

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

Найменування замовника	КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «КИЇВСЬКА МІСЬКА КЛІНІЧНА ЛІКАРНЯ №6» ВИКОНАВЧОГО ОРГАНУ КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ (КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ ДЕРЖАВНОЇ АДМІНІСТРАЦІЇ)
Місцезнаходження замовника	03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3
Ідентифікаційний код юридичної особи	25680355
Назва предмета закупівлі	33140000-3 Медичні матеріали
Процедура закупівлі	Відкриті торги з особливостями
Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	<ul style="list-style-type: none"> • <i>Набір перев'язувальний середній до апарату для лікування ран негативним тиском – 200 шт.</i> • <i>Набір перев'язувальний великий до апарату для лікування ран негативним тиском – 200 шт.</i> • <i>Ємність для ексудату мала до апарату для лікування ран негативним тиском – 200 шт.</i> • <i>Ємність для ексудату середня до апарату для лікування ран негативним тиском – 300 шт.</i> • <i>Ємність для ексудату велика до апарату для лікування ран негативним тиском – 300 шт.</i> • <i>Пелюшки гігієнічні одноразові поглинаючі «Dailee Soft Extra Plus», розміром 60*90 №20 – 250 паков.</i> • <i>Трубка ендотрахеальна “MEDICARE” (з манжетою) розмір 6,0 – 1 000 шт.</i> • <i>Трубка ендотрахеальна “MEDICARE” (з манжетою) розмір 7,0 – 1 500 шт.</i> • <i>Трубка ендотрахеальна “MEDICARE” (з манжетою) розмір 7,5 – 1 500 шт.</i> • <i>Катетер аспіраційний “MEDICARE” одноразового використання, конектор Каркоп, розмір Fr18 – 3 000 шт.</i> • <i>Фільтр з тепло та вологообмінником вірусно-бактеріальний одноразового використання, стерильний “MEDICARE” (електростатичний, з портом, для дорослих) – 3 000 шт.</i> • <i>Бахіли одноразового використання “MEDICARE” (з поліетилену) (4г) – 20 000 пар</i> • <i>Пластир еластичний фіксуєчий на нетканій основі Omnifix® Elastic 10см x 10м – 300 паков.</i> • <i>Пластир еластичний фіксуєчий на нетканій основі Omnifix® Elastic 15см x 10м – 300 паков.</i> • <i>Пов'язки, просочені сріблом Atrauman® Ag, 10 x 10 см (см) – 5 паков.</i>

	<ul style="list-style-type: none"> • Пов'язка атравматична мазева Grassolind® neutral 20см x 20см – 10 паков. • Пов'язка гідролоїдна Hydrocoll® 20см x 20см – 3 паков. • Пов'язка губчата з гелевим покриттям HydroTas® 15см x 20см – 3 паков. • Пов'язка гідрогелева HydroTas® transparent 20см x 20см – 3 паков. • Лейкопластир гіпоалергенний (Пластир на основі нетканої віскози типу Micropore 2,5 см x 9,1 м) – 3 000 шт.
Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3, матеріальний склад
Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг	До 31 грудня 2023 року протягом року
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	Очікувана вартість закупівлі – 2 934 800,00 грн. з ПДВ
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком 1
Дата оголошення	04-04-2023
Ідентифікатор закупівлі	UA-2023-04-04-010637-a

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**Код ДК 021:2015: 33140000-3 Медичні матеріали**

Строк поставки: до 31 грудня 2023 року протягом року.

Місце поставки: 03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3, матеріальний склад.

