**Обгрунтування технічних, якісних і кількісних характеристик:**

**ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ:**

**КОД ДК 021:2015 – 33140000-3 МЕДИЧНІ МАТЕРІАЛИ**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№п/п** | **Найменування товару** | **Код та назва відповідно до НК 024:2019** | **Код CPV** | **Технічні вимоги** | **Од. виміру** | **К-ть** | **Середня ціна,грн** | **Сума,грн** |
| 1 | Трубка насосу | 61657- набір для введення лікарських засобів для інфузійного насосу з електроживленням, багаторазового використання | 33141624-0 | Наявність канюлі для під’єднання NaCl з бактеріальним фільтром. Наявність двох канюль для під’єднання флаконів з контрастною рідиною з бактеріальним фільтром. Наявність фільтру дрібних часток. Наявність датчику тиску для контролю швидкості рідини | шт | 200 | 2500,00 | 500000,00 |
| 2 | Трубка пацієнта, 250 см | 35833 - Електричний інфузійний насос, призначений для введення, одноразовий | 33141624-0 | Довжина 250 см. Наявність двох зворотних клапанів потоку рідини | шт | 2600 | 497,00 | 1292200,00 |
|  | **ВСЬОГО:** |  |  |  |  |  |  | **1792200,00** |

 **І. Загальні вимоги**

1. У складі тендерної пропозиції учасник повинен надати копію відповідного дозвільного документу: сертифікату, щодо відповідності діючому технічному регламенту на медичні вироби.

2. На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником товару, який є предметом даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер закупівлі, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу з питань закупівель, а також назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі.

3. Учасник повинен надати лист від виробника, який гарантує безпеку пацієнта та користувача при використанні витратних матеріалів під час проведенні комп’ютерної томографії.

4. Надати копію сертифікату відповідності якості виробництва вимогам ISO та ЄС та іншого документу, якщо такі передбачені на вид товарів, що пропонується.

5. Надати копії інструкцій виробника з експлуатації запропонованого товару (українською мовою).

6. Підтвердженням відповідності запропонованих товарів вищенаведеним характеристикам є посилання на відповідний пункт (сторінку) в інструкції з експлуатації.

**7.** Ціна Товару повинна відповідати вимогам постанови Кабінету Міністрів України від 17.10.2008 №955 «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби і медичні вироби».

*Примітка: у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз* ***"або еквівалент"***