

Запорізька обласна державна адміністрація

ЗАТВЕРДЖЕНО

**РІШЕННЯМ КОМІТЕТУ З
КОНКУРСНИХ ТОРГІВ
ПРОТОКОЛ № 17
від «14» квітня 2011 року**

Перший заступник голови Запорізької
облдержадміністрації, голова комітету з
конкурсних торгів

_____ Литвин О.О.

М.П.

ДОКУМЕНТАЦІЯ КОНКУРСНИХ ТОРГІВ ПРОЦЕДУРА ЗАКУПІВЛІ - ВІДКРИТІ ТОРГИ

33.10.1 УСТАТКУВАННЯ МЕДИЧНЕ, ХІРУРГІЧНЕ ТА ОРТОПЕДИЧНЕ (ВИРОБИ МЕДИЧНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ)

м. ЗАПОРІЖЖЯ

2011

ЗМІСТ

| | |
|---|----|
| I. Загальні положення | 4 |
| 1. Терміни, які вживаються в документації конкурсних торгів | 4 |
| 2. Інформація про замовника торгів | 4 |
| 3. Інформація про предмет закупівлі | 4 |
| 4. Процедура закупівлі | 5 |
| 5. Недискримінація учасників | 5 |
| 6. Інформація про валюту (валюти), у якій (яких) повинна бути розрахована і зазначена ціна пропозиції конкурсних торгів | 5 |
| 7. Інформація про мову (мови), якою (якими) повинні бути складені пропозиції конкурсних торгів | 5 |
| II. Порядок внесення змін та надання роз'яснень до документації конкурсних торгів | 5 |
| 1. Процедура надання роз'яснень щодо документації конкурсних торгів | 5 |
| 2. Порядок проведення зборів з метою роз'яснення запитів щодо документації конкурсних торгів | 6 |
| III. Підготовка пропозицій конкурсних торгів | 6 |
| 1. Оформлення пропозиції конкурсних торгів | 6 |
| 2. Зміст пропозиції конкурсних торгів учасника | 7 |
| 3. Забезпечення пропозиції конкурсних торгів | 7 |
| 4. Умови повернення чи неповернення забезпечення пропозиції конкурсних торгів | 7 |
| 5. Строк, протягом якого пропозиції конкурсних торгів є дійсними | 8 |
| 6. Кваліфікаційні критерії до учасників | 8 |
| 7. Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі | 10 |
| 8. Опис окремої частини (частин) предмета закупівлі (лота), щодо якої можуть бути подані пропозиції конкурсних торгів | 10 |
| 9. Внесення змін або відкликання пропозиції конкурсних торгів учасником | 10 |
| IV. Подання та розкриття пропозицій конкурсних торгів | 10 |
| 1. Спосіб, місце та кінцевий строк подання пропозицій конкурсних торгів: спосіб подання пропозицій конкурсних торгів | 10 |
| 2. Місце, дата та час розкриття пропозицій конкурсних торгів місце розкриття пропозицій конкурсних торгів | 11 |
| V. Оцінка пропозицій конкурсних торгів та визначення переможця | 11 |
| 1. Перелік критеріїв та методика оцінки пропозиції конкурсних торгів із зазначенням питомої ваги критерію | 11 |
| 2. виправлення арифметичних помилок | 12 |
| 3. Інша інформація | 13 |
| 4. Відхилення пропозицій конкурсних торгів | 13 |
| 5. Відміна замовником торгів чи визнання їх такими, що не відбулися | 13 |
| VI. Укладання договору про закупівлю | 14 |
| 1. Терміни укладання договору | 14 |
| 2. Істотні умови, які обов'язково включаються до договору про закупівлю | 14 |
| 3. Дії замовника при відмові переможця торгів підписати договір про закупівлю | 15 |
| 4. Забезпечення виконання договору про закупівлю | 15 |

| | | |
|------------|--|----|
| ДОДАТОК 1. | Предмет закупівлі: устаткування медичне, хірургічне та ортопедичне (код ДК 016-97: 33.10.1) | 16 |
| ДОДАТОК 2. | ПЕРЕЛІК ЗАМОВНИКІВ-ПЛАТНИКІВ ТА МІСЦЯ ПОСТАВКИ ЗА ВИЗНАЧЕНИМИ ЗАМОВНИКОМ ОКРЕМИМИ ЧАСТИНАМИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ (ЛОТАМИ) | 24 |
| ДОДАТОК 3. | Перелік документів, які вимагаються для підтвердження відповідності пропозиції учасника кваліфікаційним критеріям та іншим вимогам замовника | 28 |
| ДОДАТОК 4. | Інформація про необхідні якісні характеристики предмета закупівлі | 31 |
| ДОДАТОК 5. | Форма пропозиції конкурсних торгів на закупівлю устаткування медичного, хірургічного та ортопедичного, код ДК 016-97 : 33.10.1 | 60 |
| ДОДАТОК 6. | Проект договору про закупівлю товарів за державні кошти | 62 |

| I. Загальні положення | |
|--|--|
| 1 | 2 |
| 1. Терміни, які вживаються в документації конкурсних торгів | Документація конкурсних торгів розроблена на виконання вимог Закону України «Про здійснення державних закупівель». Терміни, які використовуються в цій документації конкурсних торгів, вживаються в значеннях, визначених Законом |
| 2. Інформація про замовника торгів | |
| повне найменування | Комітет з конкурсних торгів Запорізької обласної державної адміністрації Торги проводяться на засадах координації. Замовники-платники зазначені у Додатку 2 до цієї документації конкурсних торгів |
| місцезнаходження | Україна, Запорізька обл., м. Запоріжжя, пр. Леніна, 164, 69107 |
| Відповідальний за проведення конкурсних торгів | Литвин Олексій Олексійович, перший заступник голови Запорізької обласної державної адміністрації, голова комітету з конкурсних торгів, Запорізька обл., м. Запоріжжя, пр. Леніна, 164, 69107, тел. (061) 224-65-03, факс (061) 2225-64-19, e-mail: adm@zoda.gov.ua |
| посадова особа замовника, уповноважена здійснювати зв'язок з учасниками | Мотовиця Наталія Яківна, начальник управління охорони здоров'я Запорізької облдержадміністрації, член комітету з конкурсних торгів Запорізької облдержадміністрації, тел. (061) 224-63-83, факс (061) 239-05-03, e-mail: upgzdrav@zp.ukrtel.net Самусь Вікторія Володимирівна, заступник начальника Головного управління економічного розвитку – начальник управління економічного розвитку Головного управління економіки облдержадміністрації, секретар комітету з конкурсних торгів Запорізької облдержадміністрації, тел. (061) 224-67-11, факс (061) 224-60-66, e-mail: uprek3@zp.ukrtel.net |
| 3. Інформація про предмет закупівлі | |
| найменування предмета закупівлі | 33.10.1 Устаткування медичне, хірургічне та ортопедичне (вироби медичного призначення) Замовником у Додатку 1 до цієї документації конкурсних торгів визначені окремі частини предмета закупівлі (лоти). |
| вид предмета закупівлі | Товар |
| місце, кількість, обсяг поставки товарів (надання послуг, виконання робіт) | Україна; 83 заклади, розташовані на території Запорізької області. Інформація щодо необхідних обсягів поставок по кожному лоту наведена у Додатку 1 до цієї документації конкурсних торгів. |

| | |
|---|---|
| | Місця поставки окремих частин предмета закупівлі (лотів) зазначені у Додатку 2 до цієї документації конкурсних торгів. Найменувань – 239. |
| строк поставки товарів (надання послуг, виконання робіт) | травень-грудень 2011 р. |
| 4. Процедура закупівлі | Відкриті торги |
| 5. Недискримінація учасників | Вітчизняні та іноземні учасники беруть участь у процедурі закупівлі на рівних умовах |
| 7. Інформація про мову (мови), якою (якими) повинні бути складені пропозиції конкурсних торгів | <p>Під час проведення процедур закупівель всі документи, що готуються замовником, викладаються українською мовою. У випадках, передбачених частиною четвертою статті 10 Закону, документи замовника щодо процедури закупівлі, передбачені Законом, викладаються українською та англійською мовами. Тексти повинні бути автентичними, визначальним є текст, викладений українською мовою.</p> <p>Всі документи, що мають відношення до конкурсної пропозиції Учасника, складаються українською або російською мовою в т.ч. документи та довідки, які вимагаються документацією конкурсних торгів, але надані Учаснику сторонніми організаціями.</p> |
| II. Порядок внесення змін та надання роз'яснень до документації конкурсних торгів | |
| 1. Процедура надання роз'яснень щодо документації конкурсних торгів | <p>Учасник, який отримав документацію конкурсних торгів, має право не пізніше ніж за 10 днів до закінчення строку подання пропозицій конкурсних торгів звернутися до замовника за роз'ясненнями щодо документації конкурсних торгів. Замовник повинен надати роз'яснення на запит протягом трьох днів з дня його отримання всім особам, яким було надано документацію конкурсних торгів.</p> <p>Замовник має право з власної ініціативи чи за результатами запитів внести зміни до документації конкурсних торгів, продовживши строк подання та розкриття пропозицій конкурсних торгів не менше ніж на сім днів та повідомити письмово протягом одного робочого дня з дня прийняття рішення про внесення зазначених змін усіх осіб, яким було видано документацію конкурсних торгів.</p> <p>У разі здійснення закупівлі за скороченою процедурою замовник не має права з власної ініціативи чи за результатами запитів вносити зміни до документації конкурсних торгів, крім випадків, коли внесення таких змін необхідне для приведення документації конкурсних торгів у відповідність із вимогами чинного законодавства або такі зміни вимагає рішення органу оскарження. У такому разі замовник вносить відповідні зміни до документації конкурсних торгів та продовжує строк подання пропозицій конкурсних торгів.</p> <p>У разі несвоєчасного подання замовником роз'яснень щодо</p> |

| | |
|--|--|
| | <p>змісту документації конкурсних торгів або несвоєчасного внесення до неї змін замовник повинен продовжити строк подання та розкриття пропозицій конкурсних торгів не менш як на сім днів та повідомити про це всіх осіб, яким було видано документацію конкурсних торгів.</p> <p>Зазначена інформація оприлюднюється замовником відповідно до статті 10 Закону</p> |
| <p>2. Порядок проведення зборів з метою роз'яснення запитів щодо документації конкурсних торгів</p> | <p>У разі проведення зборів з метою роз'яснення будь-яких запитів щодо документації конкурсних торгів замовник повинен забезпечити ведення протоколу таких зборів з викладенням у ньому всіх роз'яснень щодо запитів і надсилає його всім особам, яким було подано документацію конкурсних торгів, незалежно від їх присутності на зборах.</p> <p>Зазначена інформація оприлюднюється замовником відповідно до статті 10 Закону</p> |
| <p>III. Підготовка пропозицій конкурсних торгів</p> | |
| <p>1. Оформлення пропозиції конкурсних торгів * Ця вимога не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством, за винятком оригіналів чи нотаріально завірених документів, виданих учаснику іншими організаціями (підприємствами, установами)</p> | <p>Пропозиція конкурсних торгів подається у письмовій формі за підписом уповноваженої посадової особи учасника, прошита, пронумерована та скріплена печаткою* у запечатаному конверті.</p> <p>Учасник процедури закупівлі має право подати лише одну пропозицію конкурсних торгів.</p> <p>Учасникам процедури закупівлі дозволяється подавати пропозиції конкурсних торгів як щодо предмета закупівлі, так і щодо визначених частин предмета закупівлі (лотів). Усі сторінки пропозиції конкурсних торгів учасника процедури закупівлі повинні бути пронумеровані та містити підпис уповноваженої посадової особи учасника процедури закупівлі, а також відбитки печатки*. Повноваження щодо підпису документів пропозиції конкурсних торгів учасника процедури закупівлі підтверджується випискою з протоколу засновників, наказом про призначення, довіреністю, дорученням або іншим документом, що підтверджує повноваження посадової особи учасника на підписання документів. Пропозиція конкурсних торгів запечатується у одному конверті, який у місцях склеювання повинен містити відбитки печатки учасника процедури закупівлі*.</p> <p>На конверті повинно бути зазначено:</p> <ul style="list-style-type: none"> повне найменування і місцезнаходження замовника; назва предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення відкритих торгів; повне найменування (прізвище, ім'я, по батькові) учасника процедури закупівлі, його місцезнаходження (місце проживання), ідентифікаційний код за ЄДРПОУ, номери контактних телефонів; маркування: "Не відкривати до 29.04.2011 до 11-00 годин (зазначаються дата та час розкриття пропозицій конкурсних торгів)". <p>Пропозиція конкурсних торгів повинна супроводжуватися документом, що підтверджує надання учасником забезпечення пропозиції конкурсних торгів, що було передбачено</p> |

| | |
|---|---|
| | <p>оголошенням про проведення процедури закупівлі. УВАГА! Документ, що підтверджує надання учасником забезпечення пропозиції конкурсних торгів, до самої пропозиції конкурсних торгів учасника не підшивається, вкладається окремо у конверт разом із пропозицією конкурсних торгів.</p> |
| <p>2. Зміст пропозиції конкурсних торгів учасника</p> | <p>Пропозиція конкурсних торгів, яка подається учасником процедури закупівлі, повинна складатися з:</p> <ul style="list-style-type: none"> - документально підтвердженої інформації про їх відповідність кваліфікаційним критеріям та вимогам, визначеним статтею 17 Закону, згідно з Додатком 3 до цієї документації конкурсних торгів; - інформації про необхідні якісні характеристики предмета закупівлі згідно з Додатком 4; - пропозиції конкурсних торгів, складеної згідно з Додатком 5 до цієї документації конкурсних торгів. |
| <p>3. Забезпечення пропозиції конкурсних торгів</p> | <p>Учасник торгів під час подання пропозиції конкурсних торгів одночасно надає забезпечення пропозиції конкурсних торгів по лотах 1, 6, 7, 14.</p> <p>Учасник надає документ (оригінал), що підтверджує надання учасником забезпечення пропозиції конкурсних торгів у формі банківської гарантії (гарантійний лист банку) або депозиту.</p> <p>Розмір забезпечення пропозиції конкурсних торгів становить:</p> <ul style="list-style-type: none"> Лот 1 – 93,0 тис.грн.; Лот 6 – 390,0 тис.грн.; Лот 7 – 69,0 тис.грн.; Лот 14- 60,0тис.грн. <p>Якщо забезпечення пропозиції конкурсних торгів надається у вигляді банківської гарантії, то банківська гарантія повинна відповідати вимогам постанови Правління Національного банку України «Про затвердження Положення про порядок здійснення банками операцій за гарантіями в національній та іноземних валютах» від 15 грудня 2004 року № 639. Банківська гарантія повинна свідчити про обов'язок банку виплатити замовнику суму забезпечення пропозиції конкурсних торгів при виникненні обставин, вказаних у пункті 4 розділу 3 цієї документації.</p> <p>Строк дії забезпечення пропозиції конкурсних торгів повинен становити не менше 90 днів з дати розкриття пропозицій конкурсних торгів, зазначених у пункті 2 розділу 4 цієї документації.</p> |
| <p>4. Умови повернення чи неповернення забезпечення пропозиції конкурсних торгів</p> | <p>Забезпечення пропозиції конкурсних торгів не повертається замовником у разі:</p> <ul style="list-style-type: none"> - відкликання пропозиції конкурсних торгів учасником після закінчення строку її подання; - не підписання учасником, що став переможцем процедури торгів, договору про закупівлю; - ненадання переможцем процедури торгів забезпечення виконання договору про закупівлю після акцепту його пропозиції конкурсних торгів, якщо надання такого забезпечення передбачено документацією конкурсних торгів. |

| | |
|--|--|
| | <p>торгів.</p> <p>Замовник повинен повернути забезпечення пропозиції конкурсних торгів учаснику протягом трьох банківських днів з дня настання підстави для повернення забезпечення пропозиції конкурсних торгів у разі:</p> <ul style="list-style-type: none"> - закінчення строку дії забезпечення пропозиції конкурсних торгів, зазначеного у документації конкурсних торгів; - укладення договору про закупівлю з учасником, що став переможцем конкурсних торгів; - відкликання пропозиції конкурсних торгів до закінчення строку її подання; - закінчення процедури закупівлі у разі не укладення договору про закупівлю з жодним з учасників, що подали пропозиції конкурсних торгів. <p>Кошти, що надійшли як забезпечення пропозиції конкурсних торгів (у разі якщо вони не повертаються учаснику), підлягають перерахуванню до відповідного бюджету.</p> |
| <p>5. Строк, протягом якого пропозиції конкурсних торгів є дійсними</p> | <p>Пропозиції конкурсних торгів вважаються дійсними протягом 90 днів з дати розкриття пропозицій конкурсних торгів. До закінчення цього строку замовник має право вимагати від учасників продовження строку дії пропозицій конкурсних торгів.</p> <p>Учасник має право:</p> <ul style="list-style-type: none"> - відхилити таку вимогу, не втрачаючи при цьому наданого ним забезпечення пропозиції конкурсних торгів; - погодитися з вимогою та продовжити строк дії поданої ним пропозиції конкурсних торгів та наданого забезпечення пропозиції конкурсних торгів |
| <p>6. Кваліфікаційні критерії до учасників</p> | <p>При визначенні кваліфікаційних критеріїв у документації конкурсних торгів замовник керується переліком кваліфікаційних критеріїв, зазначених у статті 16 Закону. Замовником зазначаються кваліфікаційні критерії до учасників відповідно до статті 16 Закону, вимоги, встановлені статтею 17 Закону, та інформація про спосіб документального підтвердження відповідності учасників встановленим критеріям та вимогам згідно із законодавством.</p> <p>Для участі у процедурі закупівлі учасники повинні мати кваліфікаційні дані, які відповідають таким критеріям:</p> <ul style="list-style-type: none"> • наявність обладнання та матеріально-технічної бази; • наявність працівників відповідної кваліфікації, які мають необхідні знання та досвід; • наявність документально підтвердженого досвіду виконання аналогічних договорів; <p>** наявність фінансової спроможності (баланс, звіт про фінансові результати, звіт про рух грошових коштів, довідка з обслуговуючого банку про відсутність (наявність) заборгованості за кредитами).</p> <p>Замовник вимагає від учасників подання ними документально підтвердженої інформації про їх відповідність кваліфікаційним критеріям.</p> |

| | |
|---|---|
| | <p>Перелік документів, які вимагаються для підтвердження відповідності пропозиції учасника кваліфікаційним критеріям та іншим вимогам замовника, зазначені у Додатку 3 до цієї документації конкурсних торгів.</p> <p>Оцінка відповідності учасників встановленим кваліфікаційним критеріям та іншим вимогам замовника здійснюється на підставі документів, наданих учасниками у складі пропозиції конкурсних торгів відповідно до Додатку 3.</p> <p>Пропозиція конкурсних торгів, що не містить вказаних (ого) у Додатку 3 документів (у), є такою, що не відповідає вимогам документації конкурсних торгів та підлягає відхиленню.</p> <p>У разі, якщо Учасник надає недостовірну інформацію щодо його відповідності встановленим кваліфікаційним критеріям або не відповідає їм та іншим вимогам замовника, його пропозиція конкурсних торгів відхиляється відповідно до частини першої статті 29 Закону України «Про здійснення державних закупівель».</p> <p>Замовник має право звернутися за підтвердженням інформації, наданої учасником, до органів державної влади, підприємств, установ, організацій відповідно до їх компетенції. У разі отримання достовірної інформації про його невідповідність кваліфікаційним критеріям, наявність підстав, зазначених у частині першій статті 17 Закону, або факту зазначення у пропозиції конкурсних торгів будь-якої недостовірної інформації, що є суттєвою при визначенні результатів процедури закупівлі, Замовник відхиляє пропозицію конкурсних торгів такого учасника.</p> <p>Усі пропозиції конкурсних торгів, які відповідають кваліфікаційним критеріям, встановленим цією документацією конкурсних торгів, та за відсутності інших, передбачених Законом, підстав для їх відхилення, допускаються до оцінки.</p> <p><i>* Примітка: під аналогічними договорами у цій документації конкурсних торгів розуміється виконання учасником договорів щодо поставок товару (виробу медичного призначення, обладнання або устаткування), який належить за показником п'ятого знака (класифікаційне угруповання "категорія") Державного класифікатора продукції та послуг ДК 016-97, затвердженого наказом Державного комітету України по стандартизації, метрології та сертифікації від 30.12.97 N 822 до того ж товару, який є предметом закупівлі для цих торгів.</i></p> <p><i>** Примітка: подання зазначених форм звітності здійснюється виключно суб'єктами господарювання (установами, організаціями), які згідно з чинним законодавством зобов'язані вести таку звітність.</i></p> <p><i>У разі, якщо суб'єкт господарювання здійснює діяльність за системою оподаткування, що не потребує ведення зазначених форм звітності, такий суб'єкт подає у складі своєї пропозиції:</i></p> <p><i>довідку у довільній формі із обов'язковим зазначенням розміру доходів, витрат, прибутку отриманого суб'єктом від здійснення господарської діяльності за два останні звітні періоди і зазначенням органу Державної податкової служби на обліку якого він перебуває;</i></p> |
| <p>7. Інформація про необхідні технічні,</p> | <p>Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі пропозицій конкурсних торгів документи, які підтверджують</p> |