Кількісні характеристики

№ з/п	Найменування товару	Код та назва медичного виробу за НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»	Од. виміру	К-ть
1	Набір перев'язувальний середній до апарату для лікування ран негативним тиском	47956 – Набір перев'язувальний для системи лікування ран негативним тиском	шт.	200
2	Набір перев'язувальний великий до апарату для лікування ран негативним тиском	47956 – Набір перев'язувальний для системи лікування ран негативним тиском	шт.	200
3	Ємність для ексудату мала до апарату для лікування ран негативним тиском	47404 – Каністра системи лікування ран від'ємним тиском	шт.	200
4	Ємність для ексудату середня до апарату для лікування ран негативним тиском	47404 – Каністра системи лікування ран від'ємним тиском	шт.	300
5	Ємність для ексудату велика до апарату для лікування ран негативним тиском	47404 – Каністра системи лікування ран від'ємним тиском	шт.	300
6	Пелюшки гігієнічні одноразові поглинаючі «Dailee Soft Extra Plus», розміром 60*90 №20	60709 – Пелюшка вбирає	паков.	250
7	Трубка ендотрахеальна “MEDICARE” (з манжетою) розмір 6,0	14085 – Разова ендотрахеїна трубка	шт.	1000
8	Трубка ендотрахеальна “MEDICARE” (з манжетою) розмір 7,0	14085 – Разова ендотрахеїна трубка	шт.	1500
9	Трубка ендотрахеальна “MEDICARE” (з манжетою) розмір 7,5	14085 – Разова ендотрахеїна трубка	шт.	1500
10	Катетер аспіраційний “MEDICARE” одноразового використання, конектор Каркон, розмір Fr18	34923 – Катетер аспіраційної системи, загального призначення	шт.	3000
11	Фільтр з тепло та вологообмінником вірусно-бактеріальний одноразового використання, стерильний "MEDICARE" (електростатичний, з портом, для дорослих)	61134 – Теплообмінник/воловообмінник/бактеріальний фільтр стерильний	шт.	3000
12	Бахіли одноразового використання "MEDICARE" (з поліетилену) (4г)	15056 – Бахіли, непровідні, нестерильні	пар	20000
13	Пластик еластичний фіксуєчий на нетканій основі Omnifix® Elastic 10см x 10м	16866 – Основна клейка стрічка	паков.	300

14	Пластир еластичний фіксуєчий на нетканій основі Omnifix® Elastic 15см x 10м	16866 – Основна клейка стрічка	паков.	300
15	Пов'язки, просочені сріблом Atrauman® Ag, 10 x 10 cm (см)	46855 – Пов'язка на рану, що не прилипає, проникна	паков.	5
16	Пов'язка атравматична мазева Grassolind® neutral 20см x 20см	46855 – Пов'язка на рану, що не прилипає, проникна	паков.	10
17	Пов'язка гідроколоїдна Hydrocoll® 20см x 20см	43186 – Екстудат-поглинаюча підкладка, гідрофільно-гелева, стерильна	паков.	3
18	Пов'язка губчата з гелевим покриттям HydroTac® 15см x 20см	44970 – Пов'язка для абсорбції ексудату, негелева	паков	3
19	Пов'язка гідрогелева HydroTac® transparent 20см x 20см	47764 – Пов'язка на рану гідрогелева, стерильна	паков.	3
20	Лейкопластир гіпоалергенний (Пластир на основі нетканої віскози типу Micropore 2,5 см x 9,1 м)	34831 – Лейкопластир гіпоалергенний	шт.	3000

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим у даному додатку до Документації. Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником товару, що викладені у даному додатку до Документації, повинна бути обов'язково підтверджена шляхом надання заповненої таблиці, з посиланням на відповідні розділ(и), та/або сторінку(и) технічного документу виробника (експлуатаційної документації: настанови (інструкції) з експлуатації (застосування), або технічного опису чи технічних умов, або інших технічних документів українською мовою) в якому міститься ця інформація, разом з додаванням оригіналів таких документів (або витягів з документів), або їх завірених копій.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку. На підтвердження Учасник повинен надати оригінал, або завірених копій декларації про відповідність або сертифікату відповідності (або витягів з них), або копій документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту **або** гарантійний лист від учасника, у якому він зобов'язується надати під час поставки товару копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатації (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.

3. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати оригінал або завірених копій листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у необхідній кількості та в терміни. Гарантійний лист виробника повинен включати: повну назву учасника, адресуватися Замовнику, містити номер ідентифікатора закупівлі. Допускається надання гарантійного листа учаснику з боку офіційного дистриб'ютора або іншого представника виробника, при цьому учасник повинен надати належним чином завірених копій документу з боку виробника про повноваження такого офіційного дистриб'ютора або

іншого представника.

4. Термін придатності на момент доставки повинен бути не менше 80% від строку виготовлення. Для підтвердження надати гарантійний лист від імені УЧАСНИКА.

