Додаток 2

до тендерної документації

**І. Медико – технічні вимоги:**

|  |  |
| --- | --- |
| **Найменування товару** | **Кількість** |
| **Відсмоктувач медичний електричний Код за ДК 021:2015: 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні** (код за НК 024:2019 - 47366 - Аспіраційна система з електроживленням для невідкладної допомоги) | 6 шт. |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Медико-технічні характеристики** | **Параметри** | **Заповнюється Учасником, зазначити «так» чи «ні» з посиланням на сторінку технічної документації** |
|  | **Загальні вимоги до відсмоктувача** | | |
|  | Діапазон регулювання вакууму, МПа | від 0 до 0,09 |  |
|  | Об’єм ємності для відсмоктування, мл | не менше 2500 |  |
|  | Кількість ємностей для відсмоктування, шт | не менше 2 |  |
|  | Максимальний потік по повітрю, л/хв | не менше 20 |  |
|  | Максимальний потік по рідині, л/хв | не менше 8 |  |
|  | Безмасляний поршневий вакуумний насос | наявність |  |
|  | Підвищення температури клапанів при роботі двигуна | не більше ніж до 40 град. |  |
|  | Трійник з'єднання клапанів виконаний з металу | наявність |  |
|  | Поплавковий пристрій, що запобігає переповненню ємності та потрапляння рідини в насос | наявність |  |
|  | Для запобігання окислення і залипання, клапана повинні бути виготовлені з пластику | наявність |  |
|  | Оснащений коліщатками для транспортування | наявність |  |
|  | Фільтр, що запобігає бактеріальному забрудненню | наявність |  |
|  | Напруга живлення, В | 220 |  |
|  | Частота, Гц | 50 |  |
|  | Споживана потужність, ВА | не більше 180 |  |
|  | Рівень шуму, дБ | не більше 60 |  |
|  | Габаритні розміри, (мм) | не більше 360х320х480 |  |
|  | Маса, кг | не більше 16 |  |
|  | Комплектація відсмоктувача | | |
|  | Відсмоктувач медичний | 1 шт. |  |
|  | Гнучка трубка | 1 к-т. |  |
|  | Повітряний фільтр | 2 шт. |  |
|  | Запобіжник | 2 шт. |  |
|  | Абдомінальна всмоктувальна трубка для дорослих | 1 шт. |  |
|  | Шнур живлення | 1 шт. |  |
|  | Педальний перемикач | 1 шт. |  |
|  | Інструкція з експлуатації | 1 екз. |  |

**ІІ. Загальні вимоги**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим у даному додатку до Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником товару повинна бути обов’язково підтверджена шляхом надання заповненої таблиці, наведеної вище, з посиланням на відповідні розділ(и), та/або сторінку(и) технічного документу виробника (експлуатаційної документації: настанови (інструкції) з експлуатації (застосування), або технічного опису чи технічних умов, або інших технічних документів) в якому міститься ця інформація, разом з додаванням оригіналів таких документів (або витягів з документів), або їх завірених копій. Надання перекладу технічних документів, що викладені російською мовою, не вимагається.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

На підтвердження Учасник повинен надати оригінал або завірену копію одного з наступних документів (або витягів з них) на кожне найменування товару: декларація про відповідність, або сертифікат відповідності, або інших документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу відповідно до чинного законодавства України.

У разі неможливості подання таких документів на момент участі у закупівлі, Учасник повинен надати гарантійний лист, що підтверджує зобов’язання при здійсненні поставки товару надати копій декларації, або сертифікатів, або інших документів (або витягів з документів), що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу відповідно до чинного законодавства України.

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

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

4. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні, у тому числі як виставковий зразок. Гарантійний термін (строк) експлуатації товару повинен становити не менше 12 місяців з дати поставки.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист щодо відповідності товару даному пункту.