| | |
|--|--|
| якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі | <p>відповідність пропозиції конкурсних торгів учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником.</p> <p>Замовником зазначаються вимоги до предмета закупівлі згідно з частиною другою статті 22 Закону</p> <p>Інформація про необхідні якісні характеристики предмету закупівлі визначена у Додатку 4 до цієї документації конкурсних торгів.</p> <p>Інформація про необхідні кількісні характеристики окремих частин предмету закупівлі визначена у Додатку 1 до цієї документації конкурсних торгів.</p> |
| 8. Опис окремої частини (частин) предмета закупівлі (лота), щодо якої можуть бути подані пропозиції конкурсних торгів | <p>Умовами цієї документації конкурсних торгів передбачено подання пропозицій по окремим частинам (лотам) предмета закупівлі.</p> <p>Кількість частин предмету закупівлі (лотів) становить 14.</p> <p>Інформація про частини предмету закупівлі (лоти) наведена у Додатку 1 до цієї документації конкурсних торгів.</p> |
| 9. Внесення змін або відкликання пропозиції конкурсних торгів учасником | <p>Учасник має право внести зміни або відкликати свою пропозицію конкурсних торгів до закінчення строку її подання без втрати свого забезпечення пропозиції конкурсних торгів.</p> <p>Такі зміни чи заява про відкликання пропозиції конкурсних торгів враховуються у разі, коли вони отримані замовником до закінчення строку подання пропозицій конкурсних торгів</p> |
| IV. Подання та розкриття пропозицій конкурсних торгів | |
| 1. Спосіб, місце та кінцевий строк подання пропозицій конкурсних торгів: | |
| спосіб подання пропозицій конкурсних торгів | Особисто або поштою |
| місце подання пропозицій конкурсних торгів | Запорізька обл., м. Запоріжжя, пр. Леніна, 164, 69107, Головне управління економіки облдержадміністрації, 4-ий поверх, каб.443 |
| кінцевий строк подання пропозицій конкурсних торгів (дата, час) | <p>29.04.2011р. до 10-00 години</p> <p>Пропозиції конкурсних торгів, отримані замовником після закінчення строку їх подання, не розкриваються і повертаються учасникам, що їх подали.</p> <p>На запит учасника замовник протягом одного робочого дня з дня надходження запиту підтверджує надходження пропозиції конкурсних торгів із зазначенням дати та часу</p> |
| 2. Місце, дата та час розкриття пропозицій конкурсних торгів | |
| місце розкриття пропозицій | Запорізька обл., м. Запоріжжя, пр. Леніна, 164, 69107, 3-ий поверх, каб.304. |

| | |
|--|--|
| конкурсних торгів | |
| дата та час розкриття пропозицій конкурсних торгів | <p>29.04.2011р. об 11-00 годині</p> <p>До участі у процедурі розкриття пропозицій конкурсних торгів замовником допускаються всі учасники або їх уповноважені представники. Відсутність учасника або його уповноваженого представника під час процедури розкриття пропозицій конкурсних торгів не є підставою для відмови в розкритті чи розгляді або для відхилення його пропозиції конкурсних торгів. Повноваження щодо підпису документів пропозиції конкурсних торгів учасника процедури закупівлі підтверджується випискою з протоколу засновників, наказом про призначення, довіреністю, дорученням або іншим документом, що підтверджує повноваження посадової особи учасника на підписання документів.</p> <p>Для підтвердження особи такий представник повинен надати паспорт.</p> <p>Під час розкриття пропозицій конкурсних торгів перевіряється наявність чи відсутність усіх необхідних документів, передбачених документацією конкурсних торгів, а також оголошуються найменування та місцезнаходження кожного учасника, ціна кожної пропозиції конкурсних торгів або частини предмета закупівлі (лота). Зазначена інформація вноситься до протоколу розкриття пропозицій конкурсних торгів.</p> <p>Протокол розкриття пропозицій конкурсних торгів складається у день розкриття пропозицій конкурсних торгів за формою, затвердженою Міністерством економіки України.</p> <p>Протокол розкриття пропозицій конкурсних торгів підписується членами комітету з конкурсних торгів та учасниками, які беруть участь у процедурі розкриття пропозицій конкурсних торгів.</p> <p>Завірена підписом голови комітету з конкурсних торгів та печаткою замовника копія протоколу розкриття пропозицій конкурсних торгів надається будь-якому учаснику на його запит протягом одного робочого дня з дня отримання такого запиту.</p> <p>Протокол розкриття пропозицій конкурсних торгів оприлюднюється відповідно до статті 10 Закону</p> |
| V. Оцінка пропозицій конкурсних торгів та визначення переможця | |
| 1. Перелік критеріїв та методика оцінки пропозиції конкурсних торгів із зазначенням питомої ваги критерію | <p>Замовник має право звернутися до учасників за роз'ясненнями змісту їх пропозицій конкурсних торгів з метою спрощення розгляду та оцінки пропозицій.</p> <p>Замовник та учасники не можуть ініціювати будь-які переговори з питань внесення змін до змісту або ціни поданої пропозиції конкурсних торгів.</p> <p>Замовником визначаються критерії та методика оцінки відповідно до частини п'ятої статті 28 Закону.</p> <p>Критерієм оцінки пропозицій конкурсних торгів є Ціна пропозиції конкурсних торгів по кожній окремій частині предмета закупівлі (лоту).</p> <p>Максимально можлива кількість балів по критерію Ціна дорівнює 100 балам.</p> <p>Оцінка проводиться згідно з наступною методикою.</p> <p>Оцінка проводиться по кожному лоту окремо, згідно з</p> |

| | |
|---|---|
| | <p>наступною методикою. Кількість балів за критерієм "Ціна" визначається наступним чином. Пропозиція конкурсних торгів, значення критерію "Ціна" у якої є найвигіднішим (найменшим), присвоюється максимально можлива кількість балів. Кількість балів для решти пропозицій конкурсних торгів визначається за формулою:</p> $B_{\text{обчисл}} = C_{\text{min}} / C_{\text{обчисл}} * 100, \text{ де}$ <p>$B_{\text{обчисл}}$ = обчислювана кількість балів; C_{min} - найнижче значення за критерієм "Ціна"; $C_{\text{обчисл}}$ - значення поточного критерію пропозиції конкурсних торгів, кількість балів для якого обчислюється; 100 - максимально можлива кількість балів за критерієм "Ціна".</p> <p>Всі пропозиції, оцінені згідно з критеріями оцінки, шикуються по мірі зростання значень сумарного показника. У випадку однакового значення показника, переможець визначається шляхом голосування членів комітету з конкурсних торгів простою більшістю голосів за участю в голосуванні не менш двох третин членів комітету. Якщо результати голосування розділилися порівну, вирішальний голос має голова комітету з конкурсних торгів.</p> <p>Переможець визначається рішенням комітету з конкурсних торгів.</p> <p>За результатом розгляду та оцінки пропозицій конкурсних торгів складається протокол оцінки пропозицій конкурсних торгів за формою, встановленою Уповноваженим органом.</p> <p>Замовник керуючись вимогами п. п. 3 ст. 21 Закону проводить закупівлю за скороченою процедурою.</p> <p>Загальний строк розгляду, оцінки та визначення переможця процедури закупівлі не повинен перевищувати 10 робочих днів з дня розкриття пропозицій конкурсних торгів.</p> |
| <p>2. Виправлення арифметичних помилок</p> | <p>Замовник має право на виправлення арифметичних помилок, допущених в результаті арифметичних дій, виявлених у поданій пропозиції конкурсних торгів під час проведення її оцінки, у порядку, визначеному документацією конкурсних торгів, за умови отримання письмової згоди на це учасника, який подав пропозицію конкурсних торгів.</p> <p>Замовник зазначає умови та порядок виправлення арифметичних помилок. Помилки виправляються Замовником у такій послідовності:</p> <p>а) при розходженні між сумами, літерами та в цифрах, сума літерами є визначальною;</p> <p>б) при розходженні між ціною одиниці товару та підсумковою ціною, одержаною шляхом множення ціни за одиницю на кількість, ціна за одиницю є визначальною, а підсумкова ціна виправляється. Якщо, на погляд Замовника, в ціні за одиницю є явне зміщення десяткового розподілювача, у такому випадку призначена підсумкова ціна є визначальною, а ціна за одиницю виправляється.</p> <p>Замовник конкурсних торгів має право на виправлення арифметичних помилок за умови отримання ним письмової згоди уповноваженого представника Учасника на такі виправлення.</p> |

| | |
|--|---|
| | Якщо учасник не згоден з виправленням арифметичних помилок, його пропозиція конкурсних торгів відхиляється |
| 3. Інша інформація | Замовник в документації конкурсних торгів може зазначити іншу необхідну інформацію відповідно до законодавства. |
| 4. Відхилення пропозицій конкурсних торгів | <p>Замовник відхиляє пропозицію конкурсних торгів у разі, якщо:</p> <p>1) учасник: не відповідає кваліфікаційним критеріям, встановленим статтею 16 Закону; не погоджується з виправленням виявленої замовником арифметичної помилки; не надав забезпечення пропозиції конкурсних торгів, якщо таке забезпечення вимагалось замовником;</p> <p>2) наявні підстави, зазначені у статті 17 та частині сьомій статті 28 Закону;</p> <p>3) пропозиція конкурсних торгів не відповідає умовам документації конкурсних торгів.</p> <p>Інформація про відхилення пропозиції конкурсних торгів із зазначенням підстави надсилається учаснику, пропозиція якого відхилена, протягом трьох робочих днів з дати прийняття такого рішення та оприлюднюється відповідно до статті 10 Закону.</p> |
| 5. Відміна замовником торгів чи визнання їх такими, що не відбулися | <p>Замовник відмінє торги у разі: відсутності подальшої потреби у закупівлі товарів, робіт; неможливості усунення порушень, які виникли через виявлені порушення законодавства з питань державних закупівель; виявлення факту змови учасників; порушення порядку публікації оголошення про проведення процедури закупівлі, акцепту, оголошення про результати процедури закупівлі, передбаченого цим Законом; подання для участі у них менше двох пропозицій конкурсних торгів;</p> <p>відхилення всіх пропозицій конкурсних торгів згідно з цим Законом;</p> <p>якщо до оцінки допущено пропозиції менше ніж двох учасників. Торги можуть бути відмінені частково (за лотом).</p> <p>Замовник має право визнати торги такими, що не відбулися у разі, якщо: ціна найбільш вигідної пропозиції конкурсних торгів перевищує суму, передбачену замовником на фінансування закупівлі; здійснення закупівлі стало неможливим внаслідок непереборної сили.</p> <p>Повідомлення про відміну торгів або визнання їх такими, що не відбулися, надсилається замовником Уповноваженому органу та усім учасникам протягом трьох робочих днів з дня прийняття замовником відповідного рішення та оприлюднюється відповідно до статті 10 Закону.</p> |
| VI. Укладання договору про закупівлю | |
| 1. Терміни укладання договору | <p>У день визначення переможця замовник акцептує пропозицію конкурсних торгів, що визнана найбільш економічно вигідною за результатами оцінки.</p> <p>Замовник керуючись вимогами п. п. 3 ст. 21 Закону проводить</p> |

| | |
|---|--|
| | <p>закупівлю за скороченою процедурою.</p> <p>Під час здійснення закупівель за скороченою процедурою замовник укладає договір про закупівлю з учасником, пропозицію конкурсних торгів якого було акцептовано, відповідно до вимог документації конкурсних торгів та акцептованої пропозиції у строк не раніше ніж через п'ять днів з дня публікації у державному офіційному друкованому виданні з питань державних закупівель повідомлення про акцепт пропозиції конкурсних торгів, але не пізніше ніж через 14 днів з дня акцепту.</p> |
| <p>2. Основні умови, які обов'язково включаються до договору про закупівлю</p> | <p>Договір про закупівлю укладається в письмовій формі відповідно до положень Цивільного кодексу України та Господарського кодексу України з урахуванням особливостей, визначених цим законом.</p> <p>Типовий договір про закупівлю затверджений наказом Міністерства економіки України від 27.07.2010 № 925 «Про затвердження Типового договору про закупівлю товарів (робіт або послуг) за державні кошти та Інструкції щодо заповнення Типового договору про закупівлю товарів (робіт або послуг) за державні кошти», який зареєстровано в Міністерстві юстиції України 10.08.2010 за № 655/17950.</p> <p>Учасник-переможець процедури закупівлі при укладенні договору повинен надати дозвіл або ліцензії на провадження певного виду господарської діяльності, якщо отримання такого дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законодавством.</p> <p>Забороняється укладання договорів, які передбачають витрачання державних коштів до/без проведення процедур закупівель, крім випадків, передбачених Законом.</p> <p>Умови договору про закупівлю не повинні відрізнятися від змісту пропозиції конкурсних торгів (у тому числі ціни за одиницю продукції) переможця процедури закупівлі та не повинні змінюватися після підписання договору про закупівлю до повного виконання зобов'язань сторонами, крім випадків зменшення обсягів закупівлі залежно від реального фінансування видатків та узгодженого зменшення сторонами договору ціни договору про закупівлю.</p> <p><u>Істотними умовами договору про закупівлю є:</u></p> <p>предмет договору (найменування, номенклатура, асортимент); кількість товарів, робіт і послуг та вимоги щодо їх якості; порядок здійснення оплати; ціна договору; термін та місце поставки товарів, надання послуг, виконання робіт; строк дії договору; права та обов'язки сторін; зазначення умови щодо можливості зменшення обсягів закупівлі залежно від реального фінансування видатків; відповідальність сторін.</p> <p>У разі якщо сторони не досягли згоди щодо всіх істотних умов, договір про закупівлю вважається неукладеним. Якщо учасник вчинив фактичні дії щодо виконання договору, правові наслідки</p> |

| | |
|---|--|
| | <p>таких дій визначаються відповідно до Цивільного кодексу України.</p> <p>У разі якщо сторони не досягли згоди щодо всіх істотних умов, договір про закупівлю вважається неукладеним. Якщо учасник вчинив фактичні дії щодо виконання договору, правові наслідки таких дій визначаються відповідно до Цивільного кодексу України.</p> <p>Проект договору про закупівлі товарів за державні кошти наведено у Додатку 6 до цієї документації конкурсних торгів.</p> |
| <p>3. Дії замовника при відмові переможця торгів підписати договір про закупівлю</p> | <p>У разі письмової відмови переможця торгів підписати договір про закупівлю відповідно до вимог документації конкурсних торгів або неукладення договору про закупівлю з вини учасника у строк, визначений Законом, замовник повторно визначає найбільш економічно вигідну пропозицію конкурсних торгів з тих, строк дії яких ще не минув</p> |
| <p>4. Забезпечення виконання договору про закупівлю</p> | |

**ЧАСТИНИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ (КОД ДК 016-97: 33.10.1)
УСТАТКУВАННЯ МЕДИЧНЕ, ХІРУРГІЧНЕ ТА ОРТОПЕДИЧНЕ
(ЛОТИ)**

| Лот № 1 Витратні матеріали для кардіології | Од. виміру | Орієнтов на кіл-ть |
|--|-------------------|---------------------------|
| 1. Вироби для проведення коронаграфії та стентування | | |
| 1.1. Катетер направляючий | комплект | 15 |
| 1.2. Провідник коронарний | комплект | 20 |
| 1.3. Інтрод'юсерний набір | комплект | 50 |
| 1.4. Набір аксесуарів | комплект | 11 |
| 1.5. Коронарний стент без лікувального покриття | шт. | 60 |
| 1.6. Коронарний стент з лікувальним покриттям | шт. | 5 |
| 1.7. Балон-катетер для ангіопластики | шт. | 10 |
| 2. Набір для проведення коронарографії | комплект | 50 |
| 3. Штучні водії ритму серця (SSI) | | |
| 3.1. Однокамерні штучні водії ритму серця (SSI) | комплект | 127 |
| 3.2. Однокамерні частотно-адаптовані штучні водії ритму серця (SSIR) | комплект | 15 |
| 3.3. Двокамерні штучні водії ритму серця (DDD) | комплект | 10 |
| 3.4. Двокамерні частотно-адаптовані штучні водії ритму серця (DDDR) | комплект | 5 |
| 4. Механічні клапани серця аортальні та мітральні; оксигенатори для дорослих універсальні з комплектом магістральних труб і артеріальним фільтром; оксигенатори педіатричні універсальні із комплектом магістральних труб і артеріальним фільтром | | |
| 4.1. Механічні клапани серця аортальні | шт | 5 |
| 4.2. Механічні клапани серця мітральні | шт | 5 |
| 4.3. Оксигенатори для дорослих універсальні з комплектом магістральних труб і артеріальним фільтром | комплект | 20 |
| 4.4. Оксигенатори педіатричні універсальні із комплектом магістральних труб і артеріальним фільтром | комплект | 15 |

| Лот № 2 Слухові апарати заушні | Од. виміру | Орієнтов на кіл-ть |
|--|-------------------|---------------------------|
| 1. Слуховий апарат для слабих та середніх втрат слуху | шт. | 40 |
| 2. Слуховий апарат для компенсації середніх та великих втрат слуху | шт. | 59 |
| 3. Потужний слуховий апарат для компенсації великих і глибоких втрат слуху | шт. | 128 |

| Лот № 3 Слухові апарати кишенькові | Од. виміру | Орієнтов на кіл-ть |
|---|-------------------|---------------------------|
| 1. Кишеньковий слуховий апарат | шт. | 2 |

| Лот № 4 Витратні матеріали для лікування катаракти очей та глаукоми очей | Од. виміру | Орієнтов на кіл-ть |
|--|-------------------|---------------------------|
| 1. Віскоеластичний розчин – суміш 3% гіалуронату натрію(NaHa) та 4% хондроїтину сульфату(CDS) з молекулярною вагою NaHa = 500 000 Дальтон та 22 500 Дальтон ,в'язкість 40 000 срс еквівалент типу «Віскот» 0,5 мл. | шприці | 200 |
| 2. Віскоеластичний розчин 1% гіалуронату натрію (NaHa) з молекулярною вагою 2,4 мільйона Дальтон, в'язкість 39 000 срс,еквівалент типу «Провіск» 0,55 мл. | шприці | 200 |
| 3. Збалансований, сольовий розчин з рівнем Ph 7,5; осмолярність 305 мОсм в ПХВ в пакеті ємністю 500 мл | флакони | 200 |
| 4. Медичний інструмент: | | |
| - Ніж парацентезний 1,2 мм з подвійною заточкою | шт. | 200 |
| - Ніж -кератом 2,75 мм з подвійною заточкою | шт. | 200 |
| - Ніж – розшаровувач зігнутий 2,3 мм з подвійною заточкою | шт. | 100 |
| - Факоголка 0,9 мм, 30 гр., кругла, пряма із додатковим боковим отвором | шт. | 100 |
| 5. Комплект операційний, включає в себе касету для формування вакууму, набір трубок для ірригації та аспірації та дренажний пакет, призначений для виконання операції видалення кришталика за допомогою ультразвукового факоемульсифікатора LAUREATE | комплект | 100 |
| Нитка нерозсмоктувальна: голубий поліпропілен, 10-0 мононитка, довжиною 20 см, петльовий, з двома голками діаметром 0,15мм. | шт. | 130 |
| 6. Внутрішньокапсульне кільце (розмір13) | шт. | 130 |
| 7. Моноблочна гнучка інтраокулярна лінза з гідрофільного акрилу клінічної якості з ультрафіолетовим фільтром, висока біосумісність, низький рефракційний індекс (1.46), зміст рідини 26%, діаметр гаптичної частини -12.5 мм., діаметр оптичної частини – 6.0 мм., А-константа 118.2, діоптрійний ряд від 2,0 D до 30,0 D (з 10 D до 30 D з шагом 0.5 D) | шт.. | 210 |
| 8. Шовний матеріал: | | |
| - Неабсорбуючий шовний матеріал нейлон моно 10/0 (0,2), нитка 30 см., ступінь зігнутості 3/8, форма перерізу шпательна, довжина голки 6,2 мм, 2 голки. | шт. | 100 |
| - Неабсорбуючий шовний матеріал нейлон моно 8/0 (0,4), нитка 30 см., ступінь зігнутості 3/8, форма перерізу шпательна, довжина голок 5,5 і 6,5 мм, 2 голки. | шт. | 100 |
| - Неабсорбуючий шовний матеріал нейлон моно 7/0 (0,5), нитка 30 см., ступінь зігнутості 3/8, форма перерізу шпательна, довжина голок 5,5 і 7,5 мм, 2 голки. | шт. | 100 |
| - Неабсорбуючий шовний матеріал нейлон моно 6/0 (0,7), нитка 60 см., ступінь зігнутості 3/8, форма перерізу шпательна, довжина голок 5,5 і 7,5 мм, 2 голки. | шт. | 100 |
| - Неабсорбуючий шовний матеріал нейлон моно 10/0 (0,2), нитка 30 см., ступінь зігнутості 3/8, форма перерізу шпательна, довжина голки 6,2 мм, 2 голки. | шт. | 100 |
| - Неабсорбуючий шовний матеріал нейлон моно 5/0 (1,0), нитка 60 см., ступінь зігнутості 3/8, форма перерізу кругла, тригран, довжина голки 15 мм. | шт. | 100 |

| Лот № 5 Тотальні ендопротези кульшового суглобу цементні та безцементні | Од. виміру | Орієнтов на кіл-ть |
|---|-------------------|---------------------------|
| 1. Тотальні ендопротези кульшового суглобу цементні | шт. | 11 |
| 2. Тотальні ендопротези кульшового суглобу без цементні з потрійним клином. | шт. | 5 |
| 3. Тотальні ендопротези колінного суглобу цементні із збереженням задньої хрестоподібної зв'язки для первинного протезування. | шт. | 10 |

| Лот № 6 Витратні матеріали | Од. виміру | Кіл-ть |
|---|-------------------|---------------|
| 1. Витратні матеріали для гемодіалізу | найменування | 24 |
| 2. Витратні матеріали для перитонеального діалізу | найменування | 5 |

| | Лот № 7 Вироби медичні різні (для забору крові) | Од. виміру | Орієнтов на кіл-ть |
|----|--|-------------------|---------------------------|
| 1 | Контейнер подвійний для крові 250/200 (або еквівалент) з розчином антикоагулянту, що не містить аденін (Глюгіцир або еквівалент) | шт. | 860 |
| 2 | Контейнер подвійний для крові 375/300 (або еквівалент) з розчином антикоагулянту, що не містить аденін (Глюгіцир або еквівалент) | шт. | 1 200 |
| 3 | Контейнер для компонентів крові, пустий подвійний (300/300) | шт. | 1 700 |
| 4 | Контейнер для компонентів крові, пустий одинарний (300мл) | шт. | 520 |
| 5 | Одноразовий комплект витратних матеріалів для тромбоцитаферезу, одноголковий (на апараті Amicus) | шт. | 152 |
| 6 | Одноразовий комплект витратних матеріалів для тромбоцитаферезу, двоголковий (на апараті Amicus) | шт. | 215 |
| 7 | Одноразова система для апаратного плазмаферезу (на апараті Autopheresis-C) | к-кт | 400 |
| 8 | Контейнер 450/500/400/400 з антикоагулянтом що не містить аденіну та консервантом, що містить аденін з встроєним лейкоцитарним фільтром (для фільтрації цільної крові й приготування без лейкоцитарної ЄМ та плазми) | шт.. | 999 |
| 9 | Наконечник 1-канальний/5000шт.у кор.100-1000 мкл. (або еквівалент) | шт. | 12 000 |
| 10 | Наконечник жовтий 1-канальний/25000 шт.у кор.0,5-200 мкл. (або еквівалент) | шт. | 144 000 |
| 11 | Скаріфікатор стерильний Гранум (або еквівалент) | шт. | 14 800 |
| 12 | Шприц о/р 20 мл. | шт. | 2 150 |
| 13 | Шприц о/р 2 мл. | шт. | 740 |
| 14 | Шприц о/р 5 мл. | шт. | 750 |
| 15 | Шприц о/р 10 мл. | шт. | 2 850 |

| | Лот № 8 Вироби медичні різні (для забору крові) | Од. виміру | Орієнтов на кіл-ть |
|---|--|-------------------|---------------------------|
| 1 | Контейнер подвійний для крові 450/400 (або еквівалент) з розчином антикоагулянту, що містить аденін (типу ЦФДА-1 або еквівалент) | шт. | 366 |

| | | | |
|---|---|-----|-------|
| 2 | Пристрій полімерний для переливання крові та компонентів з контейнерів з полімерною голкою одноразового застосування, стерильний типу ПК 22-02 (або еквівалент) | шт. | 460 |
| 3 | Скаріфікатор стерильний типу Гранум (або еквівалент) | шт. | 2 000 |

| Лот № 9 Вироби медичні різні (для забору крові) | | Од. виміру | Орієнтов на кіл-ть |
|--|--|-------------------|---------------------------|
| 1 | Контейнер подвійний для крові 450/400 (або еквівалент) з розчином антикоагулянту, що містить аденін (типу ЦФДА-1 або еквівалент) | шт. | 2 802 |
| 2 | Контейнер 450/500/400/400 з антикоагулянтом що не містить аденіну та консервантом, що містить аденін з встроєним лейкоцитарним фільтром (для фільтрації цільної крові й приготування без лейкоцитарної ЄМ та плазми) | шт. | 150 |
| 3 | Одноразова система для апаратного плазмаферезу (на апараті PCS2) | шт. | 140 |

| Лот № 10 Вироби медичні різні (для забору крові) | | Од. виміру | Орієнтов на кіл-ть |
|---|---|-------------------|---------------------------|
| 1 | Контейнер для компонентів крові, пустий одинарний (300мл) | шт. | 1200 |
| 2 | Пристрій полімерний для переливання крові та компонентів з контейнерів з полімерною голкою одноразового застосування, стерильний типу ПК 22-02 (або еквівалент) | шт. | 3000 |
| 3 | Система взяття крові типу ВК 10-01 (або еквівалент) | шт. | 500 |
| 4 | Скаріфікатор стерильний типу Гранум (або еквівалент) | шт. | 2900 |

| Лот № 11. Інтрод'юсери | | Од.вим. | Орієнтов на кіл-ть |
|--|--|----------------|---------------------------|
| 1. Інтрод'юсер, довжина – 175, внутр діаметр – 2,5 | | шт. | 25 |
| 2. Інтрод'юсер в\в однораз. 3/G14, довжина 8 см, типу Luer-Lock (або еквівалент Braunule MT Luer-Lock) | | шт | 30 |

| Лот № 12. Гофровані судинні протези | | Од.вим. | Орієнтов на кіл-ть |
|---|--|----------------|---------------------------|
| 1. Гофрований біфуркаційний судинний протез з дакрону в'язаної структури з желатиновим просочуванням, Ø =22x11мм, L=45 см | | шт | 2 |
| 2. Гофрований лінійний судинний протез з дакрону в'язаної структури з желатиновим просочуванням, Ø =8мм, L=60см. | | шт | 2 |

| Лот № 13. Електрокардіостимулятор | | Од.вим. | Орієнтов на кіл-ть |
|--|--|----------------|---------------------------|
| Електрокардіостимулятор - аналізатор зовнішній однокамерний типу «Ексан-01» або еквівалент | | шт | 3 |

Лот № 14: Вироби медичного призначення

| № з/п | Найменування товару | Од.вим. | Орієнтов на кіл-ть |
|-------|---|---------|--------------------|
| 1 | Бахили медичні (мед. одяг та взуття) | шт | 2060 |
| 2 | Бори стоматологічні (різні) | шт | 70 |
| 3 | Вакутайнер комплект: 2х-стороння голка G21 з прозорою канюлею + утримувач | шт | 3000 |
| 4 | Внутришньовенний катетер (канюля) 20 G x 1,25/1,0 x 32 mm, 57ml/min | шт | 1400 |
| 5 | Гарнітур «Естедент в тубах 20 пар» (стоматол.) | уп | 10 |
| 6 | Гільзи №10 (стоматол.) | шт | 4 |
| 7 | Гільзи №12 (стоматол.) | шт | 2 |
| 8 | Гільзи №14,5 (стоматол.) | шт | 4 |
| 9 | Гільзи №7 (стоматол.) | шт | 4 |
| 10 | Гільзи №8 (стоматол.) | шт | 4 |
| 11 | Гільзи №9 (стоматол.) | шт | 4 |
| 12 | Голівки шліфувальні для прямого наконечника (стоматол.) | шт | 100 |
| 13 | Голка для встановлення підключичного катетера | шт | 15 |
| 14 | Голка для с\м пунції G-26, G-25 | шт | 300 |
| 15 | Голка для катетеризації підключичної вени KB-1, KB-2, KB-3 | шт | 250 |
| 16 | Голка для катетеризації підключичної вени KB-2, (G-17) | шт | 80 |
| 17 | Голка для катетеризації підключичної вени KB-3, (G-15) | шт | 123 |
| 18 | Голка спинальна з заточкою типа квінте 22GA 3,5 IN07x90мм | шт | 233 |
| 19 | Голка хірургічна колюща-ріжуща | шт | 150 |
| 20 | Голка хірургічна, 3A1-0,6x36 | шт | 50 |
| 21 | Голка хірургічна, 3A1-0,7x45 | шт | 50 |
| 22 | Голка хірургічна, 3B1-1,1x50 | шт | 50 |
| 23 | Голка хірургічна, 4A1-0,6x42 | шт | 50 |
| 24 | Голка хірургічна, 4B1-1,0x45 | шт | 50 |
| 25 | Голка хірургічна, 5A1-1,4x60 | шт | 50 |
| 26 | Голкотримач 200 мм | шт | 2 |
| 27 | Голкотримач 250 мм | шт | 3 |
| 28 | Дзеркало вагінальне за Куско №1, №2 | шт | 5 |
| 29 | Дзеркало вагінальне одноразове стер. | шт | 400 |
| 30 | Електрод електрокардіографічний хлорсрібний ЕКХ -01 (присоска № 6), грудний для ЕКГ | наб | 6 |
| 31 | Електрод на кінцівки (для ЕКГ - прищепка) № 4 | наб | 1 |
| 32 | Електрод одноразовий для ЕКГ | шт | 90 |
| 33 | Електрод одноразовий SKINTACT F-301 | шт | 3000 |
| 34 | Електрод ПЕВІ-5 | шт | 25 |
| 35 | Заглушка силіконова жовта ИН - стопер 4238010 | шт | 2000 |

| | | | |
|----|---|----|------|
| 36 | Зажим Бельрота | шт | 5 |
| 37 | Зажим для операційної білизни (Цапки) | шт | 20 |
| 38 | Зажим Кохера ізогнутий 160 мм | шт | 3 |
| 39 | Зажим Кохера прямий 160 мм | шт | 3 |
| 40 | Зажим легеневий | шт | 2 |
| 41 | Зажим Москіт прямий, ізогнутий | шт | 4 |
| 42 | Зажим окончатий, кишечний | шт | 1 |
| 43 | Зажим полосний | шт | 1 |
| 44 | Зажими Кохера різні | шт | 5 |
| 45 | Зажими Москіт різні | шт | 5 |
| 46 | Зонд шлунковий № 22, 20,14,12 | шт | 50 |
| 47 | Зонд уrogenітальний одноразовий стер. | шт | 400 |
| 48 | Зонд желобоватий, пуговчатий, одно- двусторонній | шт | 5 |
| 49 | Эндотрохіальна трубка 108,5мм с манжеткою CURITY № 7; 7,5; 8 | шт | 15 |
| 50 | Катетер в\в 20, 22, 23, 24 G KDM | шт | 2605 |
| 51 | Катетер підключичний №1,0, №1,4 | шт | 1000 |
| 52 | Катетер в\в 16 G, 18 G KDM | шт | 2020 |
| 53 | Катетер-відсмоктувач з вакуумним контуром 0,6 | шт | 480 |
| 54 | Катетер-відсмоктувач з вакуумним контуром 0,8 | шт | 1500 |
| 55 | Катетер для відсмоктування в-д № 8, 10, 12 | шт | 50 |
| 56 | Катетер для подачі кисню через ніс (дорослий) | шт | 200 |
| 57 | Катетер живлячий 0,6 | шт | 2000 |
| 58 | Катетер живлячий 0,8 | шт | 2000 |
| 59 | Катетер живлячий 10,0 | шт | 1000 |
| 60 | Катетер кісневий, назальний типу REF 1161 intez SURGIC AL | шт | 40 |
| 61 | Катетер Нелатон 10, 12, 14 | шт | 1011 |
| 62 | Катетер Нелатон СН 14/40 см | шт | 30 |
| 63 | катетер Нелатон жін., №16 | шт | 5 |
| 64 | катетер Нелатон чол., №12 | шт | 5 |
| 65 | Катетер підключичний 1,0 мм | шт | 930 |
| 66 | Катетер підключичний 1,4 мм | шт | 76 |
| 67 | Катетер підключичний №1 | шт | 150 |
| 68 | Катетер підключичний КВ-1, КВ-2, КВ-3 | шт | 250 |
| 69 | Катетер Фолея 2-х ходовий 18 G | шт | 140 |
| 70 | Катетер Фоллея 2-х ходовий СН14-26 | шт | 410 |
| 71 | Комплект для катетеризації великих судин по методу Селдінгера одноканальний | шт | 15 |
| 72 | Контейнер типу "Гемасин" 500/400 | шт | 20 |
| 73 | Коробка КСК 3 | шт | 10 |

| | | | |
|-----|--|----|-------|
| 74 | Коробка КСК 5 | шт | 5 |
| 75 | Корцанг зогнут: 270мм зогнутий | шт | 4 |
| 76 | Кранчик інфузійний 3-х ходовий | шт | 350 |
| 77 | Кювети для виготовлення зубних протезів (для учбового процесу) | шт | 3 |
| 78 | Лезо для пилки «Ренферт» | шт | 20 |
| 79 | Лезо одноразове хірургічне ст. №23-25 | шт | 18640 |
| 80 | Ложка верхня з'ємна В (стомат.) | шт | 25 |
| 81 | Ложка нижня з'ємна Н (стомат.) | шт | 24 |
| 82 | Маска медична одноразова, №100 | шт | 83 |
| 83 | Маска наркозна | шт | 195 |
| 84 | Набір гінекологічний оглядовий №1 | шт | 100 |
| 85 | Набір гінекологічний оглядовий №4 | шт | 277 |
| 86 | Ножиці з двома гострими кінцями прямі, 140 мм | шт | 10 |
| 87 | Одноразові електроди для моніторингу (FS-50) | шт | 8000 |
| 88 | Ортодонтична проволока 0,6 мм | уп | 6 |
| 89 | Ортодонтична проволока 0,8 мм | уп | 6 |
| 90 | Пінцет ПА 150 мм | шт | 10 |
| 91 | Пінцет ПА 200 мм | шт | 7 |
| 92 | Піпетка одноразова до скарифікатора для забору крові | шт | 200 |
| 93 | Піпетка Пастера (28 см) | шт | 100 |
| 94 | Подовжувач для інфузійних pomp | шт | 5 |
| 95 | Подовжувач для перфузорів | шт | 150 |
| 96 | Подовжувачі інфузійних pomp Luer-Lock 150 см для шприців до інфузоматів (див. лот № 2) | шт | 2000 |
| 97 | Подушка кіснева | шт | 2 |
| 98 | Покриття операційне 210x120 см | шт | 5420 |
| 99 | Пристрій для переливання крові, кровозамінників та інфузійних розчинів ПК (або еквівалент Гемопласт) | шт | 9000 |
| 100 | Пробірка Vacuette гематологічна EDTA-K3 | шт | 260 |
| 101 | Пробірка Vacuette з гелем EDTA-K2 | шт | 70 |
| 102 | Пробірка велика | шт | 200 |
| 103 | Пробірка д/мікропроб (епиндорф) | шт | 1 |
| 104 | Пробірка з EDTA | шт | 100 |
| 105 | Пробірка ф 16 пластмас | шт | 200 |
| 106 | Пробка гумова універсальна діаметр 14,5 мм | шт | 200 |
| 107 | Ручка до скальпеля | шт | 3 |
| 108 | Сечоприймачі з запорним та випускним клапаном 2 л | шт | 180 |
| 109 | Система для вливання розчинів з полімерною голкою | шт | 2500 |
| 110 | Система взяття крові | шт | 10 |
| 111 | Система оригінал. інфузіомат прозора | шт | 150 |

| | | | |
|-----|--|----|--------|
| 112 | Система оригінал. інфузіомат чорна | шт | 150 |
| 113 | Системи ПК 21-02 | шт | 170 |
| 114 | Системи ПК 22-02 | шт | 24250 |
| 115 | Системи ПР 21-01 | шт | 49984 |
| 116 | Скальпель одноразовий стерильний № 21 або № 23 | шт | 105 |
| 117 | Скарифікатор одноразовий стерильний | шт | 100056 |
| 118 | Стетофонендоскоп Раппопорта | шт | 2 |
| 119 | Термометр медичний | шт | 20 |
| 120 | Тонометр п/автом. | шт | 10 |
| 121 | Тонометр механ. со стетоскопом | шт | 2 |
| 122 | Трахеостомічна канюля з манжетами (№7,5; 8,0; 8,5; 9,0) | шт | 10 |
| 123 | Трубка ендотрохіальна (№8) | шт | 100 |
| 124 | Трубка ендотрохіальна з ман. 4,0 – 8,5 | шт | 500 |
| 125 | Халат односторонній хірургічний | шт | 3000 |
| 126 | Шапочка медична | шт | 2000 |
| 127 | Шпатель (ложка) Фолькмана з нерж. сталі | шт | 5 |
| 128 | Шпатель (ложка) Фолькмана одноразовий стерильний | шт | 3085 |
| 129 | Шпатель металевий стоматологічний | шт | 50 |
| 130 | Шпатель одноразовий стерильний (лор) | шт | 500 |
| 131 | Шприц 1 мл одноразовий з голкою | шт | 21037 |
| 132 | Шприц 1 мл туберкулін | шт | 300 |
| 133 | Шприц 10 мл одноразовий з голкою | шт | 231505 |
| 134 | Шприц 1мл інсул., з голкою U-100 № 10 | уп | 230 |
| 135 | Шприц 1мл, інсуліновий, 100 ОД | шт | 3480 |
| 136 | Шприц 2 мл одноразовий з голкою | шт | 287618 |
| 137 | Шприц 20 мл однораз. з голкою BD (або еквівалент згідно переліку паспорта до інфузоматів SEP-10S та SEP-10S PLUS) | шт | 2000 |
| 138 | Шприц 20 мл одноразовий з голкою | шт | 61107 |
| 139 | Шприц 5 мл одноразовий з голкою | шт | 492249 |
| 140 | Шприц 50/60 мл однораз. BD (або еквівалент згідно переліку паспорта до інфузоматів SEP-10S та SEP-10S PLUS) | шт | 1500 |
| 141 | Шприц 50мл, без голки | шт | 100 |
| 142 | Шприц без латексу для інфузоматів 50мл з голкою та зі з'єднанням луер-лок (або еквівалент ВВ), (згідно рекомендацій паспорта до інфузомату Перфузор компакт В/Braun.) | шт | 2000 |
| 143 | Штатив для переливання крові | шт | 5 |
| 144 | Штатив для пробірок 20 гніздові | шт | 3 |
| 145 | Штатив для пробірок 40 гніздові | шт | 3 |
| 146 | Штифт латунний з голкою | шт | 50 |
| 147 | Щіточка гінекологічна одноразова стерильна | шт | 400 |

**ПЕРЕЛІК ЗАМОВНИКІВ-ПЛАТНИКІВ ТА МІСЦЯ ПОСТАВКИ ЗА
ВИЗНАЧЕНИМИ ЗАМОВНИКОМ ОКРЕМИМИ ЧАСТИНАМИ ПРЕДМЕТА
ЗАКУПІВЛІ (ЛОТАМИ)**

ЛОТ 1 – ЛОТ 6:

КУ «Запорізька обласна клінічна лікарня»: 69600, Запорізька область, м. Запоріжжя, пр. Леніна, 70;

ЛОТ 7:

КУ «Запорізька обласна станція переливання крові» ЗОР: 69035, Запорізька область, м. Запоріжжя, вул. Правди, 32;

ЛОТ 8:

КУ «Токмацька станція переливання крові» ЗОР: 71701, Запорізька область, м.Токмак, вул.К.Лібкнехта,150;

ЛОТ 9:

КУ «Мелітопольська станція переливання крові» ЗОР: Україна, 72319, м. Мелітополь, пр. Б.Хмельницького, 46/2;

ЛОТ 10:

КУ «Бердянська станція переливання крові» ЗОР: 71118, м. Бердянськ, вул. Комунарів, 23.

ЛОТ 11 – 13:

1. КУ «Обласний центр екстреної медичної допомоги та медицини катастроф» ЗОР: 69600, м. Запоріжжя, Оріхівське шосе, 10;

2. КУ " Обласний кардіологічний диспансер": 69005, м. Запоріжжя, вул. Перемоги, 78;

ЛОТ 14:

1. КУ «Запорізький обласний центр з профілактики та боротьби зі СНІДом» ЗОР: 69006, м. Запоріжжя, вул. Добролюбова, 23;

2. КУ "Бердянський шкірно-венерологічний диспансер" ЗОР: 71118, м.Бердянськ. вул. Комунарів 16/1;

3. КУ "Запорізька обласна клінічна лікарня»: 69600,м.Запоріжжя, Оріхівське шосе,10;

4. КУ "Запорізький обласний протитуберкульозний клінічний диспансер" ЗОР: 69009, м. Запоріжжя , вул. Перспективна, 2;

5. КУ "Запорізька обласна туберкульозна лікарня" ЗОР: 70453, Запорізька область, Запорізький район, с. Веселянка, вул. Миру, 5;

6. КУ "Бердянський протитуберкульозний диспансер"ЗОР: 71110, м.Бердянськ, Кірова,96;

7. КУ "Мелітопольський протитуберкульозний диспансер" ЗОР: 72318, м.Мелітополь, Чкалова 1В;

КУ „Гуляйпільський протитуберкульозний диспансер” ЗОР: 70200, м. Гуляйполе, вул. Франка, 30;

8. КУ "Токмацький протитуберкульозний диспансер" ЗОР: 71700, м.Токмак , вул. Револуційна, 55;

9. КУ " Запорізький протитуберкульозний диспансер № 1" ЗОР: 69063, м.Запоріжжя Комсомольська, 28;

КУ "Міський протитуберкульозний диспансер № 2" ЗОР: 69037, м.Запоріжжя, Миру, 1;

10. КУ "Запорізький протитуберкульозний диспансер № 3" ЗОР: 69032, м.Запоріжжя, Медведєва, 4;

11. КУ "Запорізький протитуберкульозний диспансер № 4" ЗОР: 69068, м.Запоріжжя, Омельченка, 27Б;
12. КЗ "Запорізький обласний дитячий протитуберкульозний санаторій" ЗОР: 69034, м. Запоріжжя, Червонополянська,1А;
13. КУ "Спеціалізоване територіальне медичне об'єднання «Психіатрія»: 69600, м. Запоріжжя, Оріхівське шосе, 10А;
14. КУ "Запорізька обласна клінічна дитяча лікарня" ЗОР: 69055, м. Запоріжжя, пр.Леніна 70;
15. КУ "Запорізький обласний шкірно-венерологічний клінічний диспансер" ЗОР: 69063, м. Запоріжжя, вул. Кірова, 67;
16. КУ "Запорізький обласний спеціалізований будинок дитини " Сонечко" ЗОР: 69104, Запорізької області, м. Запоріжжя, Комунарський район, вул. Олімпійська, буд. 6а;
17. КУ "Запорізький обласний клінічний онкологічний диспансер"ЗОР: 69040, м. Запоріжжя, вул. Культурна, 177-а;
18. КУ "Обласний клінічний наркологічний диспансер" ЗОР: 69057, Запорізька обл., м.Запоріжжя, Орджонікідзевський р-н, вул. Сєдова, буд. 31;
19. КУ «Обласна інфекційна клінічна лікарня»: 69091, м. Запоріжжя, бул. Гвардійський, 142;
20. КУ " Обласний кардіологічний диспансер": 69005, м. Запоріжжя, вул. Перемоги, 78;
21. КУ "Запорізький обласний центр реабілітації репродуктивної функції людини"ЗОР: 69001, м. Запоріжжя, вул. Дивногорська, 5;
22. КУ „Обласний клінічний ендокринологічний диспансер” ЗОР: 69600, м. Запоріжжя, Оріхівське шосе, 10;
23. КЗ "Запорізький госпіталь для інвалідів Великої Вітчизняної війни": 69096, м. Запоріжжя, стм. Великий Луг, вул. Ленська, 45;
24. КЗ «Санаторій медичної реабілітації «Глорія» ЗОР: 72100, м. Приморск, вул. Курортна 83;
25. КУ «Обласний центр екстреної медичної допомоги та медицини катастроф» ЗОР: 69600, м. Запоріжжя, Оріхівське шосе, 10;
26. КУ "Запорізьке обласне бюро судово-медичної експертизи": 69068, м. Запоріжжя, вул. Чарівна, 30;
27. Комунальна установа "Мелітопольський центр з профілактики та боротьби зі СНІДом" ЗОР: 72319, м. Мелітополь, вул. Свердлова, 34;
28. КУ "Бердянський геріатричний пансіонат" ЗОР: 71111, Запорізька обл., м. Бердянськ, вул. Мічуріна, 87;
29. КУ "Запорізький геріатричний пансіонат" ЗОР: 69104, м. Запоріжжя, вул. Малиновського, 13а;
30. КУ "Преславський психоневрологічний інтернат" ЗОР: 72145, Запорізька обл., Приморський район, с. Преслав, вул. Комінтерна, 137 а;
31. КУ "Веселівський психоневрологічний інтернат" ЗОР: 70404, Запорізька обл., Запорізький район, с. Урицьке, вул. Бойка, 4;
32. КУ "Кіровський будинок інвалідів" ЗОР: 70540, Запорізька обл., Оріхівський район, с. Кірово, вул. Воровського, 2;
33. КУ "Любомирівський психоневрологічний інтернат" ЗОР: 70026, Запорізька обл., Вільнянський район, с. Любомирівна, вул. Жовтнева, 27;
34. КУ «Любицький психоневрологічний інтернат» ЗОР: 70153, Запорізька обл., Новомиколаївський р-н, с. Любицьке, вул. Соціальна, 1;
35. КУ "Михайлівський психоневрологічний інтернат" ЗОР: 72040, Запорізька обл., Михайлівський район, с. Показне;
36. КУ "Орловський психоневрологічний інтернат" ЗОР: 72341, Запорізька обл., Мелітопольський р-н, с. Орлово, вул. Радянська, 231;
37. КУ "Запорізький дитячий будинок-інтернат" ЗОР: 69096, м. Запоріжжя, вул. Донецька, 18;
38. КУ "Чернігівський дитячий будинок-інтернат" ЗОР: 71245, Запорізька обл., Чернігівський район, с. Калинівка;
39. КУ "Обласний центр професійної реабілітації інвалідів": 71111, Запорізька обл., м. Бердянськ, вул. Мічуріна, 87;

40. КЗ "Запорізький обласний центр соціальної реабілітації дітей-інвалідів": 69034, м. Запоріжжя, вул. Червонополянська, 2;
41. КЗ «Мирненський обласний притулок для дітей» ЗОР: 72350, Мелітопольський р-н, с.т. Мирне, вул. Комсомольська, 14а;
42. КЗ «Запорізький обласний притулок» ЗОР: 69093, м. Запоріжжя, вул. Узбекистанська, 13;
43. КЗ «Оріхівський обласний притулок для дітей» ЗОР: 70500, Запорізька обл., м. Оріхів, вул. Запорізька, 28;
44. КЗ «Мелітопольський обласний притулок для дітей» ЗОР: 72301, м. Мелітополь, П-й провулок Чехова, 33-а;
45. КЗ «Бердянський обласний притулок для дітей» ЗОР: 71100, Запорізька обл., м. Бердянськ, вул. Франка, 18;
46. КЗ «Пологівський обласний притулок для дітей» ЗОР: 70600, м. Пологи, вул. Суворова, 4;
50. КЗ "Матвіївська загальноосвітня школа-інтернат І-ІІІ ступенів" ЗОР: 70035, Запорізька область, Вільнянський район, с. Матвіївка, вул. Леніна, 716;
51. КЗ "Вільнянська спеціальна загальноосвітня школа-інтернат" ЗОР: 70000, Запорізька область, м. Вільнянськ, вул. Шкільна, 5;
52. Новомиколаївська спеціальна загальноосвітня школа-інтернат для дітей з важкими вадами мовлення: 70100, Запорізька обл. Новомиколаївський р-н, с.т. Новомиколаївка, вул. Комсомольська, 194;
53. КЗ "Василівська спеціальна загальноосвітня школа-інтернат України для дітей з вадами розумового розвитку": 71600, Запорізька область, м. Василівка, вул. Гагаріна, 16;
54. Кам'янська спеціальна загальноосвітня школа-інтернат для слабочуючих і пізнооглухлих дітей: 71612, Запорізька область, Василівський район, с. Кам'янське, вул. Семеренка, 1;
55. КЗ "Малобілозерська естетична гімназія-інтернат "Дивосвіт" ЗОР: 71670, Запорізька область, Василівський р-н, с. Мала Білозерка, вул. Щорса, 95;
56. Кам'янсько-Дніпровська загальноосвітня санаторна школа-інтернат для дітей з неспецифічними захворюваннями органів дихання: 71300, Запорізька область, м. К.-Дніпровська, вул. Калініна, 2;
57. КЗ "Мелітопольська загальноосвітня школа-інтернат І-ІІІ ступенів № 1" ЗОР: 72301, Запорізька область, м. Мелітополь, вул. Піонерська, 14;
58. Новомиколаївська загальноосвітня школа-інтернат: 72353, Запорізька область, Мелітопольський район, с. Новомиколаївка вул. Леніна, 5;
59. Мелітопольська спеціальна загальноосвітня школа-інтернат № 2 для дітей із вадами розумового розвитку: 72319, Запорізька область, м. Мелітополь, вул. Крупської, 22-а;
60. Терпіннівська спеціальна загальноосвітня школа-інтернат для дітей із вадами розумового розвитку: 72388, Запорізька обл., Мелітопольський р-н, с. Терпіння, вул. Леніна, 66;
61. КЗ "Бердянська загальноосвітня школа-інтернат І-ІІІ ступенів" ЗОР: 71144, Запорізька область, м. Бердянськ, вул. Степанянца, 13;
62. КЗ "Преславська спеціальна загальноосвітня школа-інтернат" ЗОР: 72145, Запорізька обл., Приморський р-н, с. Преслав, вул. Варбанського, 81-а;
63. Чернігівська загальноосвітня школа-інтернат: 71200, Запорізька область, с.т. Чернігівка, вул. Леніна, 409;
64. КЗ "Молочанська спеціальна загальноосвітня школа-інтернат" ЗОР: 71717, Запорізька область, Токмацький район, м. Молочанськ, вул. Осипенко, 6;
65. Токмацька спеціальна загальноосвітня школа-інтернат для дітей із вадами розумового розвитку: 71702, Запорізька область, м. Токмак, вул. Серьогіна, 4;
66. КЗ "Гуляйпільська спеціальна загальноосвітня школа-інтернат" ЗОР: 70200, Запорізька область, Гуляйпільський район, с.т. Залізничне 18;
67. КЗ «Запорізька загальноосвітня школа-інтернат І-ІІІ ступенів № 4» ЗОР: 69065, м. Запоріжжя, вул. Щаслива, 2;
68. КЗ "Запорізька загальноосвітня санаторна школа-інтернат № 7 І-ІІ ступенів" ЗОР: 69096, м. Запоріжжя, вул. Ленська, 1;

69. КЗ "Хортицький національний навчально-реабілітаційний багатопрофільний центр" ЗОР: 69017, м. Запоріжжя, Наукове містечко, 59;
70. Запорізька спеціальна загальноосвітня середня школа-інтернат № 1 для дітей з наслідками поліомієліту та дитячого церебрального паралічу: 69096, м. Запоріжжя, вул. Котельникова, 16;
71. Запорізька спеціальна загальноосвітня школа-інтернат № 2 для дітей із вадами розумового розвитку: 69071, м. Запоріжжя, вул. Куйбишева, 268;
72. КЗ "Запорізький навчально-реабілітаційний центр-інтернат" ЗОР: 69009, м. Запоріжжя, вул. Перспективна, 8;
73. Запорізька спеціальна загальноосвітня школа-інтернат № 5 для дітей із вадами зору: 69001, м. Запоріжжя, вул. Кронштадтська, 17;
74. КЗ "Запорізький навчально-реабілітаційний центр "Джерело" ЗОР: 69034, м. Запоріжжя, вул. Червонополянська, 2;
75. Запорізька спеціальна загальноосвітня школа-інтернат № 9 для дітей із вадами розумового розвитку: 69067, м. Запоріжжя, вул. Невського, 85-а;
76. КЗ "Запорізький обласний ліцей-інтернат з посиленою військово-фізичною підготовкою "Захисник" ЗОР: 69013, м. Запоріжжя, вул. Військбуд, 570;
77. КЗ "Запорізький Січовий колегіум-інтернат" ЗОР: 69065, м. Запоріжжя, пр. Ювілейний, 19.
78. КЗ "Мелітопольський педагогічний ліцей-інтернат "Творчість" ЗОР: 72311 Запорізька область, м. Мелітополь, вул. Крупської, 9

**ПЕРЕЛІК ДОКУМЕНТІВ, ЯКІ ВИМАГАЮТЬСЯ ДЛЯ ПІДТВЕРДЖЕННЯ
ВІДПОВІДНОСТІ ПРОПОЗИЦІЇ УЧАСНИКА КВАЛІФІКАЦІЙНИМ КРИТЕРІЯМ
ТА ІНШИМ ВИМОГАМ ЗАМОВНИКА**

Учасники мають подати документи, що підтверджують їх відповідність кваліфікаційним критеріям, зазначеним у п. 6 Розділу 3 цієї документації конкурсних торгів та іншим вимогам замовника у наступному складі:

1. Документи, що підтверджують відповідність кваліфікаційним критеріям щодо:

• **наявності обладнання та матеріально-технічної бази**

1.1. Довідка у довільній формі, яка містить інформацію про наявність обладнання та матеріально-технічної бази, необхідних для виконання зобов'язань стосовно поставки товару, який є предметом закупівлі.

1.2. Копії документів, що підтверджують наявність у учасника власного¹ чи орендованого² автотранспорту, з обов'язковим підтвердженням можливості забезпечення умов температурного режиму «холодовий ланцюг» під час перевезення товару цим автотранспортом³, якщо зберігання та доставка товару потребує дотримання температурного режиму «холодовий ланцюг».

• **наявності працівників відповідної кваліфікації, які мають необхідні знання та досвід:**

1.3. Довідка у довільній формі, яка містить інформацію про наявність працівників, які мають необхідні знання та досвід (облікова кількість штатних працівників, всього; кількість працівників, які мають вищу освіту/середню чи середню спеціальну освіту/повну чи базову вищу медичну освіту/середню чи середню спеціальну медичну (фармацевтичну) освіту).

• **наявності документально підтвердженого досвіду виконання аналогічних договорів:**

1.4. Довідка у довільній формі, яка містить інформацію про виконання аналогічних договорів.

• **наявності фінансової спроможності:**

1.4. Копія Балансу підприємства (форма № 1) останній звітній період завірена печаткою Учасника;

1.5. Копія Звіту про фінансові результати (форма № 2) за останній звітній період завірена печаткою Учасника;

1.6. Копія Звіту про рух грошових коштів (форма № 3) за попередній рік завірена печаткою Учасника.

1.7. Довідка з обслуговуючого банку про відсутність (наявність) заборгованості за кредитами.

¹ Наявність у учасника власного автотранспорту може бути підтверджена копіями свідоцтв про реєстрацію транспортних засобів або ліцензійних карток.

² Наявність у учасника орендованого автотранспорту може бути підтверджена копіями договорів оренди транспортних засобів або договорів про надання послуг з транспортування, з обов'язковим документальним підтвердженням наявності у іншої сторони ліцензії на надання транспортних послуг.

³ Можливість забезпечення умов температурного режиму «холодовий ланцюг» може бути підтверджено копіями інструкцій з експлуатації транспортних засобів або паспортів на термоконтейнери.

2. Документи, які повинен подати Учасник-юридична особа для підтвердження того, що він здійснює господарську діяльність відповідно до положень Статуту:

2.1. Копія Статуту або іншого установчого документу (для фізичної особи, в тому числі фізичної особи-підприємця – завірену копію паспорту).

3. Документи, які повинен подати Учасник для підтвердження сплати податків і зборів (обов'язкових платежів), передбачених законодавством:

3.1. Оригінал довідки ДПА про відсутність заборгованості по обов'язковим платежам дійсню на дату розкриття.

4. Документи що підтверджують повноваження посадової особи або представника учасника процедури закупівлі щодо підпису документів пропозиції конкурсних торгів.

4.1. На вибір учасника: виписка з протоколу засновників, наказ про призначення, довіреність, доручення або іншим документ, що підтверджує повноваження посадової особи учасника на підписання документів Учасника та укладення договору про закупівлю.

5. Документи, які повинен подати Учасник для підтвердження того, що він в установленому порядку не визнаний банкрутом та відносно нього не відкрита ліквідаційна процедура:

5.1. Оригінал довідки Департаменту з питань банкрутства Міністерства економічного розвитку України або ДП «Державний центр з питань відновлення платоспроможності та банкрутства» про відсутність підприємства Учасника в єдиній базі даних про підприємства щодо яких порушено провадження у справі про банкрутство не більше двотижневої давнини відносно дати розкриття пропозицій конкурсних торгів.

6. Документ, підтверджуючий, що учасника не було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення у сфері державних закупівель корупційного правопорушення.

6.1. Довідка надана в довільній формі про те, що учасника не було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення у сфері державних закупівель корупційного правопорушення.

7. Документ, підтверджуючий, що учасника не було засуджено за злочин, пов'язаний з порушенням процедури закупівлі, чи інший злочин, вчинений з корисливих мотивів, судимість з якого не знято або не погашено у встановленому законом порядку.

7.1. Довідка надана в довільній формі про те, що фізичну особу, яка є учасником не було засуджено за злочин, пов'язаний з порушенням процедури закупівлі, чи інший злочин, вчинений з корисливих мотивів, судимість з якого не знято або не погашено у встановленому законом порядку.

7.2. Довідка надана в довільній формі про те, що службову (посадову) особу учасника, яку уповноважено учасником представляти його інтереси під час проведення процедури закупівлі учасника не було засуджено за злочин, пов'язаний з порушенням процедури закупівлі, чи інший злочин, вчинений з корисливих мотивів, судимість з якого не знято або не погашено у встановленому законом порядку.

8. Інша необхідна інформація та документи:

8.1. Копія свідоцтв про державну реєстрацію виробів медичного призначення згідно з діючим законодавством або дозвіл з додатками, виданий Міністерством охорони здоров'я України на ввезення і використання на території України виробів медичного призначення.

8.2. Наявність відповідного дозволу або ліцензії на провадження певного виду господарської діяльності.

8.3. Оригінал **гарантійного листа виробника** (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України, але при цьому вони безпосередньо не здійснюють комерційної діяльності), яким підтверджується можливість

поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією учасника торгів по **лотах 1-10**.

8.4. Гарантійний лист від Учасника, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом торгів, у кількості та в терміни, визначені цією документацією по **лоту 14**.

8.5. Копія реєстраційного посвідчення МОЗ України. У разі, коли товар, що є предметом закупівлі, тільки буде реєструватися або знаходиться на реєстрації в Міністерстві охорони здоров'я України, наявність оригіналу листа, або завіреної копії, або іншого відповідного документу Міністерстві охорони здоров'я України, що підтверджує цей факт.

8.6. Відповідність запропонованих товарів медико-технічними вимогам документації конкурсних торгів має бути підтверджена наступними документами:

- копією свідоцтва про державну реєстрацію виробу медичного призначення;
- листом Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів про факт подання заяви про перереєстрацію у разі, якщо до закінчення строку дії реєстраційного посвідчення (свідоцтва про державну реєстрацію) залишається менше 90 днів;
- копією з оригіналу затвердженої належним чином інструкції з використання;
- копіями сертифікатів відповідності УкрСЕПРО України на запропоноване обладнання;

8.7. Довідка, складена у довільній формі, яка містить відомості про підприємство: а) реквізити (адреса - юридична та фактична, телефон, факс, телефон для контактів); б) керівництво, уповноважене підписувати договір (посада, ім'я, по батькові, телефон для контактів) - для юридичних осіб; в) форма власності та юридичний статус, організаційно-правова форма (для юридичних осіб); г) реквізити банку (назва, МФО, адреса), в якому обслуговується учасник та номер розрахункового рахунку.

8.8. Копія свідоцтва про державну реєстрацію (для юридичних осіб та суб'єктів підприємницької діяльності).

8.9. Копія довідки ЄДРПОУ (для юридичних осіб).

8.10. Копія довідки про присвоєння ідентифікаційного коду (для фізичних осіб).

8.11. Копія паспорту (для фізичних осіб).

8.12. Копія довідки про взяття на облік платника податків (форма № 4-ОПП).

8.13. Копія свідоцтва про реєстрацію платника податків на додану вартість.

8.14. Копія свідоцтва про сплату єдиного податку (для суб'єктів підприємницької діяльності – фізичних осіб, які сплачують єдиний податок).

Примітки :

а) документи, які не передбачені Господарським кодексом для суб'єктів підприємницької діяльності та фізичних осіб, не подаються останніми в складі своєї пропозиції конкурсних торгів;

б) учасники торгів нерезиденти для виконання вимог щодо подання документів, передбачених Додатком 3 документації подають у складі своєї пропозиції конкурсних торгів, документи, передбачені законодавством країн, де вони зареєстровані;

в) Якщо Замовником вимагається надання копії документу, то кожна зі сторінок копії має бути завірена належним чином (печатка та підпис уповноваженої особи) Учасника (крім підприємців, що працюють без печатки згідно чинного законодавства);

г) Учасник подає документи у складі пропозиції конкурсних торгів у послідовності, що викладена у Додатку 3.

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ЯКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ
ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

Учасник пропонує Замовнику устаткування медичне, хірургічне та ортопедичне, яке за медико - технічних вимог відповідає устаткуванню, що наведене в Додатку 1.

Лот № 1 Витратні матеріали для кардіології

| Запропоновані учасником витратні матеріали для кардіології повинні відповідати наступним медико-технічним вимогам | Відповідність вимогам: (вказати так/ні) |
|---|--|
| 1. Вироби для проведення коронарографії та стентування | |
| 1.1. Катетер направляючий | |
| 1.1.1. Можливість використання катетерів при проведенні інтервенції в усіх коронарних артеріях серця | |
| 1.1.2. Розмір катетера, згідно з замовленням: <ul style="list-style-type: none"> • 5 Fr; • 6 Fr; • 7 Fr; • 8 Fr | |
| 1.1.3. Бокові отвори в дистальній частині для можливості збереження коронарної перфузії | |
| 1.1.4. Різна кривизна дистальної частини катетерів від 3,0 до 6,0 см, згідно з замовленням | |
| 1.2. Провідник коронарний | |
| 1.2.1. Зовнішній діаметр – не більше 0,014" | |
| 1.2.2. Наявність у провідника рентгеноконтрастного маркеру | |
| 1.2.3. Довжина провідника не менше 175 см. | |
| 1.2.4. Довжина гнучкого кінчика – 3 см | |
| 1.2.5. Характеристика гнучкого кінчика: <ul style="list-style-type: none"> • жорсткий, • середній, • м'який | |
| 1.3. Інтрод'юсерний набір | |
| Склад інтрод'юсерного набору 5F, 6F,7F або 8F | |
| <ul style="list-style-type: none"> • інтрод'юсер довжиною 11 см з гемостатичим клапаном | |
| <ul style="list-style-type: none"> • дилататор | |
| <ul style="list-style-type: none"> • голка 18Gx7см | |
| <ul style="list-style-type: none"> • провідник 0,35" довжиною 50 см | |
| 1.4. Набір аксесуарів | |
| Склад набору: | |
| <ul style="list-style-type: none"> • крутячий пристрій 0,009” – 0,018” | |

| | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none"> • Y-конектор: <ul style="list-style-type: none"> - 7Fr - 9Fr | |
| <ul style="list-style-type: none"> • направляюча голка металева або пластикова | |
| <ul style="list-style-type: none"> • з'єднувальна трубка високого тиску: <ul style="list-style-type: none"> - виготовлена з гнучкого, апірогенного, нетоксичного пластику; - витримує тиск до 1200 фунтів на квадратний дюйм (1200 psi); - конектор, що обертається типу Luer- Lock; - довжина від 25 до 180 см | |
| 1.5. Коронарний стент без лікувального покриття | |
| 1.5.1. Коронарний стент вироблен із матеріалу кобальт – хром L605. | |
| 1.5.2. Коронарний стент встановлений на дилатаційний балон | |
| 1.5.3. Максимально швидка ендотелізація стенту після імплантації | |
| 1.5.4. Коронарний стент повинен мати шар тромбозахисного покриття | |
| 1.5.5. Наявність 2-х рентгеноконтрастних маркерів, які розташовані безпосередньо на кінчиках стенту, для кращого позиціонування в коронарній судині. | |
| 1.5.6. Розміри стентів: <ul style="list-style-type: none"> - діаметри від 2,25 до 4,5 мм; - довжина від 7 до 31 мм. | |
| 1.5.7. Балон, на якому змонтовано стент, повинен бути напівкомплієнтним. | |
| 1.5.8. Наявність гідрофільного покриття дистальної частини балона. | |
| 1.5.9. Довжина системи доставки не менше 140 см. | |
| 1.5.10. Номінальний тиск балона, на якому змонтовано стент, не менше (NP) 8 Атм. | |
| 1.5.11. Середній робочий тиск розкриття балона (RBP) 16 Атм | |
| 1.5.12. Середній тиск розриву балона не менше (ABP) 22 Атм. | |
| 1.5.13. Сумісність стента з провідниковим катетером 5 F та провідником 0,014”. | |
| 1.5.14. Відсутність ферромагнетичних властивостей у коронарного стент та безпечним для МРТ. | |
| 1.5.15. Конструкція стенту має передбачати якнайменшу кількість з'єднань між розпірками з метою створення великої відкритої ділянки в межах комірки для забезпечення максимальної гнучкості. | |
| 1.5.16. Конструкція стенту повинна зберігати незмінну довжину стенту при розкритті в судині. | |
| 1.6. Коронарний стент з лікувальним покриттям | |
| 1.6.1. Коронарний стент вироблений із нержавіючої сталі 316 LVM. | |
| 1.6.2. Коронарний стент встановлен на дилатаційний балон. | |
| 1.6.3. Шар тромбозахисного покриття у коронарного стенту | |
| 1.6.4. Коронарний стент повинен мати шар цитостатичного препарату (імуносупресант) такролімус або еквівалент | |

| | |
|--|--|
| 1.6.5. Два рентгеноконтрастних маркера, які розташовані безпосередньо на кінчиках коронарного стенту. | |
| 1.6.6. Розміри стентів: - діаметри від 2,25 до 4,0 мм; - довжина від 7 до 31 мм. | |
| 1.6.7. Стент змонтовано на напівкомпліментному балоні | |
| 1.6.8. Номінальний тиск балона, на якому змонтовано стент, не менше (NP) 8 Атм | |
| 1.6.9. Наявність гідрофільного покриття дистальної частини балона | |
| 1.6.10. Довжина системи доставки не менше 140 см. | |
| 1.6.11. Середній робочий тиск розкриття балона (RBP) 16 Атм | |
| 1.6.12. Середній тиск розриву балона не менше (ABP) 22 Атм. | |
| 1.6.13. Сумісність стента з провідниковим катетером 5 F та провідником 0,014”. | |
| 1.6.14. Стент повинен мати підвищену кількість зсунутих вигинів на одне кільце плетіння для забезпечення оптимального покриття стінки судини. | |
| 1.6.15. Конструкція стенту повинна зберігати незмінну довжину при розкритті в судині. | |
| 1.6.16. Коронарний стент не повинен мати полімерних фармацевтичних сполук. | |
| 1.6.17. Рекомендований термін використання подвійної антиагрегантної терапії (Clopidogrel+Aspirin) для стенту після імплантації не повинен перевищувати 2 місяців. | |
| 1.6.18. Фармацевтичний препарат повинен зберігатись в спеціалізованих резервуарах, що розташовані на зовнішній поверхні стента, та які контактують тільки із стінкою судини. | |
| 1.6.19. Коронарний стент не повинен мати ферромагнетичних властивостей та повинен бути безпечним для МРТ. | |
| 1.6.20. Конструкція стенту має передбачати якнайменшу кількість з'єднань між розпірками з метою створення великої відкритої ділянки в межах комірки для забезпечення максимальної гнучкості. | |
| 1.7. Балон-катетер для ангіопластики | |
| 1.7.1. Конструкція балонного катетера типу «монорельс» | |
| 1.7.2. Довжина, що використовується, не менше 140 см | |
| 1.7.3. Сумісність з провідниковим катетером 5 Fг та провідником 0,014”. | |
| 1.7.4. Напівкомпліментний балон катетера | |
| 1.7.5. Розміри балонів: - діаметри: від 1,5 мм до 4,0 мм; - довжина: від 10 мм до 30 мм. | |
| 1.7.6. Наявність у балона 2-х маркерів | |
| 1.7.7. Діаметр кінчика балона 0,017”. | |
| 1.7.8. Тиск номінального розкриття балона (NP) – 6 АТМ. | |
| 1.7.9. Середній робочий тиск розкриття балона (RBP) 16 Атм | |

| | |
|---|--|
| 1.7.10. Розрахунковий максимальний тиск розриву (ABP) 22 АТМ | |
| ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ: | |
| Наявність реєстраційного посвідчення МОЗ України (надати копію) завірених мокрою печаткою | |
| Наявність сертифікатів відповідності та якості, завірених мокрою печаткою | |
| Термін придатності виробів медичного (кардіохірургічного) призначення на момент поставки повинен становити не менш 75% від загального терміну придатності. | |
| Гарантійний лист від виробника про можливість поставки товару у кількості, якості та в термін обумовлений документацією конкурсних торгів | |
| 2. Набір для проведення коронарографії | |
| 2.1. Склад набору: | |
| <ul style="list-style-type: none"> • коронарний катетер Judkins правий • коронарний катетер Judkins лівий • катетер PigTail • провідник • інтрод'юсер з дилататором та мініпровідником • ангиографічна пункційна голка | |
| 2.2. Катетери виготовлені з апірогенного, нетоксичного тефлону, поліетилену чи поліуретану | |
| 2.3. діаметр катетерів 6 F | |
| 2.4. Коронарні катетери Judkins правий та Judkins лівий: | |
| <ul style="list-style-type: none"> • довжина дистального модельованого кінчика коронарних катетерів 4,0 см, • сумісність з провідником діаметром 0.035", • Довжина катетера 100 см. | |
| 2.5. Діагностичний катетер PigTail: | |
| <ul style="list-style-type: none"> • прямий чи зігнутий під кутом 145° дистальний відрізок, • 8 кінцевих отворів, • довжину 110 см. | |
| 2.6. Діагностичний провідник: | |
| <ul style="list-style-type: none"> • діаметром 0.035", • довжиною 150 см • J-зігнутий кінчик. | |
| 2.7. Інтрод'юсер: | |
| <ul style="list-style-type: none"> • діаметром 6 F (у відповідності до діаметру катетерів), • довжиною 11 см, • виготовлений з поліетилену або тефлону, • має гемостатичний клапан, • бічний порт для промивання інтрод'юсера та обідок, що обертається, для підшивання до шкіри, <p>в комплекті дилататор та мініпровідник.</p> | |
| 2.8. Ангіографічна пункційна голка з нержавіючої сталі: | |

| | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none"> • діаметр 18 G (зовнішній) • діаметр 0.035" (внутрішній), • довжина 70 мм, - з мандреном чи без нього, - з вушками (відкрилками) чи без них. | |
| 2.9. Постачання наборів для проведення коронарографії здійснюється в одноразовому стерильному упакованні із вказаними термінами придатності та іншою важливою інформацією, що стосується конкретного виробу. | |
| 3. Штучні водії ритму серця (SSI) | |
| 3.1. Однокамерні штучні водії ритму серця (SSI) | |
| 3.1.1. Режим ритмоведення – AAI, AOO, VVI, VOO | |
| 3.1.2. Тип коннектора IS-1 або 5,0 мм. | |
| 3.1.3. Поставка повинна бути виконана в співвідношенні 70% з коннектором IS-1, 30% з коннектором 5,0 мм. | |
| 3.1.4. Ємність літій-йодної батареї не менше 2,2 А/год. | |
| 3.1.5. Комплектація монополярними або біполярними електродами довжиною 45-60 см, шлуночковими або передсердними. | |
| 3.1.6. Максимальна тривалість функціонування пристрою при 100% ритмоведенні з амплітудою 2,5 вольт при тривалості стимулу 0,5 мс, опору електрода 500 Ом, з частотою 60 уд./хв. не менше 12 років. | |
| 3.1.7. Захист від ввімкнення біполярного режиму при монополярному електроді. | |
| 3.2. Однокамерні частотно-адаптовані штучні водії ритму серця (SSIR) | |
| 3.2.1. Режим ритмоведення - однокамерний частотно-адаптивний (VVI(R), AAI(R), VOO(R), AOO(R), VVT(R), AAT(R), OFF) | |
| 3.2.2. Максимальна частота ритмоведення не менше 180 уд/хв | |
| 3.2.3. Крок програмування частоти базового ритмоведення не більше одного уд./хв. | |
| 3.2.4. Максимальна амплітуда ритмоведення не менше 8,4 В. | |
| 3.2.5. Крок програмування амплітуди ритмоведення не більше 0,1 В. | |
| 3.2.6. Наявність функції автоматичної зміни амплітуди стимуляції шлуночків в залежності від порогу стимуляції. | |
| 3.2.7. Наявність сенсора фізичних навантажень (акселерометра), автоматичного та фіксованого варіантів частотної адаптації. | |
| 3.2.8. Наявність розширеної діагностики, яка включає в себе : телеметрію, запам'ятовування гістограм ритму, опору електродів, не менше 4 епізодів аритмій по 10 сек кожний, із записом ЕКГ та стану системи ритмоведення. | |
| 3.2.9. Тривалість роботи при 100% ритмоведенні з амплітудою 1,0 В у шлуночку, при тривалості стимулу 0,4 мс, з частотою 50 уд./хв., опору електродів 500 Ω не менше 11,5 років. | |
| 3.2.10. Комплектація біполярними стероїдними електродами: <ul style="list-style-type: none"> • товщиною не більше 6,5 Fr, • довжиною 52-58 см. | |
| 3.2.11. Комплектація розривними інтрод'юсерами діаметром 7 Fr для введення електродів. | |
| 3.2.12. Вага не більше 24 гр. | |

| | |
|--|--|
| 3.3. Двокамерні штучні водії ритму серця (DDD) | |
| 3.3.1. Режим ритмоведення - двокамерний (DDD) | |
| 3.3.2. Максимальна частота ритмоведення не менше 180 уд./хв | |
| 3.3.3. Крок програмування частоти базового ритмоведення не більше одного уд./хв | |
| 3.3.4. Максимальна амплітуда ритмоведення не менше 8,4 В. | |
| 3.3.5. Крок програмування амплітуди ритмоведення не більше 0,1 В. | |
| 3.3.6. Наявність функції автоматичної зміни амплітуди стимуляції шлуночків в залежності від порогу стимуляції. | |
| 3.3.7. Можливість пошуку власного проведення шляхом гістерезису AV інтервалу | |
| 3.3.8. Наявність функції автоматичної зміни режиму ритмоведення. | |
| 3.3.9. Наявність розширеної діагностики, яка повинна включати в себе: телеметрію, запам'ятовування гістограм ритму, опору електродів, не менше 4 епізодів аритмій по 10 сек кожний, із записом ЕКГ та стану системи ритмоведення | |
| 3.3.10. Тривалість роботи при 100% ритмоведенні в режимі DDD з амплітудою 2,4 В у передсерді та 1,0 В у шлуночку, при тривалості стимулу 0,4 мс, з частотою 50 уд./хв., опору електродів 500 Ω не менше 10 років. | |
| 3.3.11. Комплектація біполярними стероїдними електродами: товщиною не більше 6,5 Fr, довжиною 52-58 см. | |
| 3.3.12. Комплектація розривними інтрод'юсерами діаметром 7 Fr для введення електродів. | |
| 3.3.13. Вага не більше 26 гр | |
| 3.4. Двокамерні частотно-адаптовані штучні водії ритму серця (DDDR) | |
| 3.4.1. Режим ритмоведення - двокамерний частотно-адаптивний (DDDR). | |
| 3.4.2. Максимальна частота ритмоведення не менше 180 уд./хв | |
| 3.4.3. Крок програмування частоти базового ритмоведення не більше одного уд./хв. | |
| 3.4.4. Наявність функції автоматичної зміни амплітуди стимуляції шлуночків в залежності від порогу стимуляції. | |
| 3.4.5. Максимальна амплітуда ритмоведення не менше 8,0 В. | |
| 3.4.6. Крок програмування амплітуди ритмоведення не більше 0,1 В. | |
| 3.4.7. Наявність функції автоматичної зміни амплітуди стимуляції шлуночків в залежності від порогу стимуляції. | |
| 3.4.8. Можливість пошуку власного проведення шляхом гістерезису AV інтервалу. | |
| 3.4.9. Наявність функції автоматичної зміни режиму ритмоведення. | |
| 3.4.10. Наявність розширеної діагностики, яка повинна включати в себе: телеметрію, запам'ятовування гістограм ритму, опору електродів, не менше 4 епізодів аритмій по 10 сек кожний, із записом ЕКГ та стану системи ритмоведення. | |
| 3.4.11. Тривалість роботи при 100% ритмоведенні в режимі DDDR з амплітудою 2,4 В у передсерді та 1,0 В у шлуночку, при тривалості стимулу 0,4 мс, з частотою 50 уд./хв., опору електродів 500 Ω не менше 10 років | |

| | |
|--|--|
| 3.4.12. Комплектація біполярними стероїдними електродами: товщиною не більше 6,5 Fr, довжиною 52-58 см. | |
| 3.4.13. Комплектація розривними інтрод'юсерами діаметром 7 Fr для введення електродів. | |
| 3.4.14. Вага не більше 26 гр. | |
| ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ: | |
| 1. Наявність реєстраційного посвідчення МОЗ України (надати копію, завірену належним чином) | |
| 2. Наявність сертифікатів відповідності та якості (надати копію, завірену належним чином) | |
| 3. Термін придатності виробів медичного (кардіохірургічного) призначення на момент поставки повинен становити не менш 75% від загального терміну придатності. | |
| 4. Гарантійний лист від виробника про можливість поставки товару у кількості, якості та в термін обумовлений документацією конкурсних торгів | |
| 4. Механічні клапани серця аортальні та мітральні; оксигенатори для дорослих універсальні з комплектом магістральних труб і артеріальним фільтром; оксигенатори педіатричні універсальні із комплектом магістральних труб і артеріальним фільтром | |
| 4.1. Механічні клапани серця аортальні | |
| 4.1.1. Відкрита система кріплення стулок з максимально зменшеним ризиком тромбоутворення. | |
| 1.2.4. ШКС складається з: <ul style="list-style-type: none"> - опорного кільця, - двох стулок - манжетів з поліестера. | |
| 4.1.3. Опорне кільце складається з чистого піролітичного карбону. | |
| 4.1.4. Стулки повинні бути зроблені з піролітичного карбону і покриті субстратом графіту (оброблений 20% вольфрамом для підвищення ретгеноконтрастності). | |
| 4.1.5. Для підвищення міцності і ретгеноконтрастності зроблені з титану: <ul style="list-style-type: none"> - замикаючі кільця, - закріплююче кільце, - проволока, що оточує опірне кільце. | |
| 4.1.6. Площа кріплення стулок в межах опорного кільця | |
| 4.1.7. Стулки і відкриваються не більше 85°. | |
| 4.1.8. Механізм кріплення стулок повністю обмивається у всіх фазах серцевого циклу | |
| 4.1.9. Поверхня стулок, що знаходиться під віссю повороту не менше 90%. | |
| 4.2. Механічні клапани серця мітральні | |
| 4.2.1. Відкрита система кріплення стулок з максимально зменшеним ризиком тромбоутворення | |
| 4.2.2. ШКС складається з: <ul style="list-style-type: none"> - опорного кільця, - двох стулок, - манжетів з поліестера. | |
| 4.2.3. Опорне кільце складається з чистого піролітичного карбону | |

| | | |
|--|--|--|
| 4.2.4. Стулки зроблені з піролітичного карбону і покриті субстратом графіту (оброблений 20% вольфрамом для підвищення ретгеноконтрастності). | | |
| 4.2.5. Для підвищення міцності і ретгеноконтрастності зроблені з титану: - замикаючі кільця, - закріплююче кільце, - проволока, що оточує опірне кільце.. | | |
| 4.2.6. Площа кріплення стулок в межах опорного кільця. | | |
| 4.2.7. Стулки відкриваються не більше 85° | | |
| 4.2.8. Механізм кріплення стулок повністю обмиватися у всіх фазах серцевого циклу. | | |
| 4.2.9. Стулки повинні висіти в місцях своїх кріплень в той час як стулки, що закріплені в порожнинах лежать в них. | | |
| 4.2.10. Поверхня стулок, що знаходиться під віссю повороту не менше 90%. | | |
| 4.3. Оксигенатори для дорослих універсальні з комплектом магістральних труб і артеріальним фільтром | | |
| 4.3.1. Мембранні оксигенатори повинні мати теплообмінник, вбудований в оксигенаційну камеру, мають бути укомплектовані венозно-кардіотомічним резервуаром (відкрита система), повинні постачатися зі стандартним комплектом магістралей та артеріальним фільтром | Діаметр пор артеріального фільтра не більше 40 мкм. | |
| 4.3.2. Площа поверхні мембрани оксигенатора | Не менше 1,9 м ² | |
| 4.3.3. Частина оксигенатора, що насичує киснем, повинна бути виготовлена з мембран з мікропористими порожнистими волокнами | Обов'язково | |
| 4.3.4. Максимальна об'ємна швидкість току крові | 7,0 л/хв. | |
| 4.3.5. Перенесення кисню при температурі 37° С та потоку крові 4 л/хв. | Не менше 300 мл/хв. | |
| 4.3.6. Перенесення двоокиса вуглецю при температурі 37° С та потоку крові 4 л/хв. | Не менше 250 мл/хв. | |
| 4.3.7. Градієнт тиску при проходженні крові через мембрану оксигенатора при температурі 37° та потоку крові 4л/хв. | Не більше 70 мм. рт. ст. | |
| 4.3.8. Первинний об'єм заповнення | Не більше 275 мл. | |
| 4.3.9. Наявність венозного резервуару | Мінімальний об'єм - не більше 300 мл, максимальний - не менше 4000 мл. | |
| 4.3.10. Ефективність роботи теплообмінника при об'ємній швидкості току крові – 4 л/хв | Не менше 0,6 | |
| 4.3.11. Наявність біологічного покриття (реопарин) поверхні оксигенатора, що контактує з кров'ю, для забезпечення мінімального пошкодження клітин крові | Обов'язково | |

| | | |
|--|---|--|
| 4.3.12 Резервуар та оксигенаційна камера повинні мати можливість ротації одне відносно другого | Обов'язково | |
| 4.4. Оксигенатори педіатричні універсальні із комплектом магістральних труб і артеріальним фільтром | | |
| 4.4.1. Мембранні оксигенатори повинні мати теплообмінник, вбудований в оксигенаційну камеру, мають бути укомплектовані венозно-кардіотомічним резервуаром (відкрита система), повинні постачатися зі стандартним комплектом магістралей та артеріальним фільтром | Діаметр пор артеріального фільтра не більше 40 мкм. | |
| 4.4.2. Площа поверхні мембрани оксигенатора | Не менше 0,8 м ² | |
| 4.4.3. Частина оксигенатора, що насичує киснем, повинна бути виготовлена з мембран з мікропористими порожнистими волокнами. | Обов'язково | |
| 4.4.4. Максимальна об'ємна швидкість току крові | 2,8 л/хв. | |
| 4.4.5. Перенесення кисню при температурі 37° С та потоку крові 2,8 л/хв | Не менше 160 мл/хв. | |
| 4.4.6. Перенесення двоокиса вуглецю при температурі 37° С та потоку крові 2,8л/хв | Не менше 140 мл/хв. | |
| 4.4.7. Первинний об'єм заповнення | Не більше 98 мл. | |
| 4.4.8. Наявність венозного резервуару | Мінімальний об'єм - не більше 50 мл, максимальний - не менше 1000 мл. | |
| 4.4.9. Ефективність роботи теплообмінника при об'ємній швидкості току крові – 2,8 л/хв | Не менше 0,63 | |
| 4.4.10. Наявність біологічного покриття (реопарин) поверхні оксигенатора, що контактує з кров'ю, для забезпечення мінімального пошкодження клітин крові | Обов'язково | |
| 4.4.11. Резервуар та оксигенаційна камера повинні мати можливість ротації одне відносно другого | Обов'язково | |
| ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ: | | |
| 1. Наявність реєстраційного посвідчення МОЗ України (надати копії , завірені належним чином) | | |
| 2 Наявність сертифікатів відповідності та якості , (надати копії , завірені належним чином) | | |
| 3 Термін придатності виробів медичного (кардіохірургічного) призначення на момент поставки повинен становити не менш 75% від загального терміну придатності. | | |
| 4. Гарантійний лист від виробника про можливість поставки товару у кількості, якості та в термін обумовлений документацією конкурсних торгів | | |

ЛОТ № 2 Слухові апарати заушні

| Запропоновані учасником слухові апарати заушні повинні відповідати наступним медико-технічним вимогам | Відповідність вимогам: (вказати так/ні) |
|---|--|
| 1 тип - слуховий апарат для слабих та середніх втрат слуху | |
| <i>Характеристики призначення</i> | |
| <ul style="list-style-type: none"> • ВУЗД 90 дБ максимальне -----120-128 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • ВЧ середнє (на 1000, 1600, 2500 Гц) -----115-120 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Найбільше акустичне підсилення, дБ 1600 Гц Максимальне ----- 45-53 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Усереднений діапазон частот , Гц -----200...4100 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Приведений до входу рівень власних шумів , дБ 21-23, але не більш ніж 28 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Коефіцієнт гармонік , не більш 10 % | |
| <i>Технічні характеристики:</i> | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Умови виміру аналогічні для усіх типів. | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Відповідно до публікації МСК 118-7 (1983). | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Штучне вухо відповідно з МСК 126 (1973), камера зв'язку 2 см²). | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Джерело живлення : 1,3 В; 2,0 Ом. | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Звукопровідна трубка <ul style="list-style-type: none"> - довжина 25мм, - внутрішній діаметр 2,0 мм. | |
| 11 тип - слуховий апарат для компенсації середніх та великих втрат слуху | |
| <i>Характеристики призначення</i> | |
| <ul style="list-style-type: none"> • ВУЗД 90 дБ максимальне 122-134 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Найбільше акустичне підсилення, дБ 1600 Гц Максимальне 46- 60 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Усереднений діапазон частот , Гц -----200... 4100 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Приведений до входу рівень власних шумів, дБ 21-23, але не більш ніж 28 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Коефіцієнт гармонік , не більш 10 % | |
| <i>Технічні характеристики:</i> | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Відповідно до публікації МСК 118-7 (1983). | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Штучне вухо відповідно з МСК 126 (1973), камера зв'язку 2 см²). | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Джерело живлення : 1,3 В; 2,0 Ом. | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Звукопровідна трубка <ul style="list-style-type: none"> - довжина 25мм, - внутрішній діаметр 2,0 мм | |
| 111 тип - потужний слуховий апарат для компенсації великих і глибоких втрат слуху | |
| <i>Характеристики призначення</i> | |

| | |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none"> • ВУЗД 90 дБ максимальне -----137-144 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Найбільше акустичне підсилення, дБ 1600 Гц Максимальне ----- 63- 69 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Усереднений діапазон частот , Гц -----200...4100 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Приведений до входу рівень власних шумів, дБ 25, але не більш ніж 28 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Коефіцієнт гармонік , не більш 10 % | |
| <i>Технічні характеристики:</i> | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Відповідно до публікації МСК 118-7 (1983). | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Штучне вухо відповідно з МСК 126 (1973), камера зв'язку 2 см²). | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Джерело живлення : 1,3 В; 2,0 Ом. | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Звукопровідна трубка - довжина 25мм, - внутрішній діаметр 2,0 мм | |