Медико-технічні вимоги

№ п/п	Технічні вимоги	Параметри	Відповідність (так /ні) з посиланням
1.	Набір перев'язувальний середній до апарату для лікування ран негативним тиском - повинен бути сумісним з апаратом для лікування ран негативним тиском XLR8; - повинен бути стерильним; - в складі набору повинні бути: губка – 1 шт, плівка – 2 шт, силіконовий порт або аналог – 1 шт; - розміри плівки повинні бути не менші, ніж 250x300 мм; - силіконовий порт повинен мати конектор Luer Lock для з'єднання з ємністю для ексудату; - габаритні розміри губки повинні бути не менші, ніж 120x180x30 мм.	Наявність, 200 шт	
2.	Набір перев'язувальний великий до апарату для лікування ран негативним тиском - повинен бути сумісним з апаратом для лікування ран негативним тиском XLR8; - повинен бути стерильним; - в складі набору повинні бути: губка – 1 шт, плівка – 2 шт, силіконовий порт або аналог – 1 шт; - розміри плівки повинні бути не менші, ніж 250x300 мм; - силіконовий порт повинен мати конектор Luer Lock для з'єднання з ємністю для ексудату; - габаритні розміри губки повинні бути не менші, ніж 150x260x30 мм.	Наявність, 200 шт	
3.	Ємність для ексудату мала до апарату для лікування ран негативним тиском - повинна бути сумісна з апаратом для лікування ран негативним тиском XLR8; - ємність для ексудату повинна прикріплюватися до задньої частини апарату двома пластиковими кріпленнями; - ємність для ексудату повинна мати конектор Luer Lock для з'єднання з силіконовим портом; - об'єм ємності для ексудату повинен бути не менше 350 мл.	Наявність, 200 шт	
4.	Ємність для ексудату середня до апарату для лікування ран негативним тиском - повинна бути сумісна з апаратом для лікування ран негативним тиском XLR8; - ємність для ексудату повинна прикріплюватися до задньої частини апарату двома пластиковими кріпленнями; - ємність для ексудату повинна мати конектор Luer Lock для з'єднання з силіконовим портом; - об'єм ємності для ексудату повинен бути не менше 550 мл.	Наявність, 300 шт	

5.	<p>Ємність для ексудату велика до апарату для лікування ран негативним тиском - повинна бути сумісна з апаратом для лікування ран негативним тиском XLR8; - ємність для ексудату повинна прикріплюватися до задньої частини апарату двома пластиковими кріпленнями; - ємність для ексудату повинна мати конектор Luer Lock для з'єднання з силіконовим портом; - об'єм ємності для ексудату повинен бути не менше 750 мл.</p>	Наявність,300 шт	
6.	<p>Пелюшки гігієнічні одноразові поглинаючі «Dailee Soft Extra Plus», розміром 60*90 №20 Одноразові гігієнічні пеленки, розміром не менше 90*60 см, поглинальна здатність не менше 1740 мл, упаковані в групові упаковці не менше 20 шт. Нестерильні, апірогенні, нетоксичні.</p>	Наявність,250 паков	
7.	<p>Трубка ендотрахеальна “MEDICARE” (з манжетою) розмір 6,0 Трубка ендотрахеальна з манжетою Призначена для оральної та назальної інтубації, підтримки прохідності дихальних шляхів пацієнта та проведення механічної вентиляції. Вказаний внутрішній діаметр трубки на пілот-балоні. Прозора. З нетоксичного полівінілхлориду. Рентгенконтрастна смужка, вбудована у стінку трубки. Шкала глибини інтубації. Стандартний конектор з «вухками» для фіксації. На кінці трубки м'який заокруглений «глазок» Мерфі є менш травматичним. Атравматичний м'який заокруглений скошений кінчик. Манжета великого об'єму низького тиску. Робоча поверхня, пронумерована з інтервалом не менше ніж в 1 см. Атравматичний м'який заокруглений скошений кінчик. Не містить латекс. Розміри: 6.0. Стерильна, апірогенна та нетоксична. Для одноразового використання. Індивідуальне пакування. Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці Відповідає вимогам стандарту ISO 5361.</p>	Наявність,1000 шт	
8.	<p>Трубка ендотрахеальна “MEDICARE” (з манжетою) розмір 7,0 Трубка ендотрахеальна з манжетою Призначена для оральної та назальної інтубації, підтримки прохідності дихальних шляхів пацієнта та проведення механічної вентиляції. Вказаний внутрішній діаметр трубки на пілот-балоні. Прозора.</p>	Наявність,1500 шт	

	<p>З нетоксичного полівінілхлориду. Рентгенконтрастна смужка, вбудована у стінку трубки. Шкала глибини інтубації. Стандартний конектор з «вушками» для фіксації. На кінці трубки м'який заокруглений «глазок» Мерфі є менш травматичним. Атравматичний м'який заокруглений скошений кінчик. Манжета великого об'єму низького тиску. Робоча поверхня, пронумерована з інтервалом не менше ніж в 1 см. Атравматичний м'який заокруглений скошений кінчик. Не містить латекс. Розміри: 7.0. Стерильна, апірогенна та нетоксична. Для одноразового використання. Індивідуальне пакування. Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці Відповідає вимогам стандарту ISO 5361.</p>		
9.	<p>Трубка ендотрахеальна “MEDICARE” (з манжетою) розмір 7,5 Трубка ендотрахеальна з манжетою Призначена для оральної та назальної інтубації, підтримки прохідності дихальних шляхів пацієнта та проведення механічної вентиляції. Вказаний внутрішній діаметр трубки на пілот-балоні. Прозора. З нетоксичного полівінілхлориду. Рентгенконтрастна смужка, вбудована у стінку трубки. Шкала глибини інтубації. Стандартний конектор з «вушками» для фіксації. На кінці трубки м'який заокруглений «глазок» Мерфі є менш травматичним. Атравматичний м'який заокруглений скошений кінчик. Манжета великого об'єму низького тиску. Робоча поверхня, пронумерована з інтервалом не менше ніж в 1 см. Атравматичний м'який заокруглений скошений кінчик. Не містить латекс. Розміри: 7.5. Стерильна, апірогенна та нетоксична. Для одноразового використання. Індивідуальне пакування. Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці Відповідає вимогам стандарту ISO 5361.</p>	Наявність, 1500 шт	

10.	<p>Катетер аспіраційний “MEDICARE” одноразового використання, конектор Каркон, розмір Fr18 Катетер аспіраційний одноразового використання, конектор Каркон Для санації й аспірації мокроти, слизу з ендотрахеальних, трахеостомічних та ендобронхіальних трубок, верхніх дихальних шляхів, ротової й носової порожнини. Виготовлений з нетоксичного прозорого полівінілхлориду. Має гладку поверхню, без сторонніх речовин. Атравматичний відкритий дистальний кінець з 2-ма боковими отворами. Конектор типу КАПКОН (KAPKON), що відповідає з'єднувальним елементам будь-якого аспіраційного обладнання. Вакуум контроль - клапан контролю аспірації. Рентгенконтрастна смужка по всій довжині. Довжина катетера не менше 540 мм+5%. Ефективна довжина 490 мм+5%. Розміри Fr: 18. Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці. Стерильний, апірогенний та нетоксичний. Для одноразового використання. Індивідуальне пакування. Відповідає вимогам стандарту ISO 8836:2019.</p>	Наявність, 3000 шт	
11.	<p>Фільтр з тепло та вологообмінником вірусно-бактеріальний одноразового використання, стерильний "MEDICARE" (електростатичний, з портом, для дорослих) Фільтр з тепло та вологообмінником вірусно-бактеріальний одноразового використання, стерильний (електростатичний, з портом, для дорослих) Для захисту пацієнтів від мікроорганізмів та вірусів, зігрівання й зволоження повітря, що подається через дихальний контур до пацієнта Кругла форма з прозорого полімерного матеріалу. Тип фільтрації електростатичний. Ефективність фільтрації не менше 99,99% при розмірі частин > 0,3мкм. Дихальний об'єм: 150-1500 мл. Мертвий простір 55 мл. Опір потоку 100Па при 30л/хв. Порт для моніторингу газу, CO₂, з роз'ємом Luer Lock, закритий кришечкою. Порти: - зі сторони пацієнта: 22мм(M)/15мм(F); - зі сторони дихального контуру: 22мм(F)/15мм(M). Тепло-вологообмінник та гідрофобна мембрана фільтра. Водовідштовхуючий фільтраційний матеріал. Вихід вологи: 31мг H₂O/л при дихальному об'ємі 500мл.</p>	Наявність, 3000 шт	

