

33140000-3 Медичні матеріали (Медичні вироби для хворих на бульозний епідермоліз, 5 лотів)

1. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:**

Лот 1 - 33141110-4 Перев'язувальні матеріали - Абсорбуюча губчаста пов'язка з м'якого силікону для відкритих ран, що не влипає, стерильна, 20 × 50 см ($\pm 10\%$), Merilex Lite, або еквівалент (47474 Стерильна антибактерійна пов'язка для абсорбування ексудату з гідрофільним гелем) - 1 175 шт.

Спеціальні вимоги:

1. Тип пов'язки - губчаста.
2. Матеріал пов'язки - силікон (патентована технологія Safetac - використання покриття з м'якого силікону з адгезивними властивостями).
3. Пов'язка має бути атравматичною (не прилипати до ранової поверхні), м'якою, легко моделюватися.
4. Пов'язка призначена для лікування ран із малою кількістю ексудату.
5. Пов'язка повинна бути стерильною.
6. Розмір 20 см х 50 см ($\pm 10\%$).

Відповідність спеціальним вимогам має підтверджуватись документально (копією інструкції із застосування або іншого технічного документу виробника мовою оригіналу та з перекладом на українську мову).

Лот 2 - 33141110-4 Перев'язувальні матеріали - Губчаста пов'язка для відведення ексудату, для відкритих ран, що не влипає, стерильна, 20 х 50 см ($\pm 10\%$) Merilex® Transfer, або еквівалент (47474 Стерильна антибактерійна пов'язка для абсорбування ексудату з гідрофільним гелем) - 2 175 шт.

Спеціальні вимоги:

1. Тип пов'язки - губчаста, абсорбуюча.
2. Матеріал - силікон (патентована технологія Safetac - використання покриття з м'якого силікону з адгезивними властивостями).
3. Пов'язка має бути атравматичною (не прилипати до ранової поверхні), м'якою, легко моделюватися.
4. Пов'язка призначена для лікування ран із великою кількістю ексудату.
5. Пов'язка повинна бути стерильною.
6. Розмір 20 см х 50 см ($\pm 10\%$).

Відповідність спеціальним вимогам має підтверджуватись документально (копією інструкції із застосування або іншого технічного

документу виробника мовою оригіналу та з перекладом на українську мову).

Лот 3 - 33141110-4 Перев'язувальні матеріали - Ліпід-колоїдний контактний шар на рану UrgoTul, або еквівалент (47474 Стерильна антибактерійна пов'язка для абсорбування ексудату з гідрофільним гелем) - 330 шт.

Спеціальні вимоги:

1. Тип пов'язки - суперабсорбуюча.
2. Матеріал - неадгезивний, не клейкий поліуретан, гліцерин.
3. Пов'язка має бути атравматичною (не прилипати до ранової поверхні), м'якою, постійно зволожувати рану.
4. Пов'язка призначена для лікування ран із великою кількістю ексудату.
5. Пов'язка повинна бути стерильною.
6. Розмір 20 см x 20 см ($\pm 5\%$).
7. Товщина пов'язки: від 0,46 см до 0,60 см.

Відповідність спеціальним вимогам має підтверджуватись документально (копією інструкції із застосування або іншого технічного документу виробника мовою оригіналу та з перекладом на українську мову).

Лот 4 - 33141110-4 Перев'язувальні матеріали - Розчин для іригації ран Prontosan®, 350 мл, або еквівалент (57973 Протимікробний іригаційний розчин для ран стерильний) - 165 шт.

Спеціальні вимоги:

1. Готовий до застосування стерильний розчин для очищення, зволоження та знезараження гострих, хронічних, інфікованих та неінфікованих шкірних ран.
2. Розчин для ран не повинен подразнювати шкіру, має добре переноситися, безболісно наноситися та не пригнічувати гранулювання і епітелізацію.
3. Термін зберігання розчину для ран має бути не менше 8 тижнів після його відкриття.