ЛОТ 3 : Слухові апарати кишенькові

| | |
|---|--|
| Запропоновані учасником слухові апарати кишенькові повинні відповідати наступним медико-технічним вимогам (для виробів вітчизняного виробництва, обов'язкова наявність копій аркушів технічних умов з відповідними характеристиками) | Відповідність вимогам: (вказати так/ні) |
| Тип кишеньковий | |
| <i>1. Характеристики призначення</i> | |
| <ul style="list-style-type: none"> • ВУЗД 90 дБ максимальне -----136 + 4,5 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Найбільше акустичне підсилення, дБ Максимальне ----- 72 + 4,5 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • На 1600 Гц _____ 64 + 4,5 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Усереднений діапазон частот , Гц -----200...3800 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Приведений до входу рівень власних шумів, дБ 27 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Коефіцієнт гармонік, % На частоті 500Гц _____ 5 На частоті 1000Гц _____ 2 На частоті 1600Гц _____ 1 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Споживаємий ток, мА _____ 2,5 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Чутливість індукційної катушки , дБ УЗД 115 | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Джерело живлення : елемент живлення типу 316 або аналогічний з типовим розміром R6 з номінальною напругою 1,5 В | |
| <i>2. Технічні характеристики:</i> | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Відповідно до публікації МСК 118-7 (1983). | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Штучне вухо відповідно з МСК 126 (1973), камера зв'язку 2 см²). | |
| 3. Загальні вимоги: | |
| 3.1. Комплектація слухових апаратів повинна мати: | |

| | |
|---|--|
| - Стандартні вушні вкладиші – (№ 2 3,4); | |
| - Зарядний пристрій - 1 шт; | |
| - Акумулятор - 2шт | |
| - Інструкція з експлуатації та паспорт | |
| - Гарантійний талон має діяти з моменту видачі апарату пільгової категорії населення не менш ніж на рік | |
| - Кожен слуховий апарат обов'язково повинен мати серійний номер. | |
| 3.2. Дата випуску не раніше 2010 рік. | |
| 3.3. Обов'язково наявність сервісного центру в м. Запоріжжя. | |
| 3.4 В складі пропозиції конкурсних торгів необхідно надати документальне підтвердження технічних характеристик виробів, що пропонуються. | |
| 3.5. Для виробів вітчизняного виробництва, обов'язково повинні бути надані копії аркушів технічних умов з відповідними характеристиками. | |
| 3.6. Норми на параметри слухових апаратів мають відповідати вимогам ГОСТУ | |
| 3.7. Усі запропоновані вироби медичного призначення повинні бути зареєстровані МОЗ України (надати копії реєстраційних посвідчень, завірених належним чином) | |
| 3.8. надати копії сертифікатів відповідності та якості , завірених належним чином. | |
| 3.9. Терміни придатності слухових апаратів на момент постачання має становити не менш 80 % від встановленого інструкцією терміну придатності; | |

Лот № 4 Витратні матеріали для лікування катаракти очей та глаукоми очей

| Запропоновані учасником витратні матеріали для лікування катаракти очей та глаукоми очей повинні відповідати наступним медико-технічним вимогам: | Од. виміру | Відповідність вимогам: (вказати так/ні) |
|--|------------|---|
| 1. Віскоеластичний розчин – суміш 3% гіалуронату натрію (NaHa) та 4% хондроїтину сульфату (CDS) з молекулярною вагою NaHa = 500 000 Дальтон та 22 500 Дальтон, в'язкість 40 000 срс еквівалент типу «Віскот» 0,5 мл. | шприці | |
| 2. Віскоеластичний розчин 1% гіалуронату натрію (NaHa) з молекулярною вагою 2,4 мільйона Дальтон, в'язкість 39 000 срс, еквівалент типу «Провіск» 0,55 мл. | шприці | |
| 3. Збалансований, сольовий розчин з рівнем Ph 7,5; осмолярність 305 мОсм в ПХВ в пакеті ємністю 500 мл | флакон | |
| 4. Медичний інструмент: | | |
| - Ніж парацентезний 1,2 мм з подвійною заточкою | шт. | |
| - Ніж -кератом 2,75 мм з подвійною заточкою | шт. | |
| - Ніж – розшаровувач зігнутий 2,3 мм з подвійною заточкою | шт. | |
| - Факоголка 0,9 мм, 30 гр., кругла, пряма із додатковим боковим отвором | шт. | |

| | | |
|--|----------|--|
| 5. Комплект операційний, включає в себе касету для формування вакууму, набір трубок для ірригації та аспірації та дренажний пакет, призначений для виконання операції видалення кристаліка за допомогою ультразвукового факоемольсифікатора LAUREATE | комплект | |
| Нитка нерозсмоктувальна: голубий поліпропілен, 10-0 мононитка, довжиною 20 см, петльовий, з двома голками діаметром 0,15мм. | шт. | |
| 6. Внутрішньокапсульне кільце (розмір13) | шт. | |
| 7. Моноблочна гнучка інтраокулярна лінза з гідрофільного акрилу клінічної якості з ультрафіолетовим фільтром, висока біосумісність, низький рефракційний індекс (1.46), зміст рідини 26%, діаметр гаптичної частини -12.5 мм., діаметр оптичної частини – 6.0 мм., А-константа 118.2, діоптрійний ряд від 2,0 D до 30,0 D (з 10 D до 30 D з шагом 0.5 D) | шт.. | |
| 8. Шовний матеріал: | | |
| - Неабсорбуючий шовний матеріал нейлон моно 10/0 (0,2), нитка 30 см., ступінь зігнутості 3/8, форма перерізу шпательна, довжина голки 6,2 мм, 2 голки. | шт. | |
| - Неабсорбуючий шовний матеріал нейлон моно 8/0 (0,4), нитка 30 см., ступінь зігнутості 3/8, форма перерізу шпательна, довжина голок 5,5 і 6,5 мм, 2 голки. | шт. | |
| - Неабсорбуючий шовний матеріал нейлон моно 7/0 (0,5), нитка 30 см., ступінь зігнутості 3/8, форма перерізу шпательна, довжина голок 5,5 і 7,5 мм, 2 голки. | шт. | |
| - Неабсорбуючий шовний матеріал нейлон моно 6/0 (0,7), нитка 60 см., ступінь зігнутості 3/8, форма перерізу шпательна, довжина голок 5,5 і 7,5 мм, 2 голки. | шт. | |
| - Неабсорбуючий шовний матеріал нейлон моно 10/0 (0,2), нитка 30 см., ступінь зігнутості 3/8, форма перерізу шпательна, довжина голки 6,2 мм, 2 голки. | шт. | |
| - Неабсорбуючий шовний матеріал нейлон моно 5/0 (1,0), нитка 60 см., ступінь зігнутості 3/8, форма перерізу кругла, тригран, довжина голки 15 мм. | шт. | |
| Загальні вимоги: | | |
| 1. Усі запропоновані вироби медичного призначення повинні бути зареєстровані МОЗ України; (надати копії реєстраційних посвідчень, завірених належним чином) | | |
| 2. Надати копії сертифікатів відповідності та якості, завірених належним чином. | | |
| 3. Терміни придатності виробів медичного призначення на момент постачання має становити не менш 75 % від встановленого інструкцією терміну придатності; | | |

ЛОТ №5 Тотальні ендопротези кульшового суглобу цементні та безцементні;

| | | |
|---|-------------------|--|
| Запропоновані учасником тотальні ендопротези кульшового суглобу цементні повинні відповідати наступним медико-технічним вимогам: | Од. виміру | Відповідність вимогам: (вказати так/ні) |
|---|-------------------|--|

1. Тотальні ендопротези колінного суглобу цементні із збереженням задньої хрестоподібної зв'язки для первинного протезування

Основні характеристики кульшового суглобу

Ендопротези повинні мати кількість типорозмірів, які відповідають антропологічним характеристикам людини і складатися з:

- Стегнового компонента (типу Exeter або еквівалент) – 1 шт.;
- Стегнної голівки (типу Orthinox або еквівалент) - 1 шт.;
- Вертлюгового компонента (типу Exeter або еквівалент) - 1 шт.;
- Кісткового цементу 2 порції по 40гр.

➤ Біомеханічні і конструктивні властивості ендопротезів повинні відповідати детальним вимогам до конструкції окремих складових частин визначених нижче і забезпечувати надійне і ефективне заміщення уражених або пошкоджених суглобових поверхней шляхом застосування відповідних конструктивних рішень.

➤ В комплект ендопротезу повинна входити антимікробна хірургічна плівка (або еквівалент “Toban”), зареєстрована, як виріб медичного призначення.

➤ Ендопротези мають бути виготовлені з матеріалів згідно з міжнародними стандартами ISO;

➤ Компоненти ендопротезів мають постачатися в упакованому стерильному вигляді.

Основні вимоги до складових частин ендопротезу:

Вимоги до стегового компонента: повинен бути виготовлений зі спеціальної неіржавіючої сталі; повинен мати конічну клиновидну геометрію та закруглену форму плеча, конус шийки V40; повинен мати поліровану поверхню; повинен включати дистальну розпірну деталь для гарантії вірного вирівнювання феморального компонента; повинен мати не менше ніж 6 виконань по довжині плеча (off-set) та мати загальну кількість типорозмірів не менше ніж 26 типорозмірів ; строк стерильності не менше 5 років.

Вимоги до стегнної голівки: Голівка діаметром 22-32мм має бути виготовлена зі спеціальної неіржавіючої сталі. Кількість типорозмірів за довжиною шийки не менш 5. Голівка має постачатися у стерильному вигляді зі строком стерильності не менш 5 років.

Вимоги до вертлюгового компонента: Вертлюговий компонент – чашка з внутрішнім діаметром сфери 22-32 мм. Чашка цементного кульшового суглоба має бути виготовлена зі спеціального, надчистого поліетилену надвисокої молекулярної ваги. Діапазон типорозмірів чашки повинен бути достатньо широким, від 44 до 56 мм, повинна мати як низький, так і високий профіль. Цементна чашка має постачатися у стерильному вигляді зі строком стерильності не менш 5 років.

Замовник за своїми потребами має право вибрати будь-які типорозміри компонентів ендопротезів у необхідних кількостях та замовити комплект інструментів для імплантації

для проведення оперативного втручання.

➤ До постачання повинні прийматись вироби, виготовлені не раніше 2010 року.

2. Тотальні ендопротези кульшового суглобу безцементні з потрійним клином.

Основні характеристики ендопротезу кульшового суглобу:

Ендопротези повинні мати кількість типорозмірів, які відповідають антропологічним характеристикам людини і складатися з:

- Стегнового компоненту (типу Secure-Fit Max або еквівалент) - 1 шт.;
- Стегнкової голівки (типу Omnifit або еквівалент) - 1 шт.;
- Вертлюгового компоненту, що складається з:
 - Безцементної чашки (типу Trident або еквівалент) - 1 шт.;
 - Вкладишу (типу Trident або еквівалент) - 1 шт.;
- Кісткових гвинтів - 2 шт.;

Біомеханічні і конструктивні властивості ендопротезів повинні відповідати детальним вимогам до конструкції окремих складових частин визначених нижче і забезпечувати надійне і ефективне заміщення уражених або пошкоджених суглобових поверхней шляхом застосування відповідних конструктивних рішень.

➤ Компоненти ендопротезів мають постачатися в упакованому стерильному вигляді.

Основні вимоги до складових частин ендопротезу:

Вимоги до стегового компоненту: Ніжка повинна бути з потрійним клином, з надійною фіксацією у проксимальному відділі. Проксимальна поверхня повинна бути реберчастою з метою збільшення поверхні для вrostання кісткової тканини, більш надійної фіксації та збільшення проксимальної проекційної зони. Ніжка повинна мати два типи покриття в проксимальній частині: гідроксіапатитове покриття не менше 50 мікрон але не більше 60 мікрон та покриття з комерційно-очищеного титану, що забезпечує надійне вrostання. Ніжка повинна мати не менше двох опцій за шийчно-діафізарним кутом. Має бути виготовлена з біологічно-інертних, немагнітних, легких і міцних матеріалів. Кількість типорозмірів не менш 19. Ніжка має постачатися у стерильному вигляді. Строк стерильності не менше 5 років.

Вимоги до стегнкової голівки: Голівка діаметром 22-44мм має бути виготовлена з біологічно-інертних, немагнітних, легких і міцних матеріалів. Кількість типорозмірів за довжиною шийки не менше 7. Голівка має постачатися у стерильному вигляді зі строком стерильності не менш 5 років.

Вимоги до вертлюгового компоненту: Вертлюговий компонент має складатися з металевої безцементної чашки та поліетиленового вкладишу.

Вимоги до безцементної чашки: Безцементна чашка має дозволяти як гвинтову так і безгвинтову фіксацію шляхом запресовування. Чашка безцементного кульшового суглобу має бути виготовлена з титанового сплаву, мати гідроксіапатитове покриття, конструктивно повинна

| | | |
|---|--|--|
| <p>виконуватись з подвійним радіусом. Кількість типорозмірів за зовнішнім діаметром не менше ніж 17. Чашка має постачатися у стерильному вигляді. Строк стерильності не менше 5 років.</p> <p>Вимоги до вкладишу: Вкладиш до безцементної чашки повинен мати діаметр внутрішньої сфери 22-44 мм. Вкладиш безцементного кульшового суглобу має бути виготовлений із спеціального, надчистого поліетилену надвисокої молекулярної ваги з великою кількістю поперечних зв'язків (В процесі виробництва повинен бути трикратно під впливом гама випромінювання в дозі 30 кГр з подальшим нагріванням до 130 градусів по Цельсію). Кількість типорозмірів вкладишу повинна відповідати кількості типорозмірів безцементної чашки і не перевищувати її. Вкладиш повинен мати не менше двох кутів нахилу 0°, 10°.</p> <p>Вкладиш має постачатися у стерильному вигляді. Строк стерильності не менше 5 років. Упаковка вкладишів має забезпечувати надійний захист структури поліетилену при зберіганні.</p> <p>Замовник за своїми потребами має право вибрати будь-які типорозміри компонентів ендопротезів у необхідних кількостях та замовити комплект інструментів для імплантації для проведення оперативного втручання.</p> <p>До постачання повинні прийматись вироби, виготовлені не раніше 2010 року.</p> | | |
| <p>1. Усі запропоновані вироби медичного призначення повинні бути зареєстровані МОЗ України; (надати копії реєстраційних посвідчень, завірених належним чином)</p> | | |
| <p>2. Надати копії сертифікатів відповідності та якості, завірених належним чином.</p> | | |
| <p>3. Терміни придатності виробів медичного призначення на момент постачання має становити не менш 75 % від встановленого інструкцією терміну придатності.</p> | | |
| <p>3.Тотальні ендопротези колінного суглобу цементні із збереженням задньої хрестоподібної зв'язки для первинного протезування.</p> <p>За медико-технічними властивостями повинні відповідати наступним медико-технічним вимогам:</p> <p>Основні характеристики колінного суглобу:</p> <p>Ендопротези повинні мати кількість типорозмірів, які відповідають антропологічним характеристикам людини і складатися з:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Стегндового компоненту (типу Scorpio NRG або еквівалент) - 1 шт.; - Гомілкового компоненту (типу Scorpio або еквівалент) - 1 шт.; - Вставки гомілкового компоненту (типу Scorpio NRG або еквівалент) - 1 шт.; - Надколінного компоненту (типу Scorpio або еквівалент) - 1 шт.; - Кісткового цементу, порція 40 гр. - 2 шт., <p>➤ Біомеханічні і конструктивні властивості ендопротезів повинні відповідати детальним вимогам до конструкції окремих складових частин визначених нижче і забезпечувати</p> | | |

надійне і ефективно заміщення уражених або пошкоджених суглобових поверхней шляхом застосування відповідних конструктивних рішень.

➤ Конструкція складових частин тотального ендопротезу колінного суглобу має забезпечувати можливість його застосування для первинного у випадках із збереженням задньої хрестоподібної зв'язки при використанні цементної фіксації до поверхні кістки.

➤ Компоненти ендопротезів мають постачатися в упакованому стерильному вигляді.

➤ Операційна техніка повинна бути простою, мінімально травматичною і забезпечувати імплантацію і стабільну фіксацію всіх запропонованих компонентів колінного суглобу.

➤ Комплекти інструментів повинні складатися з необхідних і достатніх пристосувань для зручної і надійної імплантації ендопротезів згідно з оригінальною хірургічною методикою та складатися з необхідних складових, що дозволяють якісне імплантування: стегнового компонента, гомілкового компонента, вставки гомілкового компонента, надколінного компонента.

Основні вимоги до складових частин ендопротезу:

Вимоги до стегнового компонента: конструкція стегнового компонента має відповідати антропологічним особливостям колінного суглобу людини; конструкція стегнового компонента повинна мати єдиний радіус у медіалатеральній та передньо-задній площині; стегновий компонент повинен мати внутрішнє покриття (покриття з боку прилягання до кістки) з рифленою структурою типу „вафельної“, повинен мати подовжену борозду під надколінник, повинен бути виготовлений з біологічно-інертних, корозійностійких та міцних матеріалів. Кількість типорозмірів не менше 9 для правої та не менше 9 для лівої ноги. Стегновий компонент має постачатися у стерильному вигляді. Строк стерильності не менше 5 років.

Вимоги до гомілкового компонента: гомілковий компонент повинен складатися з металевго плато і поліетиленової вставки; гомілковий компонент повинен мати не менш, ніж по 8 типорозмірів; ніжка гомілкового компонента повинна бути килеподібної форми та мати ступінчасту структуру бокових частин киля для кращого кріплення до кістки; гомілковий компонент повинен бути виготовлений з біологічно-інертних, корозійностійких та міцних матеріалів; гомілковий компонент має постачатися у стерильному вигляді. Строк стерильності не менше 5 років.

Вимоги до вставки гомілкового компонента: вставка гомілкового компонента повинна мати не менш, як 7 типорозмірів за товщиною для кожного типорозміру металевго плато; вставка гомілкового компонента повинна кріпитися до гомілкового компонента без застосування додаткових видів кріплень: гвинтів, штифтів, тощо; вставка гомілкового компонента повинна мати підвищену ротаційну мобільність та не повинна обмежувати ротаційну рухливість

стегового компоненту в межах ± 20 градусів; має бути виготовлена із спеціального надчистого поліетилену надвисокої молекулярної ваги з великою кількістю поперечних зв'язків (В процесі виробництва повинен бути трикратно під впливом гама випромінювання в дозі 30 кГр з подальшим нагріванням до 130 градусів по Цельсію); вставка гомілкового компоненту має постачатися у стерильному вигляді із строком стерильності не менш 5 років.

Вимоги до надколінного компоненту: надколінний компонент повинен мати не менш двох варіантів (суцільний поліетилен, поліетилен на металевій основі і т. л.) і повинен мати не менше 4 варіантів виконання для кожного з видів надколінника; Надколінний компонент має постачатися у стерильному вигляді із строком стерильності не менш 5 років. Замовник за своїми потребами має право вибрати будь-які типорозміри компонентів ендопротезів у необхідних кількостях та замовити комплект інструментів для імплантації для проведення оперативного втручання.

➤ До постачання повинні прийматись вироби, виготовлені не раніше 2010 року.

Загальні вимоги : всі ендопротези мають бути зареєстрованими в Україні, як вироби медичного призначення

ЛОТ № 6 Витратні матеріали для гемодіалізу та перитонеального діалізу

| Запропоновані учасником витратні матеріали повинні відповідати наступним медико-технічним вимогам | | | Відповідність вимогам: (вказати так/ні) |
|---|--|---|---|
| Вимоги до складу та властивостей розчинів для перитонеального діалізу, | | | |
| | Для пацієнтів із середніми транспортними властивостями очеревини | Для пацієнтів із низькими транспортними властивостями очеревини | |
| Na+ | 130,0 – 140,0 ммоль/л | 130,0 – 140,0 ммоль/л | |
| Ca++ | 1,5 – 1,75 ммоль/л | 1,5 – 1,75 ммоль/л | |
| Mg++ | 0,5 ммоль/л | 0,5 ммоль/л | |
| Cl- | 99,0 – 106,0 ммоль/л | 99,0 – 106,0 ммоль/л | |
| Лактат | 34,0 – 40,0 ммоль/л | 34,0 – 40,0 ммоль/л | |
| Глюкоза (безводна) | 15,0-22,73г/л | 22,0-42,5 г/л | |
| Теор. осмолярність | 350-401 мосм/л | 399-511 мосм/л | |
| Об'єм розчинів в системах | 2 літра та 2,5 літра | 2 літра та 2,5 літра | |
| Вимоги до одноразової системи перитонеального діалізу. | | | |
| У-подібна конфігурація. | | | |
| Біосумісний прозорий матеріал оболонки, що не містить ДЕНР пластифікаторів. | | | |
| Стерилізація парою. | | | |
| Проведення процедури без можливості помилкового порушення послідовності етапів обміну. | | | |

Автоматичне закриття подовжувальної трубки системою після закінчення процедури обміну.

Можливість безпомилкового використання систем пацієнтами з порушенням зору та з функціональними обмеженнями в рухомості верхніх кінцівок.

Дезінфекційні ковпачки повинні надійно фіксуватись та відкручуватись без прикладання значних фізичних зусиль.

Можливість простої утилізації системи після її використання.

Загальні вимоги.

Системи перитонеального діалізу повинні мати сертифікати відповідності Укрметтестстандарт.

Системи перитонеального діалізу повинні мати висновки санітарно-гігієнічної експертизи РМОЗ України..

Розчини до перитонеального діалізу повинні бути зареєстровані як “лікарській засіб”.

Системи до перитонеального діалізу (У-подібний з'єднувач, порожній мішок) повинні бути зареєстровані в Державній службі лікарських засобів та виробів медичного призначення МОЗ України.

Залишковий термін придатності систем перитонеального діалізу на момент поставки повинен становити не менше 70% від загального терміну зберігання.

Кожна партія повинна мати інструкцію з використання самої системи та інструкцію для медичного застосування розчину для перитонеального діалізу на українській мові.

Маркування на зовнішній упаковці систем перитонеального діалізу повинно включати в себе назву та інформацію про склад, дату виготовлення та термін придатності, номер партії, адресу виробника, інформацію про стерилізацію та умови зберігання.

Постачальник повинен бути спроможний забезпечити поставку систем перитонеального діалізу в термін 2-х тижнів після отримання заявки.

Постачальник повинен забезпечити поставку витратних матеріалів до міста мешкання хворого, тобто „до дому”.

Постачальник повинен забезпечити сумісність своїх розчинів до перитонеального діалізу з існуючими у хворих катетерами шляхом заміни адаптерів перитонеальних катетерів безкоштовно.

