.11. Розмір7 см х 8,5см. |
| 2 | Пластир хірургічний 2,5 см х 9,1 м (34831-Лейкопластир гіпоалергенний)33141112-8 | шт | 1 200 | 1. Пластир повинен бути нетканим на віскозній основі.
2. Розмір 2,5 см х 9,1 м
3. Пластир повинен мати пористу основу, що дозволяє випаровуватися волозі та шкірі «дихати».
4. Пластир повинен бути гіпоалергенним і щадити шкіру, мати акрилатний адгезив.
5. М’яка адгезія
6. Не повинен містити латекс.
7. Пластир повинен бути в рулоном вигляді.
8. Повітропроникний.
9. Рівномірно покритий водостійким клеєм (не містить: гуми, латексу, оксиду цинку)
10. Добре діє на вологій шкірі, не знімається при потраплянні води
11. Можна писати на пластирі ручкою або маркером
12. Колір: тілесний
 |
| 3 | Пластир медичний на шовковій основі 1см х 4м (44990 - Лейкопластир до поверхневих ран)33141112-8 | шт | 20 | 1.Пластир повинен мати шовкову основу.2. Підкладка 80 г/м2±3 г/м2 , клейкаречовина - прозора, термостійка.3. Повинен мати вміст клейкої маси 45±5 г/м2. 4. Інтенсивність відриву пластиру повинна бути не менше 1,0 Н/см. 5. В’язкість менше ніж 2,5 мм.6. Без в'язкого залишку після висихання протягом 30 хв.7. Розмір 1 см х 4 м |

**ЛОТ 2**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування виробу медичного (Код та назва НК 024:2019)** | **Од.вим.** | **К-ть** | **Медико-технічні вимоги** |
| 1 | Прозора плівкова пов'язка на рамці, 4,4 см х 4,4 см (58301-Пов'язка плівкова напівпроникна з синтетичного полімеру, адгезивна, стерильна)33141111-1 | шт | 75 | 1. Основа пов'язки - стерильна, прозора, поліетиленова, тонка плівка.2. Краї пов’язки мають бути прозорими.3. Повинна мати гіпоалергенний адгезив, що не містить латексу.4. Пов’язка має бути непроникним бар’єром для рідин, бактерій і вірусів діаметром від 27 нм.5. Повинна бути водостійка та водонепроникна.6. Повинна не перешкоджати вільному газо- і вологообміну.8. Стерильна, в індивідуальній упаковці.9.Пов’язка повинна знаходиться на паперовій основі для швидкого зручного накладення.10. Пов’язка повинна легко фіксуватися на рельєфних і рухливих ділянках тіла.11. Пов’язка повинна легко зніматися з тіла.12. Розмір 4,4 см х 4,4 см |
| 2 | Пов'язка для фіксації внутрішньовенних катетерів із хлоргексидину глюконатом, 8,5 см х 11,5 см (56631- Фіксатор внутрішньовенного катетера)33141113-4 | шт | 278 | 1. Придатні для фіксації і захисту центральних катетерів, центральних катетерів, які вводяться периферійно, периферійних та інших судинних катетерів або через шкірних пристроїв.2. Основа пов’язки - стерильна прозора поліуретанова тонка клейка плівка.3. Повинна містити інтегрований антисептичний гідро гель з 2%хлоргексидинуглюконатом.4. Гідрогель поглинає рідину.5. Повинна бути непроникним бар’єром для рідин, бактерій і вірусів діаметром від 27 нм6. Пов’язка не перешкоджає вільному газо- та вологообміну.7. Повинна мати антимікробну дію проти цілого ряду грам-позитивних та грам-негативних бактерій та грибів. 8. Стерильна, в індивідуальній упаковці.9. Дозволяє слідкувати за місцем пункції через стерильне прозоре напівпроникне віконце.10. Гіпоалергенний адгезив, не містить латекс. 11. Розмір 8,5 см х 11,5см. |
| 3 | Адгезивна пов'язка для закриття ран, 10см х 25 см(58301-Пов'язка плівкова напівпроникна з синтетичного полімеру, адгезивна, стерильна)33141113-4 | шт | 90 | 1. Основа пов'язки – поліефірний нетканий водостійкий матеріал.2. Повинна мати гіпоалергенний адгезив, що не містить гуми, латексу, оксиду цинку.3. Абсорбуюча подушечка повинна бути виконана з віскози, та бути покрита з контактної сторони поліетиленовим шаром і не прилипати до рани.4. Пов’язка призначена для закріплення на рани зі слабою та помірною ескудаціїє.5. Дихаюча та м’яка до шкіри.6. Повинна не перешкоджати вільному газо- і вологообміну.7. Стерильна, в індивідуальній упаковці.8.Пов’язка повинна знаходиться на паперовій основі для швидкого зручного накладення.9. Пов’язка повинна легко фіксуватися на рельєфних і рухливих ділянках тіла.10. Пов’язка повинна легко зніматися з тіла.11. Розмір 10см х 25 см 12. Розмір абсорбуючої подушки 4,5см х 20 см. |
| 4 | Антимікробна хірургічна плівка, 56 см х 60 см (47937 Напівпроникні плівки, антимікробні) 33141113-4  | шт | 36 | 1. Основа – поліестерова плівка
2. Розмір- 66см х 60см,  розріз 56см х 60см
3. Адгезив: нешкідливий для шкіри поліакрилат (гіпоалергенний).
4. Плівка повинна легко розтягуватись і приймати форму тіла.
5. Повинна бути повністю прозорою.
6. Кожна плівка повинна бути в індивідуальному стерильному пакуванні.
7. Повинна мати антисептичний ефект.

