ДОДАТОК 3

**33170000-2 Обладнання для анестезії та реанімації (46972 - Набір для ретроградної інкубації; 35815 -** [**Тримач ендотрахеальної трубки**](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=GMDN&relation=true)**; 56631 -** [**Фіксатор внутрішньовенного катетера**](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=GMDN&relation=true)**; 58301 -** [**Пов'язка плівкова напівпроникна з синтетичного полімеру адгезивна стерильна**](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=GMDN&relation=true)**; 46829 -** [**Клинок для ларингоскопа з гнучким кінцем**](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=GMDN&relation=true)**; 46829 -** [**Клинок для ларингоскопа з гнучким кінцем**](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=GMDN&relation=true)**; 35113 - З**[**воложувач дихальних сумішей без підігрівання**](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=GMDN&relation=true)**)**

**Кількісні характеристики предмета закупівлі:**

| **№ з/п** | **Найменування (або еквівалент)** | **Код відповідно до НК 024:2023** | **Одиниця виміру** | **Кіль- кість** |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Відеостилет інтубаційний  | 46972 - Набір для ретроградної інтубації | комплект | 1 |
| 2 | Тримач ендотрахеальної трубки | 35815 - [Тримач ендотрахеальної трубки](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=GMDN&relation=true) | штуки | 10 |
| 3 | Пов'язка для фіксації периферичного катетера | 56631 - [Фіксатор внутрішньовенного катетера](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=GMDN&relation=true) | штуки | 100 |
| 4 | Пов'язка для фіксації периферичного катетера | 58301 - [Пов'язка плівкова напівпроникна з синтетичного полімеру адгезивна стерильна](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=GMDN&relation=true) | штуки | 100 |
| 5 | Багаторазовий фіброоптичний клинок тип McCoy № 3 | 46829 - [Клинок для ларингоскопа з гнучким кінцем](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=GMDN&relation=true) | штуки | 1 |
| 6 | Багаторазовий фіброоптичний клинок тип McCoy № 4 | 46829 - [Клинок для ларингоскопа з гнучким кінцем](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=GMDN&relation=true) | штуки | 1 |
| 7 | Зволожувач бульбашковий OXITER | 35113 - З[воложувач дихальних сумішей без підігрівання](https://www.dzo.com.ua/js/classifications/universal/index.htm?lang=uk&shema=GMDN&relation=true) | штуки | 5 |

**Загальні вимоги:**

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

**Підтвердження відповідності технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до Документації, надається Учасником у формі заповненої таблиці наведеної нижче. Відповідність технічних характеристик, запропонованого Учасником товару повинна бути обов’язково підтверджена 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 документів українською мовою) в якому міститься ця інформація разом з додаванням його копій.**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

**На підтвердження Учасник повинен надати завірену копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту або гарантійний лист про надання вказаних документів на момент поставки товару.**

1. 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 листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником (з наданням документів, що підтверджують такі повноваження), яким підтверджується можливість поставки Учасником товару, який є предметом даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення про проведення відкритих торгів, а також назву предмета закупівлі.**

**Медико-технічні вимоги :**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № з/п | Найменування медико-технічних вимог | Відповідність (так/ні) з обов’язковим посиланням на відповідну сторінку технічного документу |
| **І. Відеостилет інтубаційний**  |
| 1. Вимоги до відеостилету одноразового використання з ET трубкою: |
| 1.1 | Повинен бути стерильним |  |
| 1.2 | Повинен складатися з коліщатка управління на проксимальному кінці та вбудованого джерела світла і відеокамери на дистальному кінці |  |
| 1.3 | Повинен мати відеокамеру на дистальному кінці з роздільною здатністю 480 x 320 пікс. |  |
| 1.4 | Керований кінчик ЕТТ дозволяє управляти згинанням та розгинанням |  |
| 1.5 | Гнучкий стрижень попередньо вставлений для управління згинанням ETT і може бути видалений, щоб зробити ETT більш гнучкою |  |
| 1.6 | Повинен бути кут огляду (поле зору) 60° |  |
| 2. Вимоги до дисплею |
| 2.1 | Повинен бути роздільна здатність 1280х800 пікселі |  |
| 2.2 | Повинен бути тип дисплея 8 дюймів |  |
| 2.3 | Час запуску з режиму очікування 2 секунд |  |
| 2.4 | Час запуску з режиму завантаження 20 секунд |  |
| 2.5 | Звичайний час безперервного використання 3,5 години |  |
| 3. Комплектація поставки  |
| 3.1 | Комплектація поставки повинна включати (на підтвердження надати гарантійний лист):Відеостилет одноразового використання з ET трубкою (розміри: 6,5 – 2шт.; 7,0 – 3шт.; 7,5 – 3шт.; 8,0 – 2шт.) Дисплей 8,0 дюймів багаторазового використання для відеостилета, зарядна станція та підсилювальний кабель 2м – 1шт.Штатив для дисплея – 1шт.Шарнірний важіль – 1шт.Ларингоскопи одноразового використання стерильні – 10шт. |  |
| **ІІ. Тримач ендотрахеальної трубки**  |
| 1.1 | Тримач повинен фіксуватися за допомогою міцного тканинного ременя на липучці. Тримач має окремі отвори, достатнього розміру, які дозволяють відсмоктувати виділення із ротової порожнини. Внутрішня сторона тримача повинна покрита м'яким покриттям з пінорезини, яке захищає обличчя від пошкодження під час використання. З внутрішньої сторони має невеликий вмонтований прикусний валик, який діє як блок прикусу, та знижує ризик травмування ендотрахеальної трубки. Регульований гвинтовий затискач дозволяє використовувати тримач з трубками розміру 5-11мм ID. Не містить латексу та DEHP фталатів. |  |
| **ІІІ. Пов'язка для фіксації периферичного катетера** |
| 1.1 | Пов'язка для фіксації катетера повинна складатися з клейової маси (гіпоалергенний акриловий полімер), що рівномірно нанесена на неткану основу. Основа виконана з нетканого матеріалу, непроникна для води, а також "дихаюча". Додатково повинна бути подушечка із віскози та поліестеру, яка розміщується в області введення катетера. Повинна бути стерильна, одноразового використання. Розмір 80мм х 58 мм. |  |
| **IV. Пов'язка для фіксації периферичного катетера** |
| 1.1 | Пов'язка для фіксації катетера повинна складаєтися з клейової маси (гіпоалергенний акриловий полімер), що рівномірно нанесена на поліуретанову та неткану основу. