

КНП "БРОВАРСЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА КЛІНІЧНА ЛІКАРНЯ"

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, та його очікуваної вартості по закупівлі: «Витратні матеріали для лікування паталогій судин за кодом CPV за ДК 021:2015:33140000-3 «Медичні матеріали».
Класифікатор медичних виробів НК 024:2019»

Підстава для публікації обґрунтування: постанова Кабінету Міністрів України від 16.12.2020 №1266 «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 1 серпня 2013 № 631 і від 11 жовтня 2016 № 710»

Ідентифікатор закупівлі: UA-2023-04-07-001338-a

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

№ з/п	Найменування	Код НК 024:2019	Кількість	Од. виміру
1	Мікрокатетер 21	10691 Периферійний / коронарний судинний мікрокатетер	10	шт
2	Мікропровідник	35094 Кардіологічний / периферичний судинний провідник, одноразовий	30	шт
3	Мікропровідники нейро	58115 Периферійний судинний провідник, ручний	5	шт
4	Мікрокатетер	10691 Периферійний / коронарний судинний мікрокатетер	1	шт
5	Інтродюсер 6 ФР	10678 Катетер для введення	36	шт
6	Інтродюсер 7 ФР	10678 Катетер для введення	37	шт
7	У-конектор	36177 Конектор катетера для ангіопластики	50	шт
8	Провідник 35-260	35094 Кардіологічний / периферичний судинний провідник, одноразовий	10	шт
9	Мікропровідники гідрофільні	35094 Кардіологічний / периферичний судинний провідник, одноразовий	30	шт
10	Балон-катетер	47732 Катетер балонний для коронарної ангіопластики, стандартний	30	шт
11	Провідниковий катетер	17846 Одноразовий судинний напрямний катетер	60	шт
12	Інтродюсер променевий	10678 Катетер для введення	30	шт
13	Інтродюсер феморальний	10678 Катетер для введення	30	шт
14	Інтродюсер довгий	10678 Катетер для введення	30	шт
15	Гідрофільний провідник	35094 Кардіологічний / периферичний судинний провідник, одноразовий	20	шт
16	Аспіраційний катетер 5Ф	10714 Катетер емболектмії / тромбектомії	2	шт
17	Аспіраційний катетер 6Ф	10714 Катетер емболектмії / тромбектомії	2	шт
18	Мікроспіралі для емболізації	60940 Спіраль для емболізації судин головного мозку	20	шт
19	Мікропровідник	58115 Периферійний судинний	15	шт

		провідник, ручний		
20	Провідниковий катетер	17846 Одноразовий судинний напрямний катетер	30	шт
21	Мікрокатетер	10691 Периферійний / коронарний судинний мікрокатетер	4	шт
22	Пристрій для вилучення тромбів	61779 Сітка дротяна для тромбектомії	1	шт
23	Стент-система з платино-хромового сплаву з покриттям	62301 Стент для коронарних артерій металевий, який виділяє лікарський засіб	15	шт

1. Мікрокатетер 21

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Просвіт мікрокатетера	Мікрокатетер повинен мати одинарний просвіт для кращого доступу до дистальної судинної сітки при використанні з провідниковим катетером та провідником
2	Наявність маркерів	Наявність не менше 2 маркери для кращої візуалізації
3	Внутрішній діаметр	Повинні бути в наявності мікрокатетери з внутрішніми діаметрами 0,017, 0,021 та 0,027 дюйма
4	Покриття	Наявність гідрофільного покриття
5	Робоча довжина	Повинні бути в наявності з робочою довжиною 150 см та 156 см

2. Мікропровідник

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Конструкція коронарного провідника	Полімерний кінчик. Дистальний нітиноловий стержень.
2	Діаметр коронарного провідника	Не більше 0.014 дюймів.
3	Жорсткість кінчика	Не менше двох варіантів від 2,5 г до 3 г.
4	Довжина коронарного провідника	185 см та 300 см.
5	Рентгенконтрастна верхівка	Коронарний провідник повинен мати рентгенконтрастну верхівку 2 см для гарної візуалізації усередині судини.
6	Покриття коронарного провідника	Гідрофільне покриття (або аналог) по всій довжині для полегшення проходження всередині судини.
7	Форма кінчика	Повинні бути в наявності два варіанти форми кінчика: пряма та "J" – подібна.
8	Ступінь підтримки	Повинні бути в наявності два ступені підтримки: легка та помірна.