Відповідність спеціальним вимогам має підтверджуватись документально (копією інструкції із застосування або іншого технічного документу виробника мовою оригіналу та з перекладом на українську мову).

Лот 5 - 33141110-4 Перев'язувальні матеріали - Гель для ран Prontosan® X, 250 г, або еквівалент (47764 Пов'язка на рану гідрогелева стерильна) - 45 шт.

Спеціальні вимоги:

1. Готовий до застосування стерильний гель для очищення, зволоження та знезараження гострих, хронічних, інфікованих та неінфікованих шкірних ран.
2. Гель для ран не повинен подразнювати шкіру, має добре переноситися, безболісно наноситися та не пригнічувати гранулювання і епітелізацію.
3. Термін зберігання гелю для ран має бути не менше 8 тижнів після його відкриття.

Відповідність спеціальним вимогам має підтверджуватись документально (копією інструкції із застосування або іншого технічного документу виробника мовою оригіналу та з перекладом на українську мову).

Загальні вимоги:

1. Медичні вироби повинні бути зареєстровані в Україні згідно вимог чинного законодавства України. Для підтвердження учасник надає копію відповідного документу (чи лист-роз'яснення щодо його відсутності) стосовно відповідності вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, або Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики *in vitro*, або Технічного регламенту щодо активних медичних виробів, які імплантують.
2. Медичні вироби повинні мати інструкцію із застосування. Для підтвердження учасником надається копія інструкції із застосування медичних виробів.
3. Термін придатності медичних виробів на момент поставки повинен становити не менше 15 місяців або не менше 75% від загального терміну придатності. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про термін придатності медичних виробів.
4. Строк поставки медичних виробів повинен становити не більше 10 днів з дати отримання письмової заявки замовника, але не пізніше 19.12.2025. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про строк поставки медичних виробів.
5. Товар не повинен відрізнятися від вимог замовника за технічними, якісними та кількісними характеристиками, зазначеними в документації. Для підтвердження учасник надає таблицю, з посиланням на сторінку технічної документації виробника, на якій підтверджується значення показника згідно вимог замовника (інструкції з експлуатації або посібника користувача, або проспекту, або технічного опису, або технічних умов, або іншого технічного документу виробника з перекладом на українську мову).
6. Обов'язкове надання учасником оригіналу гарантійного листа, наданого безпосередньо виробником або його уповноваженим представником в Україні (якщо учасник не є виробником товару), який підтверджує можливість

поставки товару, що є предметом закупівлі, у необхідній кількості, якості та у терміни, визначені документацією.

7. Учасник повинен надати заповнену форму тендерної пропозиції за підписом керівника або уповноваженого представника підприємства, організації, установи та завірену печаткою (у разі наявності) за формою 2.

Форма 2

Форма тендерної пропозиції

(назва процедури закупівлі)

№ лоту/з/п	Найменування предмета закупівлі/товару	Торгівельна назва товару	Виробник, країна	Одиниця виміру	Кількість, од.

посада уповноваженої особи
учасника

м.п. * підпис

прізвище, ініціали

* Вимога щодо печатки не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством.

** У разі наявності в технічній частині посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження або виробника – читати з виразом “або еквівалент”.

2. Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:

6 722 316,80 грн (Шість мільйонів сімсот двадцять дві тисячі триста шістнадцять гривень 80 копійок), з ПДВ, зокрема:

лот 1 - 2 036 122,25 грн (Два мільйона тридцять шість тисяч сто двадцять дві гривні 25 копійок);

лот 2 - 4 071 534,75 грн (Чотири мільйона сімдесят одна тисяча п'ятсот тридцять чотири гривні 75 копійок);

лот 3 - 313 905,90 грн (Триста тринадцять тисяч дев'ятсот п'ять гривень 90 копійок);

лот 4 - 135 922,05 грн (Сто тридцять п'ять тисяч дев'ятсот двадцять дві гривні 05 копійок);

лот 5 - 164 831,85 грн (Сто шістдесят чотири тисячі вісімсот тридцять одна гривня 85 копійок).