	<p>Вага 27 г. Розміри: висота не більше 77,0+2,0мм, ширина 68,5+2,0мм. Тривалість використання – 24 год. Термін придатності 5 років з дати, вказаної на упаковці. Для одноразового використання. Індивідуальна упаковка. Стерильний.</p>		
12.	<p>Бахіли одноразового використання "MEDICARE" (з поліетилену) (4г) Для одягання на поверхню взуття з метою дотримання чистоти в лікувально-профілактичних закладах . Блакитного кольору. З поліетилену. Вага не менше 4 г. Товщина не менше 15 мкм. Розмір: 145 мм х 410+5 мм. Нестерильні. Для одноразового використання. Пакування в поліетиленовій упаковці. Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці.</p>	Наявність,20000 пар	
13.	<p>Пластир еластичний фіксуєчий на нетканій основі Omnifix® Elastic 10см х 10м Основа пластиру - нетканый материал (100% поліестер) білого кольору Адгезивний шар – гіпоалергенний прозорий синтетичний каучуковий клей, не містить латексу. Еластичний, м'який. Має підвищену паро- та повітропроникність. Не викликає мацерацій. Розтягується у поперечному напрямку. Розмір 10см х 10м Не стерильний, запаковано по 1 шт в картонній упаковці. Застосування – для суцільної фіксації ранових пов'язок всіх видів, для фіксації вимірювальних приладів, зондів, канюль.</p>	Наявність,300 паков	
14.	<p>Пластир еластичний фіксуєчий на нетканій основі Omnifix® Elastic 15см х 10м Основа пластиру - нетканый материал (100% поліестер) білого кольору Адгезивний шар – гіпоалергенний прозорий синтетичний каучуковий клей, не містить латексу. Еластичний, м'який. Має підвищену паро- та повітропроникність. Не викликає мацерацій. Розтягується у поперечному напрямку. Розмір 15см х 10м Не стерильний, запаковано по 1 шт в картонній упаковці. 6.Застосування – для суцільної фіксації ранових пов'язок всіх видів, для фіксації вимірювальних приладів, зондів, канюль.</p>	Наявність,300 паков	
15.	<p>Пов'язки, просочені сріблом Atrauman® Ag, 10 х 10 см (см) Основа пов'язки – неадгезивне поліамідне волокно. Поліамідне волокно вкрите металічним сріблом і просочене нейтральною мазевою основою</p>	Наявність,5 паков	

	<p>(нейтральними жирами). Пов'язка має сітчасту структуру, тонку і м'яку основу. Пов'язка атравматична (не прилипає до ранової поверхні), легко моделюється, щільно прилягає до ранової поверхні, профілакує мацерацію навколо рани. Не містить парафіну. Стерильна. Розмір 10см x 10см. Запаковано по 10 шт</p>		
16.	<p>Пов'язка атравматична мазева Grassolind® neutral 20см x 20см Основа пов'язки - повітро- і секретопроникна бавовняна тканина у вигляді крупносітчатого матеріалу Сітка просочена нейтральною безводною мазевою масою Мазева маса містить: білий вазелін, складні ефіри дигліцириду моно- та дикарбованих жирних кислот, синтетичний віск. Пов'язка атравматична (не прилипає до ранової поверхні) Розмір 20см x 20см Стерильна, в індивідуальній упаковці. По 10 шт в картонній упаковці. Застосування – для атравматичної обробки поверхневих ран, абразивних, рваних ран, опіків, в якості покриття при пересадці шкіри.</p>	Наявність,10 паков	
17.	<p>Пов'язка гідролоїдна Hydrocoll® 20см x 20см Самофіксуюча, абсорбуюча пов'язка із заокругленими краями. Шар, що контактує з ранною, складається з гідролоїдної адгезивної основи. Верхній шар - напівпроникний (проникний для газів та непроникний для мікроорганізмів та води). При контакті з ранною гідролоїдна маса абсорбує ексудат та перетворюється на гель, що створює вологе середовище в рані. Розмір 20см x 20см. Стерильна, в індивідуальній упаковці. По 10 шт в картонній упаковці. Застосування – для терапії клінічно не інфікованих ран у вологому середовищі (наприклад, трофічні виразки, пролежні, опіки II стадії), для стимуляції процесу епіталізації при взятті розщеплених шкірних трансплантантів. 8. Не містить компонентів тваринного походження</p>	Наявність,3 паков	
18.	<p>Пов'язка губчата з гелевим покриттям HydroTac® 15см x 20см Основа пов'язки - м'яка абсорбуюча губка із заокругленими краями. Зовнішній шар - виготовлений із тонкої, еластичної поліуретанової плівки. Газопроникний, водовідштовхувальний, стійкий до бактерій. Внутрішня поверхня пов'язки має гідрогелеве покриття у вигляді сітки. Пов'язка атравматична (не прилипає до ранової поверхні). Розмір 15см x 20см Стерильна, в індивідуальній упаковці. По 10 шт в картонній упаковці. Застосування – для прискорення процесу загоєння хронічних або гострих ран з незначною або помірною</p>	Наявність,3 паков	