3. Мікропровідник нейро

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Призначення	Мікропровідник повинен бути призначеним для використання у нейроваскулярній хірургії
2	Конструкція пристрою	Внутрішній стержень повинен бути виготовлений з неіржавіючої сталі та нітинолу. На дистальному кінці провідника повинна бути спіраль, що виготовлена з платини та неіржавіючої сталі.

3	Покриття	Провідник повинен мати гідрофільне покриття. Проксимальна частина провідника повинна мати ПТФЕ покриття.
4	Рентгенконтрастність	Дистальний кінець повинен бути рентгенконтрастним довжиною 3 см або 6 см.
5	Діаметр виробу	Повинен бути з дистальним діаметром 0,012 дюйма та проксимальним діаметром 0,014 дюйма
6	Довжина виробу	Повинен бути довжиною 200 см
7	Сумісність	Повинен бути сумісним з подовжувачем не менше 115 см

4. Мікрокатетер

№ з/п	Характеристика/ параметр	Медико-технічні вимоги
1	Просвіт мікрокатетера	Мікрокатетер повинен мати одинарний просвіт для кращого доступу до дистальної судинної сітки при використанні з провідниковим катетером та провідником
2	Наявність маркерів	Наявність не менше 2 маркери для кращої візуалізації
3	Внутрішній діаметр	Повинні бути в наявності мікрокатетери з внутрішніми діаметрами 0,017, 0,021 та 0,027 дюйма
4	Покриття	Наявність гідрофільного покриття
5	Робоча довжина	Повинні бути в наявності з робочою довжиною 150 см та 156 см

5. Інтродюсер 6 ФР

№ з/п	Характеристика/ параметр	Медико-технічні вимоги
1	Комплектація	Інтрод'юсер повинен бути в комплекті з дилататором, міні-провідником та бути оснащений гемостатичним клапаном.
2	Кольорове кодування конектора	Інтрод'юсер повинен мати кольорове кодування конектора для швидкого визначення його розміру.
3	Сумісність з провідником	Інтрод'юсер повинен бути сумісний з провідником 0,035'' або 0,038''.
4	Довжина	Від 7 см до 25 см.
5	Діаметр	Від 4 F до 9 F.

6. Інтродюсер 7 ФР

№ з/п	Характеристика/ параметр	Медико-технічні вимоги
1	Комплектація	Інтрод'юсер повинен бути в комплекті з дилататором, міні-провідником та бути оснащений гемостатичним клапаном.
2	Кольорове кодування конектора	Інтрод'юсер повинен мати кольорове кодування конектора для швидкого визначення його розміру.
3	Сумісність з провідником	Інтрод'юсер повинен бути сумісний з провідником 0,035'' або 0,038''.
4	Довжина	Від 7 см до 25 см.
5	Діаметр	Від 4 F до 9 F.

7. У-конектор

№ з/п	Характеристика/ параметр	Медико-технічні вимоги
1	Призначення	Пристрій для забезпечування гемостазу при використанні катетерів і провідників під час внутрішньосудинних втручань.
2	Конструкція	Пристрій повинен складатися з ротаційного люєрівського

		роз'єму, корпусу У-конектора та гемостатичного клапану.
3	Внутрішній просвіт	Внутрішній просвіт повинен бути від 0,118 дюймів.

8. Провідник 35-260

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Конструкція	Провідник повинен мати стержень виготовлений з неіржавіючої сталі та мати спіраль.
2	Особливості	Провідник повинен бути жорстким та забезпечувати високу ступінь підтримки під час заведення та заміни катетерів. Провідник повинен мати м'який атравматичний кінчик.
3	Загострення дистального кінця стержня провідника	Повинні бути в наявності провідники з загостренням дистального кінця стержня впродовж від 1 см до 7 см.
4	Конфігурація дистального кінчика	Провідник повинен мати в наявності пряму та "J" – подібну форму кінчика. Провідник повинен мати дистальний кінчик, що формується довжиною не менше 3 см.
5	Покриття	Провідник повинен мати ПТФЕ покриття.
6	Діаметр провідника	Від 0.035 дюймів / 0.89 мм до 0.038 дюймів / 0.97 мм.
7	Довжина провідника	Провідник повинен мати не менше чотирьох варіантів довжини: від 75 см до 260 см.