Примітки: У лабораторії хронічного гемодіалізу Запорізької обласної клінічної лікарні у хворих, які знаходяться на лікуванні перитонеальним діалізом, установлені перитонеальні катетери виробництва Фрезеніус. Також ці хворі користуються засобами підігріву розчинів та другими приладами виробництва Фрезеніус. Щоби не виникала проблема несумісності систем перитонеального діалізу інших виробників та катетерів, установлених у хворих ЗОКЛ, доцільно закуповувати для цих хворих системи перитонеального діалізу з розчинами виробництва Фрезеніус.

Кваліфікаційні вимоги (медико-технічні вимоги) до витратних матеріалів по гемодіалізу.

Діалізатори повинні бути з синтетичною мембраною, яка відрізняється від інших мембран відмінною біосумісністю. Така мембрана не має активних хімічних центрів на своїй поверхні (-ОН, Н и др.), та не активує систему комплементу, згортаючу систему, циркулюючі лейкоцити. На

цих мембранах кров добре очищується як від дрібних молекул, так і від середніх молекул (уремічних токсинів). Проведення діалізу на синтетичних мембранах потребує меншої кількості гепарину внаслідок незначної активації тромбоутворення, та зменшує ризик розвитку вторинних кровотеч у хворого після гемодіалізу.

Частина діалізаторів повинна мати кліренс відносно інуліну, т.ч. мати можливість видалення B2мікроглобулінів. Коефіцієнт видалення відносно інуліну повинен бути не менш 0,4.

Діалізатори повинні бути стерилізовані струменем пару “on-line”. Стерилізація паром не тільки стерилізує мембрану, а також струменем пару видаляє з капіляру діалізатора частинки матеріалу мембрани та ендотоксини. Це позбавляє хворого від ризику смерті від ендотоксичного шоку при проведенні гемодіалізу та мінімізує витрати на фізіологічний розчин; при такому методі стерилізації не потрібно відмивати діалізатор від залишків мембрани та ендотоксину, а лише заповнити його невеликою кількістю фізіологічного розчину. Властивості мембрани (кліренс) при цьому залишаються тими ж, як і до стерилізації, на відміну від других типів стерилізації (етиленоксид, гамма-стерилізація).

Магістралі повинні мати затискачі на артеріальному та венозному кінцівках, пастку повітря перед діалізатором на артеріальній магістралі. Фістульні голки повинні мати затискачі, зворотній механізм та отвір на артеріальній голці.

Концентрати повинні бути гранульовані та у картриджах, сумісних з обладнанням для гемодіалізу, що працює в лабораторії хронічного гемодіалізу Запорізькій ОКЛ.

Залишковий термін придатності на момент поставки повинен становити не менше 70% від загального терміну зберігання.

Учасник торгів повинен надати не менше трьох відгуків від діалізних центрів, де користуються витратними матеріалами, які учасник пропонує.

Відповідність наведеним вимогам повинна бути підтверджена документально – витягами з інструкцій, рекламних проспектів, підтверджена виробником, тощо.

Інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам цієї документації повинна бути наведена наступними документами:

*копією свідоцтва про державну реєстрацію виробу медичного призначення;

*у разі, якщо до закінчення строку дії реєстраційного посвідчення (свідоцтва про державну реєстрацію) залишається менше 90 днів – листом Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів про факт подання заяви про перереєстрацію;

*копією з оригіналу затвердженої належним чином інструкції з використання.

Учасники повинні надати в складі пропозиції конкурсних торгів документи, які підтверджують відповідність пропозиції конкурсних торгів учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником, а саме:

оригінал **гарантійного листа виробника** (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України, але при цьому вони безпосередньо не здійснюють комерційної діяльності), яким підтверджується можливість поставки

товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією учасника торгів

Загальні вимоги:

1. Всі лікарські засоби та вироби медичного призначення повинні бути зареєстровані МОЗ України;
2. Наявність - копії свідоцтв про державну реєстрацію виробів медичного призначення згідно з діючим законодавством або дозвіл на ввезення і використання на території України виробів медичного призначення з додатками, виданий Міністерством охорони здоров'я України або інший відповідний документ, що підтверджує його відсутність. У разі, коли товар, що є предметом закупівлі, тільки буде реєструватися або знаходиться на реєстрації в Міністерстві охорони здоров'я України, надати оригінал листа, або завірену копію, або інший відповідний документ Міністерства охорони здоров'я України, що підтверджує цей факт;
3. Відповідність граничного рівня торговельних надбавок на вироби медичного призначення повинні відповідати вимогам постанови Кабінету Міністрів України від 17 жовтня 2008 р. № 955 р., „Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення” зі змінами згідно Постанови Кабінету Міністрів України № 333 від 25 березня 2009 р. про „деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення»;
4. Наявність сертифікатів відповідності та якості, завірених мокрою печаткою;
5. Терміни придатності лікарських засобів на момент постачання має становити не менш 70 % від встановленого інструкцією терміну придатності;
6. Наявність інструкції по використанню українською або російською мовою;

Потреба в витратних матеріалах для гемодіалізу

| Н/п/п | Найменування | Потреба | | |
|-------|--|------------|--|--|
| 1 | Діалізатор синтетичний 1,3 - 1,5 кв.м., стерилізовані паром методом “in-line” | 2 710 шт. | | |
| 2 | Діалізатор синтетичний 1,6 - 1,7 кв.м., стерилізовані паром методом “in-line” | 3 460 шт. | | |
| 3 | Діалізатор синтетичний 1,8 - 2,0 кв.м., стерилізовані паром методом “in-line” | 4 970 шт. | | |
| 4 | Діалізатор 1,4 -1,7 кв.м., з можливістю видалення β2 мікроглобулінів, стерилізовані паром методом “in-line” | 900 шт. | | |
| 5 | Діалізатор 1,8 - 2,0 кв.м., з можливістю видалення β2 мікроглобулінів, стерилізовані паром методом “in-line” | 950 шт. | | |
| 6 | Діалізатор високопоточний 1,4 - 1,7 кв.м для гемодіафільтрації, стерилізовані паром методом “in-line” | 255 шт. | | |
| 7 | Діалізатор високопоточний 1,8 – 12,0 кв.м для гемодіафільтрації, стерилізовані паром методом “in-line” | 225 шт. | | |
| 8 | Магістраль безпеки типу «safe line» | 490 шт | | |
| 9 | Магістраль <u>артерія - вена</u> | 14 000 шт. | | |
| 10 | Голка артеріальна 16G | 9 000 шт. | | |
| 11 | Голка венозна 16G | 9 000 шт. | | |
| 12 | Голка артеріальна 15G | 5 400 шт. | | |
| 13 | Голка венозна 15G | 5 400 шт. | | |

| | | | | |
|---|---|----------------|--|--|
| 14 | Концент. кисл. із вмі. кальцію 1,75 ммоль/ л | 31 шт. | | |
| 15 | Концент. кисл. із вмі. кальцію 1,25 ммоль/ л | 450 шт. | | |
| 16 | Концент. кисл. із вмі. кальцію 1,25 ммоль/ л, глюкози 1 г/л | 90 шт. | | |
| 17 | Концентрат в картриджі типу "Bi bag" | 7 960 шт. | | |
| 18 | Фільтр додаткового очищення діалізату типу "Діасейф" | 20 шт. | | |
| 19 | Фільтр до системи гемодіалізу 05 мікрон 20 дюймів | 10 шт. | | |
| 20 | Фільтр до системи гемодіалізу 01 мікрон 20 дюймів | 10 шт. | | |
| 21 | Фільтр до системи гемодіалізу 50 мікрон 20 дюймів | 24 шт. | | |
| 22 | Фільтр до системи гемодіалізу 10 мікрон 20 дюймів | 24 шт. | | |
| 23 | Дезінфектант типу "Цитростерил" | 200 шт. | | |
| 24 | Сіль <u>хімічно</u> чиста NaCl у таблетках | 200 шт. | | |
| Потреба в витратних матеріалах для перитонеального діалізу на 2011 рік | | | | |
| № п/п | Найменування | Потреба | | |
| 1 | Комплект ПД з розч. 4,25% глюкози та <u>дезінф.</u> ковп.2л | 150 шт. | | |
| 2 | Комплект ПД з розч. 1,5% глюкози та <u>дезінф.</u> ковп.2л | 1 шт. | | |
| 3 | Комплект ПД з розч. 2,3% глюкози та <u>дезінф.</u> ковп.2л | 1 800 шт. | | |
| 4 | Адаптер до перитонеального катетеру | 2 шт. | | |
| 5 | Подовжувач перитонеального катетеру до 40 см | 4 шт. | | |

Лот № 7

Усі запропоновані товари медичного призначення за **Лотами 7 - 10** мають бути зареєстровані у передбаченому чинним законодавством порядку. Пропозиції подані на неповний перелік, будуть відхилені як такі, що не відповідають вимогам документації конкурсних торгів.

Не допускаються будь-які відхилення від наведеного в МТВ переліку, а також порушення нумерації.

| № з/п | Запропоновані учасником виробни медичні різні (для забору крові) повинні відповідати наступним медико-технічним вимогам | Відповідність вимогам: (вказати так/ні) |
|--------------|--|--|
| 1. | Контейнер подвійний для крові 250/200 (або еквівалент) з розчином антикоагулянту, що не містить аденін (Глюгіцир або еквівалент) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери розраховані на взяття 200 мл донорської крові. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери для крові витримують температуру від -80°C до +40°C. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери мають бути обладнані тонкостінною стерильною силіконовою голкою одноразового застосування, захищену ковпачком, з контролем «першого розкриття» та містити розчин безаденінового антикоагулянту. Співвідношення кров: антикоагулянт – 4:1. Кількість антикоагулянту 50 мл. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Антикоагулянт не повинен містити аденін. Термін зберігання еритроцитів не менше 21 дня. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер для крові має складатись з 2-х мішків (одного донорського та одного додаткового для плазми). Кожен контейнер повинен мати два штуцера з мембраною та елементом «першого розкриття». | |

| | | |
|-----------|---|--|
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери призначені для отримання еритроцитної маси та безаденінової плазми. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Кожен контейнер має бути упакований в герметичну захисну оболонку, яка забезпечує їх стерильність. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Маркування контейнерів повинно відповідати вимогам ДФУ. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери та антикоагулянт повинні бути зареєстровані в Україні у передбаченому чинним законодавством порядку. | |
| 2. | Контейнер подвійний для крові 375/300 (або еквівалент) з розчином антикоагулянту, що не містить аденін (Глюгіцир або еквівалент) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери розраховані на взяття 300 мл донорської крові. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери для крові витримують температуру від -80°C до +40°C. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери мають бути обладнані тонкостінною стерильною силіконованою голкою одноразового застосування, захищену ковпачком, з контролем «першого розкриття» та містити розчин безаденінового антикоагулянту. Співвідношення кров:антикоагулянт – 4:1. Кількість антикоагулянту 75 мл. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Антикоагулянт не повинен містити аденін. Термін зберігання еритроцитів не менше 21 дня. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер для крові має складатись з 2-х мішків (одного донаційного та одного додаткового для плазми). Кожен контейнер повинен мати два штуцера з мембраною та елементом «першого розкриття». | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери призначені для отримання еритроцитної маси та безаденінової плазми. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Кожен контейнер має бути упакований в герметичну захисну оболонку, яка забезпечує їх стерильність. | |
| 3. | Контейнер для компонентів крові, пустий подвійний (300/300) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери мають бути оснащені трубкою з полімерною голкою для під'єднання до контейнера з донорською кров'ю та двома штуцерами ; | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Об'єм контейнера має бути 300 мл для отримання компонентів донорської крові; | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери повинні мати умови застосування при температурі від +5°C до +40°C, з можливістю зберігання контейнерів з заготовленими компонентами крові при температурі заморожування до мінус 80°C. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Кожний контейнер повинен бути в окремій упаковці. | |
| | 4.Контейнер для компонентів крові, пустий одинарний (300мл) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер має бути оснащений трубкою з полімерною голкою для під'єднання до контейнера з донорською кров'ю та двома штуцерами ; | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Об'єм контейнера має бути 300 мл для отримання компонентів донорської крові; | |

| | | |
|-----------|---|--|
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери повинні мати умови застосування при температурі від +5°C до +40°C, з можливістю зберігання контейнерів з заготовленими компонентами крові при температурі заморожування до мінус 80°C. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Кожний контейнер повинен бути в окремій упаковці. | |
| 5. | Одноразовий комплект витратних матеріалів для тромбоцитаферезу, одноголковий (на апараті Amicus) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Склад одноразового комплекту: | |
| | <ul style="list-style-type: none"> - одноголковий доступ - два контейнери по 1000 мл, один контейнер 800 мл - розчин антикоагулянту цитрат декстроза (АЦД-А) по 500 мл у пластикових контейнерах - фізіологічний розчин хлориду натрію по 500 мл у пластиковому контейнері | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Комплекти повинні бути ідентичними для використання на апараті автоматичного аферезу «Amicus» виробник «Baxter». | |
| 6. | Одноразовий комплект витратних матеріалів для тромбоцитаферезу, двоголковий (на апараті Amicus) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Склад одноразового комплекту: | |
| | <ul style="list-style-type: none"> - двоголковий доступ - два контейнери по 1000 мл, один контейнер 800 мл - розчин антикоагулянту цитрат декстроза (АЦД-А) по 500 мл у пластикових контейнерах - фізіологічний розчин хлориду натрію по 500 мл у пластиковому контейнері | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Комплект витратних матеріалів використовується для отримання тромбоцитів, еритроцитів, а також для одночасного отримання тромбоцитів, еритроцитів та плазми | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Повна відсутність контакту плазми і клітин крові з зовнішнім середовищем | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Комплекти повинні бути ідентичними для використання на апараті автоматичного аферезу «Amicus» виробник «Baxter». | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Відповідність комплекту до типу апаратури | |
| 7. | Одноразова система для апаратного плазмаферезу (на апараті Autopheresis-C) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Склад одноразового комплекту: - пристрій, який об'єднує у собі принципи центрифугування та мембранної фільтрації крові, - аферезна голка, - контейнер для плазми ємністю не менше 1000 мл, - магістральні трубки, - розчин антикоагулянту цитрат декстроза (АЦД-А) по 500 мл у пластикових контейнерах - фізіологічний розчин по 500 мл у пластиковому контейнері | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Повна відсутність контакту плазми і клітин крові з зовнішнім середовищем. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Комплект повинен бути ідентичним для використання на апараті автоматичного плазмаферезу «Autopheresis C» виробник фірма «Baxter». | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Відповідність комплекту до типу апаратури | |
| | Контейнер 450/500/400/400 з антикоагулянтом що не містить | |

| | | |
|----|--|--|
| 8. | аденіну та консервантом, що містить аденін з встроєним лейкоцитарним фільтром (для фільтрації цільної крові й приготування без лейкоцитарної ЄМ та плазми) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер для крові має складатись з 4-х мішків (одного донорського та трьох додаткових) з'єднаних за допомогою трубок з інтегрованим фільтром для видалення лейкоцитів з цільної донорської крові без збереження тромбоцитів та подальшому отриманні лейкофільтрованих компонентів крові (завись еритроцитів, плазма) в замкнутій системі з верхнім розташуванням трубок. Контейнер повинен бути розрахований на взяття 450 мл крові. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер повинен бути обладнаний вбудованим лейкофільтром, що забезпечує фільтрацію донорської крові до розподілу на компоненти. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Фільтр повинен забезпечувати видалення лейкоцитів не менше, ніж на 99,99%. Залишкова кількість лейкоцитів в профільтрованих компонентах має бути менше ніж 1×10^6. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Пластик з якого виготовлений контейнер повинен витримувати температуру від +40°C до -80°C. Учасники торгів повинні надати документальне підтвердження можливості використання контейнеру при температурі +40 –80° С. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер та з'єднувальні трубки повинні мати ідентичні ідентифікаційні номери. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер повинен бути обладнаний стерильною голкою одноразового застосування із захисним ковпачком. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер повинен бути обладнаний пристроєм для утримування вакуумних пробірок при заповненні їх кров'ю. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер повинен бути обладнаний захистом від уколу голкою персоналу після донорії за допомогою механізму блокування та фіксації голки у пристрої. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер повинен бути обладнаний передонаційним контейнером для відбору проб крові на дослідження. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер повинен супроводжуватись інструкцією із застосування, яка повинна відповідати вимогам Закону України про мови. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер, антикоагулянт та консервант для еритроцитів повинні бути зареєстрованими в Україні згідно чинного законодавства. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер має бути упакований у герметичну захисну оболонку з наявною етикеткою на якій зазначається: <ul style="list-style-type: none"> - дата закінчення терміну придатності; - термін використання контейнера після його вилучення із захисної оболонки; | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер має бути упакований у герметичну захисну оболонку з наявною етикеткою на якій зазначається: <ul style="list-style-type: none"> - дата закінчення терміну придатності; - термін використання контейнера після його вилучення із захисної оболонки; | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Термін придатності контейнерів на момент поставки має бути не менше 20 місяців. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Антикоагулянт не повинен містити аденін. | |

| | | |
|-----|--|--|
| | <ul style="list-style-type: none"> Консервант, який містить аденін, повинен забезпечувати зберігання зависі еритроцитів терміном не менше, ніж 42 доби. | |
| 9. | Наконечник 1-канальний/5000шт.у кор.100-1000 мкл. (або еквівалент) | |
| 10. | Наконечник жовтий 1-канальний/25000 шт.у кор.0,5-200 мкл. (або еквівалент) | |
| 11. | Скаріфікатор стерильний Гранум (або еквівалент) | |
| 12. | Шприц о/р 20 мл. | |
| 13. | Шприц о/р 2 мл. | |
| 14. | Шприц о/р 5 мл. | |
| 15. | Шприц о/р 10 мл. | |
| 16. | Загальні вимоги: | |
| | Фізіологічний розчин повинен мати реєстраційні посвідчення як лікарські засоби | |
| | Термін придатності на момент постачання повинен складати не менше ніж 80% загального терміну їх зберігання, встановленого в інструкції по використанню. | |

ЛОТ 8

| № з/п | Запропоновані учасником вироби медичні різні (для забору крові) повинні відповідати наступним медико-технічним вимогам | Відповідність вимогам: (вказати так/ні) |
|-------|---|--|
| 1. | Контейнер подвійний для крові 450/400 (або еквівалент) з розчином антикоагулянту, що містить аденін (ЦФДА-1 або еквівалент) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Контейнери мають бути розраховані на взяття 450мл донорської крові. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Контейнери для крові повинні витримувати температуру від -80°C до +40 °C. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Контейнер повинен подвійний, стерильний, нетоксичний, непірогенний, одноразового використання. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Контейнер з портом 450/400, вироблений з ПВХ. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Кожен контейнер має бути упакований в герметичну захисну оболонку, яка забезпечує їх стерильність. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Маркування контейнерів повинно відповідати вимогам ДФУ. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Контейнери та антикоагулянт повинні бути зареєстровані в Україні у передбаченому чинним законодавством порядку. | |
| 2. | Пристрій полімерний для переливання крові та компонентів з контейнерів з полімерною голкою одноразового застосування, стерильний ПК 22-02 (або еквівалент) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Пристрій повинен бути стерильним, нетоксичним, апірогенним протягом гарантійного терміну придатності. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Пристрій ПК-22-02 повинен витримувати температуру від +5°C до +40 °C. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Пристрій ПК-22-02 повинен бути герметичним, не повинно бути перегинів та злиплих ділянок трубок, які перешкоджають нормальному плину рідини, одноразового використання. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Пристрій ПК-22-02, вироблений з ПВХ. | |

| | | |
|-----------|--|--|
| | <ul style="list-style-type: none"> • Кожен пристрій має бути упакований в герметичну захисну оболонку, яка забезпечує його стерильність. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Маркування пристрою повинно відповідати вимогам ТУ. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Пристрій ПК-22-02 повинен бути зареєстрований в Україні у передбаченому чинним законодавством порядку. | |
| 3. | Скарифікатор стерильний Гранум (або еквівалент) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Скарифікатор повинен бути в папірній упаковці по 1 шт., яка забезпечує його стерильність. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Скарифікатори повинні бути виготовлені із нержавіючої сталі. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Довжина скарифікатору (вкл.спис) повинна бути 4см. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Скарифікатори повинні бути зареєстровані в Україні у передбаченому чинним законодавством порядку. | |
| 4. | Загальні вимоги: | |
| | Термін придатності на момент постачання повинен складати не менше ніж 60% загального терміну їх зберігання, встановленого в інструкції по використанню. | |