	ексудацією під час фази грануляції або епіталізації.		
19.	<p>Пов'язка гідрогелева HydroTac® transparent 20см x 20см Прозора, гідрогелева пов'язка із заокругленими краями. Виготовлена із гідратованого поліуретану. Зовнішня сторона покрита водо- та паранепроникним захисним шаром із поліуретану, який захищає від проникнення вологи та мікроорганізмів. Пов'язка атравматична (не прилипає до ранової поверхні). Створює вологе середовище в рані. Розмір 20смх 20см Стерильна, в індивідуальній упаковці. По 10 шт в картонній упаковці. Застосування – для лікування поверхневих, гострих та хронічних ран в фазі грануляції та епіталізації.</p>	Наявність, 3 паков	
20.	<p>Лейкопластир гіпоалергенний (Пластир на основі нетканної віскози типу Micropore 2,5 см x 9,1 м) Пластир повинен бути нетканним на віскозній основі. Пластир повинен мати пористу основу, що дозволяє випаровуватися волозі та шкірі «дихати». Пластир повинен бути гіпоалергенним і щадити шкіру, мати акрилатний адгезив. М'яка адгезія Не повинен містити латекс. Пластир повинен бути в рулоном вигляді, чи фіксований на диспенсері для зручного відривання. Повітропроникний. Рівномірно покритий водостійким клеєм (не містить: гуми, латексу, оксиду цинку) Добре діє на вологій шкірі, не знімається при потраплянні води Можна писати на пластирі ручкою або маркером Підтверджена відповідність стандарту ISO-10993, ISO 13485 Підтверджена відповідність директиві медичних виробів (98/42/ЕЕС), CE марк</p>	Наявність, 3000 шт	

Примітка:

Усі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, що є предметом закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент". Еквівалентом вважається товар, що відповідає медико-технічним вимогам до товару, що закуповується замовником за умовами цієї тендерної документації.

У разі невідповідності товару, що пропонується учасником, медико-технічним вимогам замовника тендерна пропозиція такого учасника відхиляється як така, що не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації.

Тендерна пропозиція подається учасником на весь перелік та кількість товару, що закуповується за умовами тендеру.

Учасник повинен надати:

Інформацію в довільній формі про те, що учасник процедури закупівлі не є:

- громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах);
- юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь;
- юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків, якої є Російська Федерація/Республіка Білорусь, громадянин Російської

Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах);

– юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь;

– пропонує в тендерній пропозиції товари походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь (за винятком товарів, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. №1178.

Учасник, місце реєстрації або місце проживання якого – на тимчасово окупованих територіях, надає довідку в довільній формі про зміну місця здійснення діяльності / адреси на підконтрольну територію, а також надає документальне підтвердження такої зміни (договір оренди, довідка ВПО, інформація про зміну податкової адреси тощо).

Тимчасово окупованою територією є частини території України, в межах яких збройні формування Російської Федерації та окупаційна адміністрація Російської Федерації встановили та здійснюють фактичний контроль або в межах яких збройні формування Російської Федерації встановили та здійснюють загальний контроль з метою встановлення окупаційної адміністрації Російської Федерації.