9. Мікропровідники гідрофільні

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Конструкція коронарного провідника	Полімерний кінчик. Дистальний нітиноловий стержень.
2	Діаметр коронарного провідника	Не більше 0.014 дюймів.
3	Жорсткість кінчика	Не менше двох варіантів від 2,5 г до 3 г.
4	Довжина коронарного провідника	185 см та 300 см.
5	Рентгенконтрастна верхівка	Коронарний провідник повинен мати рентгенконтрастну верхівку 2 см для гарної візуалізації усередині судини.
6	Покриття коронарного провідника	Гідрофільне покриття (або аналог) по всій довжині для полегшення проходження всередині судини.
7	Форма кінчика	Повинні бути в наявності два варіанти форми кінчика: пряма та "J" – подібна.
8	Ступінь підтримки	Повинні бути в наявності два ступені підтримки: легка та помірна

10. Балон-катетер

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Призначення	Балонний катетер для проведення предиліатації.
2	Конфігурація пристрою	Повинні бути в наявності дві конфігурації: OTW та MR.
3	Діаметр балона	Від 1.2 до 4.0 мм.
4	Довжина балона	Від 8 до 30 мм.
5	Покриття	Гідрофільне.
6	Профіль балонного	Балонний катетер повинен мати профіль входу в стеноз не

	катетера	більше 0.017 дюймів / 0.43 мм.
7	Діаметр сумісного провідника	0.014”
8	Номінальний тиск	Не більше 6 атм.
9	Розрахунковий тиск розриву балону	Не менше 18 атм для катетерів з діаметром балона 1.2 мм. Не менше 14 атм для катетерів з діаметром балона 1.5 – 3.25 мм. Не менше 12 атм для катетерів з діаметром балона 3.5 – 4.0 мм.
10	Робоча довжина катетеру	Не менше 142 см.

11. Провідниковий катетер

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Стінка катетера	Стінка провідникового катетера повинна бути виготовлена з армованого полімеру (мати подвійне дротяне плетіння).
2	Особливості	Провідниковий катетер повинен мати відмінну керованість та стійкість до кінкінгу при обертанні, резистентність до згинів та зламів при проходженні судинами із звивистою анатомічною будовою.
3	Внутрішній просвіт катетеру	8F – не менше 0.091”, 7F – не менше 0.081”, 6F – не менше 0.070”.
4	Дистальний кінчик	Провідниковий катетер повинен мати атравматичний рентгенконтрастний дистальний кінчик.
5	Наявність бокових отворів	Наявність катетерів як з боковими отворами. так і без них.
6	Наявність спектру форм дистального кінчика	Наявність повного спектру форм дистального кінчика катетера для трансрадіального та трансфеморального доступу.
7	Внутрішнє покриття	Внутрішня поверхня провідникового катетера повинна мати ПТФЕ (політетрафторетиленове) покриття.

12. Інтродюсер променевий

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Діаметри інтродюсерів (розмір)	- 4, 5, 6 Fr (F)
2	Довжина інтродюсерів	Не менше 7 см та не більше 12 см
3	Розміри голки та провідника (мініпровідника)	Наявність комплектацій: голка 22 G -провідник (мініпровідник) 0,018” або 0,021” голка 21 G -провідник (мініпровідник) 0,021” голка 20 G -провідник (мініпровідник) 0,025”
4	Провідник (мініпровідник) довжина	Від 40 см

13. Інтродюсер феморальний

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Комплектація	Інтрод’юсер повинен бути в комплекті з дилататором, міні-

		провідником та бути оснащений гемостатичним клапаном.
2	Кольорове кодування конектора	Інтрод`юсер повинен мати кольорове кодування конектора для швидкого визначення його розміру.
3	Сумісність з провідником	Інтрод`юсер повинен бути сумісний з провідником 0,035'' або 0,038''.
4	Довжина	Від 7 см до 25 см.
5	Діаметр	Від 4 F до 9 F.

14. Інтродюсер довгий

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Призначення	Для застосування в інтервенційних та діагностичних процедурах у судинній системі людини, включаючи, але не обмежуючись, нижньою кінцівкою, нирковими та сонними артеріями
2	Форма кінчика	Повинен мати м'який антравматичний кінчик не менше ніж трьох різних форм
3	Наявність рентген контрастних маркерів	Повинен мати не менше 1 контрастного маркеру на відстані не менше 5мм від дистального кінчика
4	Покриття	Внутрішнє покриття – PTFE, Гідрофільне покриття на дистальній частині катетера не менше 5см
5	Довжина	Має бути у різних варіаціях: 45см, 65см, 90 см
6	Внутрішній діаметр	Не менше 4 різних діаметрів, від 5F (0,076") до не менше 8F (0,114")
7	Сумісність з провідником	Має бути сумісним з провідниками діаметром 0,038"

15. Гідрофільний провідник

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Матеріал серцевини	Нітинол
2	Покриття	- Ренгенконтрасний поліуретановий шар, що містить вольфрам - гідрофільне
3	Діаметр	0,018'', 0,025'', 0,0032'', 0,035'', 0,038''
4	Довжина	80 см, 150 см, 180 см, 220 см, 260 см, 300см
5	Форма	Пряма, J-подібна, загнута на 45 градусів, з подвійним кутом
6	Радіус J-подібного кінчика	Від 1,5 мм до 3 мм
7	Жорсткість кінчика	Наявність модифікацій зі стандартною та підвищеною жорсткістю

16. Аспіраційний катетер 5Ф

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Показання до застосування	Призначений для дистального введення у мозкові судини інтервенційних пристроїв
2	Конструкція катетера	Наявність конструкції, що забезпечує проксимальну підтримку, дистальну м'якість та гнучкість.
3	Стінка катетера	Армована металевою сіткою.
4	Властивість дистального сегменту	Дистальний сегмент повинен бути гнучким та рентгеноконтрастним з гідрофільним покриттям.
5	Структура кінчика	Кінчик провідникового катетера повинен бути м'яким, для

		зменшення ризику травмування під час введення та розташування з рентгенконтрастним маркером.
6	Розміри	Повинні бути наявні катетери з діаметром не менше 5F
7	Внутрішній діаметр	Внутрішній діаметр катетера повинен бути не менше 0,055"
8	Проксимальний зовнішній діаметр	Проксимальний зовнішній діаметр катетера повинен бути не більше 0,0825"
9	Довжина катетера	Повинні бути в наявності три довжини катетера від 115 см до не більше 131 см.

17. Аспіраційний катетер 6Ф

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Показання до застосування	Призначений для дистального введення у мозкові судини інтервенційних пристроїв
2	Конструкція катетера	Наявність конструкції, що забезпечує проксимальну підтримку, дистальну м'якість та гнучкість.
3	Стінка катетера	Армована металевою сіткою.
4	Властивість дистального сегменту	Дистальний сегмент повинен бути гнучким та рентгеноконтрастним з гідрофільним покриттям.
5	Структура кінчика	Кінчик провідникового катетера повинен бути м'яким, для зменшення ризику травмування під час введення та розташування з рентгенконтрастним маркером.
6	Розміри	Повинні бути наявні катетери з діаметром не менше 5F
7	Внутрішній діаметр	Внутрішній діаметр катетера повинен бути не менше 0,055"
8	Проксимальний зовнішній діаметр	Проксимальний зовнішній діаметр катетера повинен бути не більше 0,0825"
9	Довжина катетера	Повинні бути в наявності три довжини катетера від 115 см до не більше 131 см.

18. Мікроспіралі для емболізації

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Система відділення мікроспіралей	Спіралі повинні мати термомеханічну систему відділення
2	Матеріал виробу	Вироби повинні бути виготовлені з платиного сплаву
3	Стійкість до розтягування	Мікроспіраль повинна бути стійкою до розтягування для уникнення розтягування під час розташування або перерозташування мікроспіралі перед її відділенням
4	Просторова конфігурація	Наявність 2-х і 3-х вимірної форми конфігурації
5	Діаметр мікроспіралі	Наявність широкого спектру діаметрів конфігурацій від 1 мм до 24 мм
6	Довжина мікроспіралі	Наявність широкого спектру довжин від 1 см до 65 см

19. Мікропровідник

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Призначення	Мікропровідник повинен бути призначеним для використання у нейроваскулярній хірургії
2	Конструкція пристрою	Внутрішній стержень повинен бути виготовлений з неіржавіючої сталі та нітинолу. На дистальному кінці провідника повинна бути спіраль, що виготовлена з платини та неіржавіючої сталі.

3	Покриття	Провідник повинен мати гідрофільне покриття. Проксимальна частина провідника повинна мати ПТФЕ покриття.
4	Рентгенконтрастність	Дистальний кінець повинен бути рентгенконтрастним довжиною 3 см або 6 см.
5	Діаметр виробу	Повинен бути з дистальним діаметром 0,012 дюйма та проксимальним діаметром 0,014 дюйма
6	Довжина виробу	Повинен бути довжиною 200 см
7	Сумісність	Повинен бути сумісним з подовжувачем не менше 115 см

20. Провідниковий катетер

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Стінка катетера	Стінка провідникового катетера повинна бути виготовлена з армованого полімеру (мати подвійне дротяне плетіння).
2	Особливості	Провідниковий катетер повинен мати відмінну керованість та стійкість до кінкінгу при обертанні, резистентність до згинів та зламів при проходженні судинами із звивистою анатомічною будовою.
3	Внутрішній просвіт катетеру	8F – не менше 0.091”, 7F – не менше 0.081”, 6F – не менше 0.070”.
4	Дистальний кінчик	Провідниковий катетер повинен мати атравматичний рентгенконтрастний дистальний кінчик.
5	Наявність бокових отворів	Наявність катетерів як з боковими отворами. так і без них.
6	Наявність спектру форм дистального кінчика	Наявність повного спектру форм дистального кінчика катетера для трансрадіального та трансфеморального доступу.
7	Внутрішнє покриття	Внутрішня поверхня провідникового катетера повинна мати ПТФЕ (політетрафторетиленове) покриття.

21. Мікрокатетер

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Просвіт мікрокатетера	Мікрокатетер повинен мати одинарний просвіт для кращого доступу до дистальної судинної сітки при використанні з провідниковим катетером та провідником
2	Наявність маркерів	Наявність не менше 2 маркери для кращої візуалізації
3	Внутрішній діаметр	Повинні бути в наявності мікрокатетери з внутрішніми діаметрами 0,017, 0,021 та 0,027 дюйма
4	Покриття	Наявність гідрофільного покриття
5	Робоча довжина	Повинні бути в наявності з робочою довжиною 150 см та 156 см

22. Пристрій для вилучення тромбів

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Опис пристрою	Пристрій повинен мати не менше 2-ох зон для потрапляння тромбів та повинен мати закритий дистальний кінець
2	Призначення пристрою	Пристрій призначений для видалення тромбів при гострому ішемічному інсульті
3	Матеріал пристрою	Пристрій повинен бути виготовленим з нітинолу
4	Діаметр пристрою	Діаметр пристрою повинен бути від 4 мм до 6 мм

5	Довжина пристрою	Довжина пристрою повинна бути від 22 мм до 46 мм
6	Сумісність з мікрокатетером	Пристрій має бути сумісний з мікрокатетером діаметром 0,021 та 0,027 дюйма

23. Стент-система з платино-хромового сплаву з покриттям

№ з/п	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
1	Матеріал стенту	Стент повинен бути виготовлений з платино-хромового сплаву, покритий полімером та лікарським засобом еверолімус.
2	Конструкція стент-системи	Стент повинен бути на системі доставки Monorail з балоном, виготовлений по технології гіпотрубки вирізаної лазером.
3	Середній профіль стенту	Повинен бути не більше 1.07 мм
4	Довжина стенту	Повинен бути в наявності спектр довжин стенту: 8 мм, 12 мм, 16 мм, 20 мм, 24 мм, 28 мм, 32 мм, 38 мм
5	Діаметр стенту	Повинен бути в наявності спектр діаметрів стенту: 2,25 мм, 2,5 мм, 2,75 мм, 3,0 мм, 3,5 мм, 4,0 мм
6	Профіль входу в стеноз системи доставки	Профіль входу в стеноз системи доставки стента повинен бути не більше 0.45 мм.
7	Профіль катетеру системи доставки	Профіль системи доставки в дистальній частині повинен бути не більше 2,7F, в проксимальній частині – не більше 2,1F.
8	Характеристики балону системи доставки	Балон повинен мати два рентгенконтрастних маркери. Номінальний тиск балону повинен бути не більше 11 атм. Розрахунковий тиск розриву балону – не менше 16 атм.
9	Сумісність з провідниковими катетерами	Стент-система повинна бути сумісна з провідниковими катетерами 5F
10	Сумісність з провідниками	Не більше 0,014” / 0,36 мм.
11	Робоча довжина катетеру системи доставки	Не менше 140 см.

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

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

1. Строк придатності товару, що є предметом закупівлі на момент поставки замовнику повинен становити не менше 70%. **Надати гарантійний лист.**
2. З метою запобігання придбання замовником фальсифікованої та/або контрабандної продукції учасник повинен надати документ, що підтверджує наявність партнерських відносин з виробником (представництвом, філією виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України, або представником, дилером, дистриб'ютором, офіційно уповноваженим на це виробником) на весь термін поставки товару та обов'язково містити гарантії виробника щодо якості товару, що є предметом закупівлі, із зазначенням посилання на номер Оголошення про проведення відкритих торгів).
3. Інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам документації повинна бути підтверджена наступними документами:
 - 3.1 Запропоновані учасником товари повинні бути зареєстровані в Україні та/або дозволені для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства. Ця вимога засвідчується:

- копією реєстраційного посвідчення (свідоцтва про державну реєстрацію) (у разі якщо товар підлягає реєстрації, якщо товар не підлягає реєстрації, необхідно надати лист пояснення з посиланням на нормативно-правові акти та обґрунтуванням ненадання посвідчення/свідоцтва (якщо на дату розкриття термін дії свідоцтва закінчився або закінчується, учасник в складі своєї пропозиції повинен надати документальне підтвердження подання на перереєстрацію свідоцтва згідно чинного законодавства або лист-роз'яснення в довільній формі)), та/або документи, що підтверджують проведення оцінки відповідності запропонованого товару вимогам технічного регламенту, затвердженого постановами КМУ №753, №754, від 02.10.2013 (зі змінами), (копія сертифікату або свідоцтва або декларації відповідності) на товар, що закуповується.

4. Для підтвердження медико-технічних характеристик/параметрів кожної позиції предмету закупівлі, Учасник має надати копію з оригіналу затвердженої належним чином інструкції з використання.

5. **Гарантійний лист** щодо надання копій сертифікатів відповідності або якості виробника та інструкцій із використання, переведених на українську мову (якщо товар іноземного виробництва) при поставці товару.

6. Копію ліцензії або документа дозвільного характеру (у разі їх наявності) на провадження певного виду господарської діяльності, якщо отримання дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законом.

7. У разі, коли у Додатку 1 у якості вимог до предмета закупівлі зазначено вказівку на виробника товару чи матеріалу або його складових, торгову марку, комерційне найменування, то Учасник має право за власним вибором пропонувати на торги зазначений товар, або його еквівалент. Якщо Учасник пропонує інший товар (аналог або еквівалент) ніж передбачений цією документацією, даний товар за своїми властивостями повинен повністю відповідати товару, що є предметом закупівлі за усіма показниками.

Примітка: ні форма випуску, ні дозування, ні кількість предмета закупівлі не може бути змінена під час пропонування еквіваленту товару. Такі показники мають бути незмінними під час подання Учасниками своїх пропозицій. Посилання «або еквіваленту» стосується лише конкретної торговельної марки чи фірми, патенту, конструкції або типу предмета закупівлі, джерела його походження або виробника.

Товар повинен постачатися транспортом постачальника та за рахунок постачальника.

Термін поставки - 5 робочих днів з моменту заявки Замовника.

Розвантаження товару по місцю призначення проводиться постачальником.

Розрахунок потреби: на виконання вимог Закону України «Про публічні закупівлі» (зі змінами) очікувана вартість визначена методом моніторингу ринкових цін 30.03.2023р.

Розмір бюджетного призначення та/або очікувана вартість предмета закупівлі: 3 691 760,00 грн. (Три мільйона шістьсот дев'яносто одна тисяча сімсот шістдесят гривень 00 копійок) з ПДВ.