ЛОТ 9

| № з/п | Запропоновані учасником вироби медичні різні (для забору крові) повинне відповідати наступним медико-технічним вимогам | Відповідність вимогам: (вказати так/ні) |
|-----------|---|--|
| 1. | Контейнер подвійний для крові 450/400 (або еквівалент) з розчином антикоагулянту, що містить аденін (ЦФДА-1 або еквівалент) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Антикоагулянт повинен бути зареєстрований в Україні як лікарський засіб; | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Мають бути розраховані на взяття 400 мл донорської крові; | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Повинні витримувати температуру від +40 С до -80 С. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери та з'єднувальні трубки повинні мати ідентифікаційні номери, бути обладнані стерильною голкою одноразового застосування, рукавом для взяття зразків крові у вакуумні пробірки, захистом від уколу голкою, утримувачем вакуумних пробірок та містить розчин антикоагулянту, що містить аденін; | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Антикоагулянт повинен забезпечувати зберігання ер. маси терміном не менше, ніж 35 діб. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер для крові має складатись з 2-х мішків (одного донорського та одного додаткового об'ємом не менше 400 мл для зберігання плазми) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Упаковка контейнерів повинна забезпечувати стерильність контейнерів усередині протягом зберігання; | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Маркування контейнерів повинно відповідати вимогам ДФУ. | |
| 2. | Контейнер 450/500/400/400 з антикоагулянтом що не містить аденіну та консервантом, що містить аденін з встроєним лейкоцитарним фільтром (для фільтрації цільної крові й приготування без лейкоцитарної ЄМ та плазми) | |

| | | |
|----|--|--|
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер для крові має складатись з 4-х мішків (одного донорського та трьох додаткових) з'єднаних за допомогою трубок з інтегрованим фільтром для видалення лейкоцитів з цільної донорської крові без збереження тромбоцитів та подальшому отриманні лейкофільтрованих компонентів крові (завись еритроцитів, плазма) в замкнутій системі з верхнім розташуванням трубок. Контейнер повинен бути розрахований на взяття 450 мл крові. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер повинен бути обладнаний вбудованим лейкофільтром, що забезпечує фільтрацію донорської крові до розподілу на компоненти. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Фільтр повинен забезпечувати видалення лейкоцитів не менше, ніж на 99,99%. Залишкова кількість лейкоцитів в профільтрованих компонентах має бути менше ніж 1×10^6. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Пластик з якого виготовлений контейнер повинен витримувати температуру від +40°C до -80°C. Учасники торгів повинні надати документальне підтвердження можливості використання контейнеру при температурі +40 –80° C | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер та з'єднувальні трубки повинні мати ідентичні ідентифікаційні номери. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер повинен бути обладнаний стерильною голкою одноразового застосування із захисним ковпачком. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер повинен бути обладнаний пристроєм для утримання вакуумних пробірок при заповненні їх кров'ю. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер повинен бути обладнаний захистом від уколу голкою персоналу після донорської за допомогою механізму блокування та фіксації голки у пристрої. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер повинен бути обладнаний переддонорським контейнером для відбору проб крові на дослідження. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер повинен супроводжуватись інструкцією із застосування, яка повинна відповідати вимогам Закону України про мови. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер, антикоагулянт та консервант для еритроцитів повинні бути зареєстрованими в Україні згідно чинного законодавства. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер має бути упакований у герметичну захисну оболонку з наявною етикеткою на якій зазначається: <ul style="list-style-type: none"> - дата закінчення терміну придатності; - термін використання контейнера після його вилучення із захисної оболонки; | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Термін придатності контейнерів на момент поставки має бути не менше 20 місяців. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Антикоагулянт не повинен містити аденін. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Консервант, який містить аденін, повинен забезпечувати зберігання завись еритроцитів терміном не менше, ніж 42 доби. | |
| 3. | Одноразова система для апаратного плазмаферезу (на апараті PCS2 виробник «Haemonetics corporation», США) | |

| | | |
|-----------|---|--|
| | <ul style="list-style-type: none"> • Склад одноразового комплекту: <ul style="list-style-type: none"> - Набір з'єднувальних трубок; - Чаша центрифуги; - Контейнер для збору плазми 1000 мл, з портом для розчинів; - Голка, 16G • Повна відсутність контакту плазми і клітин крові з зовнішнім середовищем; <p>Відповідність комплекту до типу апаратури.</p> | |
| 4. | Загальні вимоги: | |
| | Термін придатності на момент постачання повинен складати не менше ніж 60% загального терміну їх зберігання, встановленого в інструкції по використанню. | |

ЛОТ 10

| | Запропоновані учасником виробництва медичні різні (для забору крові) повинні відповідати наступним медико-технічним вимогам | Відповідність вимогам: (зазначити так/ні) |
|----------|---|--|
| 1 | Контейнер для компонентів крові, пустий одинарний (300мл) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнер має бути оснащений трубкою з полімерною голкою для під'єднання до контейнера з донорською кров'ю та двома штуцерами ; | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Об'єм контейнера має бути 300 мл для отримання компонентів донорської крові; | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Контейнери повинні мати умови застосування при температурі від +5°С до +40°С, з можливістю зберігання контейнерів з заготовленими компонентами крові при температурі заморожування до мінус 80°С. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Кожний контейнер повинен бути в окремій упаковці | |
| 2 | Пристрій полімерний для переливання крові та компонентів з контейнерів з полімерною голкою одноразового застосування, стерильний ПК 22-02 (або еквівалент) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Пристрій повинен бути стерильним, нетоксичним, апірогенним протягом гарантійного терміну придатності. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Пристрій ПК-22-02 повинен витримувати температуру від +5°С до +40 °С. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Пристрій ПК-22-02 повинен бути герметичним, не повинно бути перегинів та злиплених ділянок трубок, які перешкоджають нормальному плину рідини, одноразового використання. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Пристрій ПК-22-02, вироблений з ПВХ. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Кожен пристрій має бути упакований в герметичну захисну оболонку, яка забезпечує його стерильність. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Маркування пристрою повинно відповідати вимогам ТУ. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Пристрій ПК-22-02 повинен бути зареєстрований в Україні у передбаченому чинним законодавством порядку. | |
| 3 | Система взяття крові ВК 10-01 (або еквівалент) | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Мають бути призначені для взяття донорської крові в скляну пляшку | |

| | | |
|-----------|--|--|
| | <ul style="list-style-type: none"> • Донорська голка діаметром не менше 1,6 мм., з силіконовим покриттям | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Металева голка для проколювання резинової пробки, не повинна викликати її руйнування та підтікання крові на місці проколу. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Коннектор «Луер-Лок» для під'єднання донорської голки до полімерної трубки. | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • Кожна система повинні бути в окремій упаковці; | |
| 4 | Скаріфікатор стерильний Гранум (або еквівалент) | |
| 5. | Загальні вимоги: | |
| | Термін придатності на момент постачання повинен складати не менше ніж 60% загального терміну їх зберігання, встановленого в інструкції по використанню. | |

Інформація про відповідність запропонованих за **Лотами 7-10** товарів медико-технічним вимогам документації конкурсних торгів має бути підтверджена наступними документами (копіями):

- свідоцтв (сертифікатів) про державну реєстрацію МОЗ України з терміном дії не менше ніж до 31.12.2011 року;
- у разі, якщо до закінчення строку дії свідоцтва про державну реєстрацію залишається менше 90 днів – листом МОЗ України про факт подання заяви про перереєстрацію;
- реєстраційного посвідчення Державного фармакологічного центру МОЗ України на розчин натрію хлориду;
- висновків з якості;
- копією з оригіналу затвердженої належним чином інструкції з використання, викладеною українською/ російською мовою;
- посвідчення про державну реєстрацію лікарського засобу – консерванту та антикоагулянту в Україні з терміном дії не менше ніж до 31.12.2011 року;
- висновку СЕС на контейнери.

| Лот № 11. Інтрод'юсери | Відповідність вимогам: (зазначити так/ні) |
|--|--|
| 1. Інтрод'юсер, довжина – 175, внутр діаметр – 2,5 | |
| 2. Інтрод'юсер в\в однораз. 3/G14, довжина 8 см, Luер-Lock (або еквівалент Braunule MT Luер-Lock) - Матеріал катетера – термолібільний, антитромбогенний поліуретан (FEP - фторетиленполіуретан). М'який кончик для атравматичної катетеризації. - Еластична стінка катетера з R-контрастними смужками, з розміткою глибини введення катетера. - Пункційна канюля типу Браунюля МТ. - З'єднання дистального кінця типу Луер-Лок. - Направник та захисний футляр. - Гнучкий мандрен. | |

| Лот № 12. Гофровані судинні протези | Відповідність вимогам: (зазначити так/ні) |
|---|--|
| 1. Гофрований біфуркаційний судинний протез з дакрону (поліестеру) | |

| | |
|--|--|
| 1.1. Візуальний індикатор на скручування і розтягування | |
| 1.2. Не потребують передопераційної підготовки | |
| 1.3. Міцність на розрив (Newtons) - не менше 400 | |
| 1.4. Імпрегновані модифікованим желатином, водонепроникність менше 5 в`язана структура протеза | |
| 1.5. мл/см 2 при 120 мм Hg | |
| 1.6. Розмір біфуркаційного протезу: діаметр основи 22мм, дві банші по 11мм., довжиною 45см. | |
| 1.7. Не розволокняються в місцях зрізу і вколу | |
| 1.8. Здатність до утримування шву (Newtons) - не менше 30 | |
| 1.9. Не потребують спеціального шовного матеріалу | |
| 1.10. Стійкі до ділятації | |
| 1.11. Здатні зв`язувати антибіотики | |
| 2. Гофрований лінійний судинний протез з дакрону (поліестеру) | |
| 2.1. В`язана структура протеза | |
| 2.2. Візуальний індикатор на скручування і розтягування | |
| 2.3. Не потребують передопераційної підготовки | |
| 2.4. Міцність на розрив (Newtons) - не менше 400 | |
| 2.5. Імпрегновані модифікованим желатином, водонепроникність менше 5 мл/см 2 при 120 мм Hg | |
| 2.6. Розмір протезу: внутрішній діаметр 8мм., довжина 60см. | |
| 2.7. Не розволокняються в місцях зрізу і вколу | |
| 2.8. Здатність до утримування шву (Newtons) - не менше 30 | |
| 2.9. Не потребують спеціального шовного матеріалу | |
| 2.10. Стійкі до ділятації | |
| 2.11. Здатні зв`язувати антибіотики | |

| Лот № 13. Електрокардіостимулятор | Відповідність вимогам: (вказати так/ні) |
|---|--|
| Електрокардіостимулятор - аналізатор зовнішній однокамерний Ексан-01 або еквівалент | |

З метою підтвердження відповідності запропонованих за Лотами 11-14 товарів якісним вимогам документації з конкурсних торгів Учасник повинен надати як частину своєї пропозиції конкурсних торгів наступні документи:

- гарантійний лист про наявність реєстраційних посвідчень та сертифікатів якості (якщо така сертифікація передбачена чинним законодавством) (копії реєстраційних посвідчень та сертифікатів якості надати на CD дисках);
- гарантійний лист від Учасника, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом торгів, у кількості та в терміни, визначені цією документацією;
- термін придатності предметів закупівлі повинен бути не менш, ніж 50% від загального терміну придатності.

За ЛОТами 1 - 14 постачання Товару здійснюється на умовах поставки (Інткотермс-2000) DDP на склади установ, визначених у заявці Замовника.

ФОРМА ПРОПОЗИЦІЇ КОНКУРСНИХ ТОРГІВ
НА ЗАКУПІВЛЮ УСТАТКУВАННЯ МЕДИЧНОГО, ХІРУРГІЧНОГО ТА
ОРТОПЕДИЧНОГО (КОД ДК 016-97 : 33.10.1)
(ВИРОБИ МЕДИЧНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ)

(форма, яка подається Учасником на фірмовому бланку)

Вивчивши комплект документації конкурсних торгів, цим подаємо на участь у торгах свою пропозицію конкурсних торгів:

1. Повне найменування учасника

2. Адреса (місце знаходження)

3. Телефон/факс

4. Керівництво (прізвище, ім'я по батькові)

5. Форма власності та юридичний статус підприємства (організації), адреса підприємства, дата утворення, місце реєстрації; спеціалізація

6. Загальна вартість пропозиції без ПДВ, грн.:

Цифрами

Літерами

7. Загальна вартість пропозиції з ПДВ, грн.:

Цифрами

Літерами

8.Строк поставки (виконання) (вказується Учасником з дати отримання заявки)

9. Уповноважений представник Учасника на підписання документів за результатами процедури закупівлі _____

10. Умови розрахунків: Розрахунки за поставлений товар здійснюються по факту поставки з відстрочкою платежу

11. Строк та умови поставки: В кількості заявленого та не пізніше 3 -х календарних днів з моменту одержання письмової заявки від Замовника.

12. Пропозиція по Лот 1 – Лот 14 (заповнити таблицю):

| Найменування товару | Одиниці виміру | Кількість | Ціна за одиницю, грн., (в тому числі ПДВ, на товар, який обкладається ПДВ) | Загальна вартість, грн., (в тому числі ПДВ, на товар, який обкладається ПДВ) |
|----------------------------|----------------|-----------|--|--|
| | | | | |
| | | | | |
| Вартість пропозиції | | | | |
| Σ | | | | |

13. До акцепту нашої пропозиції, Ваша документація з конкурсних торгів, разом з нашою пропозицією (за умови її відповідності всім вимогам) мають силу попереднього договору між нами. Якщо наша пропозиція буде акцептована, ми візьмемо на себе зобов'язання виконати всі умови, передбачені Договором.

14. Ми згодні дотримуватися умов цієї пропозиції протягом 90-ти календарних днів з часу закінчення строку подання пропозицій, встановленого Вами. Наша пропозиція буде обов'язковою для нас і може бути акцептована Вами у будь-який час до закінчення зазначеного терміну.

15. Ми погоджуємося з умовами, що Ви можете відхилити нашу чи всі пропозиції згідно з умовами документації з конкурсних торгів, та розуміємо, що Ви не обмежені у прийнятті будь-якої іншої пропозиції з більш вигідними для Вас умовами.

16. Якщо наша пропозиція буде акцептована, ми зобов'язуємося підписати Договір не раніше ніж через п'ять днів з дня публікації у державному офіційному друкованому виданні з питань державних закупівель повідомлення про акцепт пропозиції конкурсних торгів, але не пізніше ніж через 14 днів з дня акцепту.

МП

(Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи Учасника)

Заповнення усіх пунктів даного додатку є обов'язковим.

**Проект договору
про закупівлю товарів за державні кошти**

_____ 2011 року
(місце укладення договору) (дата)

_____ (найменування Покупець)
в особі _____,
(посада, прізвище, ім'я та по батькові)
що діє на підставі _____
(найменування документа, номер, дата та інші необхідні реквізити)
(далі - Покупець), з однієї сторони, і _____
(найменування Продавець)
в особі _____,
(посада, прізвище, ім'я та по батькові)
що діє на підставі _____
(найменування документа, номер, дата та інші необхідні реквізити)

(далі - Продавець), з іншої сторони, разом - Сторони, уклали цей договір про таке (далі Договір):

I. Предмет Договору

1.1. **Продавець** зобов'язується у 2011 році поставляти та передавати у власність **Покупцю** Товари, зазначені у п. 1.2., а Покупець – прийняти та своєчасно оплатити такі Товари.

1.2. Найменування товару: устаткування медичне, хірургічне та ортопедичне
(_____)

Кількість товарів: _____ найменувань (відповідно до специфікації № 1).

1.3. Обсяги закупівлі Товарів можуть бути зменшені залежно від реального фінансування витратків.

II. Якість товарів, робіт чи послуг

2.1. **Продавець** повинен передати **Покупцю** товар передбачений цим договором, якість якого відповідає умовам чинного законодавства, разом із реєстраційними документами (реєстраційні посвідчення, сертифікат якості, висновки державної санітарно-епідеміологічної експертизи), що стосується відповідного товару.

III. Ціна Договору

3.1 Ціна цього Договору становить:
_____ грн. (_____ грн. 00 коп.), у тому числі (ціна договору визначається з урахуванням Закону України «Про податок на додану вартість»).

Валютою Договору є гривня України.

3.2. Ціни, вказані в витаткових накладних, містять в собі вартість відвантаження, пакування, маркування, доставки, а також суму ПДВ (на Товари, продаж яких обкладається ПДВ).

3.3. Ціна цього договору може бути зменшена за взаємною згодою сторін у разі зменшення бюджетних призначень, у тому числі під час уточнення показників Місцевого бюджету на 2011 рік, а також у випадках обмеження або припинення бюджетного фінансування.

3.4. У разі, якщо ціна сформована з перевищенням надбавок, встановлених Постановою Кабінету Міністрів України від 17.10.2008 № 955 «Про заходи щодо стабілізації цін на

лікарські засоби і вироби медичного призначення» Продавець зобов'язується скорегувати ціну товару в установлених межах.

IV. Порядок здійснення оплати

4.1. Розрахунки проводяться після отримання рахунку Покупцем, шляхом оплати товару згідно видаткової накладної, підписаною сторонами.

4.2. До рахунка додаються: видаткова накладна підписана сторонами.

V. Поставка товарів

5.1. Термін поставки товару: з _____ до _____ 2011 року.

5.2. Строк поставки Товарів – _____ календарних днів з дати отримання заявки.

5.3. Місцем поставки товарів є: _____.

VI. Права та обов'язки сторін

6.1. Покупець зобов'язаний:

6.1.1. Своєчасно та в повному обсязі сплачувати за поставлений товар;

6.1.2. Приймати поставлений Товар згідно до видаткової накладною;

6.2. Покупець має право:

6.2.1. Достроково розірвати цей Договір у разі невиконання зобов'язань Продавцем, повідомивши про це його у строк не менше 20 календарних днів;

6.2.2. Контролювати поставку Товару у строки, встановлені цим Договором;

6.2.3. Зменшувати обсяг закупівлі Товару та загальну вартість цього Договору залежно від реального фінансування видатків. У такому разі Сторони вносять відповідні зміни до цього Договору;

6.2.4. Повернути рахунок та видаткову накладну Продавцю без здійснення оплати та підписання в разі неналежного оформлення документів, зазначених у пункті 4.2 розділу IV цього Договору (відсутність печатки, підписів тощо).

6.3. Продавець зобов'язаний:

6.3.1. Забезпечити поставку Товару у строки встановлені цим Договором;

6.3.2. Забезпечити поставку Товару, якість яких відповідає умовам, установленим розділом II цього Договору.

6.3.3. Забезпечити поставку товару протягом _____ робочих днів після отримання заявки від Покупця;

6.4. Продавець має право:

6.4.1. Своєчасно та в повному обсязі отримувати плату за поставлений Товар;

6.4.2. На дострокову поставку Товару за письмовим погодженням Покупця;

6.4.2. У разі невиконання зобов'язань Покупцем Продавець має право достроково розірвати цей Договір, повідомивши про це Покупця у строк 20 календарних днів;

VII. Відповідальність сторін

7.1. У разі невиконання або неналежного виконання своїх зобов'язань за Договором Сторони несуть відповідальність, передбачену законами та цим Договором.

7.2. У разі затримки поставки товару або поставки не в повному обсязі партії товару, Продавець сплачує пеню у розмірі 0,1 % від суми непоставленого товару за кожен день затримки;

7.3. За поставку неякісного товару Продавець сплачує штраф у розмірі 20% від поставленої неякісної партії товару.

VIII. Обставини непереборної сили

8.1. Сторони звільняються від відповідальності за невиконання або неналежне виконання зобов'язань за цим Договором у разі виникнення обставин непереборної сили, які не існували під час укладання Договору та виникли поза волею Сторін (аварія, катастрофа, стихійне лихо, епідемія, епізоотія, війна, тощо).

8.2. Сторона, що не може виконувати зобов'язання за цим Договором унаслідок дії обставин непереборної сили, повинна не пізніше ніж протягом 3 днів з моменту їх виникнення повідомити про це іншу Сторону у письмовій формі.

8.3. Доказом виникнення обставин непереборної сили та строку їх дії є відповідні документи, які видаються уповноваженими на те органами.

8.4. У разі коли строк дії обставин непереборної сили продовжується більше ніж 60 днів, кожна із Сторін в установленому порядку має право розірвати цей Договір.

IX. Вирішення спорів

9.1. У випадку виникнення спорів або розбіжностей Сторони зобов'язуються вирішувати їх шляхом взаємних переговорів та консультацій.

9.2. У разі недосягнення Сторонами згоди спори вирішуються у судовому порядку згідно діючого законодавства України.

X. Строк дії договору

10.1. Цей Договір набирає чинності з дати підписання і діє до 31.12.2011.

10.2. Цей Договір укладається і підписується у 2 примірниках, що мають однакову юридичну силу, - по одному для кожної із Сторін.

XI. Інші умови

11.1. Бюджетні зобов'язання Замовника за Договором виникають у разі наявності та в межах відповідних бюджетних асигнувань. Обсяги закупівлі можуть бути зменшені залежно від реального фінансування видатків та узгодженого зменшення сторонами договору ціни договору про закупівлю.

11.2. Закінчення строку цього Договору не звільняє Сторони від відповідальності за його порушення, яке мало місце під час дії цього Договору.

11.2. Жодна зі Сторін Договору не має права передавати права та обов'язки за цим Договором третім особам без письмової згоди на це другої Сторони.

11.3. Умови договору про закупівлю не повинні відрізнятися від змісту пропозиції конкурсних торгів або цінової пропозиції (у тому числі ціни за одиницю продукції) переможця процедури закупівлі та не повинні змінюватися після підписання договору про закупівлю до повного виконання зобов'язань сторонами, крім випадків зменшення обсягів закупівлі залежно від реального фінансування видатків та узгодженого зменшення сторонами договору ціни договору про закупівлю.

11.4. Зміни до договору вносяться відповідно до чинного законодавства.

11.5. Сторони зобов'язуються повідомляти один одного протягом 10 днів про зміни правового статусу, юридичної та фактичної адреси, банківських реквізитів та т. ін.

11.6. У випадках, не передбачених цим Договором, Сторони керуються чинним законодавством України.

11.7. Приймання товару за кількістю і якістю здійснюється Покупцем відповідно до чинного законодавства України, а також відповідно до умов цього Договору.

11.8. При зберіганні і доставці товару до місця призначення повинен витримуватись необхідний для даного Товару температурний режим (для товарів, які це потребують). Повідомлення про необхідний температурний режим повинно бути нанесено на упаковці.

11.9. Строк придатності товару на момент його приймання повинен складати не менш ніж ___% від дати виготовлення товару.

11.10. Розрахунки за поставлений товар здійснюються на підставі п. 7 ст. 51 Бюджетного кодексу України на умовах відстрочки платежу до 30 банківських днів. У разі затримки бюджетного фінансування розрахунок за поставлений товар здійснюється на протязі 3 банківських днів з дати отримання Покупцем бюджетного призначення на фінансування закупівлі на свій реєстраційний рахунок.

11.11. Якщо протягом терміну гарантії виявляються недоліки або поставлена продукція виявиться неякісною або не відповідає умовам договору, то Продавець зобов'язаний, на вимогу Покупця, протягом 7-ми календарних днів без будь-якої додаткової оплати усунути виявлені дефекти шляхом заміни неякісного товару на інший.

XII. Додатки до договору

Невід'ємною частиною цього Договору є Специфікація №1

XIII. Місцезнаходження та банківські реквізити сторін

Специфікація
до договору _____ від

| № з/п | Найменування товару | Одиниці виміру | Кількість | Ціна за одиницю, грн., в тому числі ПДВ, на товар, який обкладається ПДВ) | Загальна вартість, грн., (в тому числі ПДВ, на товар, який обкладається ПДВ) |
|--------------|----------------------------|-----------------------|------------------|--|---|
| | | | | | |
| | | | | | |