8. Концентрація йодофора на плівці не менше 0,0782 мг/кв.см.9.  Шкіра пацієнта повинна «дихати» через плівку, що забезпечувало б щільне прилягання плівки під час найтриваліших операцій. |
| 5 | Пов’язка гідрогелева медична стерильна, 2 мм, армована сіткою, протиопікова, 10х12 см (34654 Хірургічна перев'язка)33141113-4 | шт | 10 | 1. Стерильне ранове по покриття, яке забезпечує закриття та захист ран від забруднення, інфікування та іншого негативного зовнішнього впливу.
2. Повинна бути охолоджувальний, знеболювальний, протизапальний, антисептичний та ранозагоюючий ефект.
3. У складі гідрогелю повинен бути присутній біоцид (полігексаметіленгуанідін гідрохлорид).
4. Повинна бути армована сіткою.
5. Стерильна
6. Протиопікова
7. Розмір:10х12
 |
| 6 | Хірургічний пластир, 2,5 см х 9,1 м (34831-Лейкопластир гіпоалергенний)33141112-8 | шт | 40 | 1. Пластир повинен бути на тканій шовковій основі.
2. Розмір: 2,5 см х 9,1 м
3. Має бути гіпоалергенним і мати акрилатний адгезив.
4. Мати м’яку адгезію
5. Не містити латекс.
6. Не містить оксид цинку.
7. Не містити резину.
8. Мати контурні зубчасті краї для легкого відривання
9. Повинен бути рівномірно покритий водостійким клеєм (не містить: гуми, латексу, оксиду цинку)
10. На пластирі можна писати ручкою або маркером.
 |
| 7 | Пластир хірургічний 2,5 см х 9,1 м (34831-Лейкопластир гіпоалергенний)33141112-8 | шт | 32 | 1. Пластир повинен бути нетканим на віскозній основі.
2. Розмір 2,5 см х 9,1 м
3. Пластир повинен мати пористу основу, що дозволяє випаровуватися волозі та шкірі «дихати».
4. Пластир повинен бути гіпоалергенним і щадити шкіру, мати акрилатний адгезив.
5. М’яка адгезія
6. Не повинен містити латекс.
7. Пластир повинен бути в рулоном вигляді.
8. Повітропроникний.
9. Рівномірно покритий водостійким клеєм (не містить: гуми, латексу, оксиду цинку)
10. Добре діє на вологій шкірі, не знімається при потраплянні води
11. Можна писати на пластирі ручкою або маркером
12. Колір: тілесний
 |
| 8 | Термостабілізуюча педіатрична ковдра для всього тіла (11989 - Електроковдра системи обігріву всього тіла)33141623-3 | шт | 10 | 1. Ковдра повинна бути термостабілізуюча педіатрична для всього тіла.
2. Загальна довжина: 152 см
3. Загальна ширина: 91 см
4. Вага: 142
5. Повинно бути призначене для повного укриття хворого, що використовується поза операційною, у післяопераційному періоді.
6. Конструктивний дизайн ковдри повинен забезпечувати рівномірне розподілення теплого повітря по всій його площі та ефективно зігрівати пацієнта.
7. Одноразового використання.
8. Ковдра має укривати пацієнта від плечей до ступнів.
9. В нижній частині ковдри повинна бути невентильована область – для запобігання перегріву ступнів.
10. В нижній частині ковдри має бути розташований порт для з'єднання з пристроєм.
 |

*Примітка: У разі, якщо у даних медико-технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз (або еквівалент).*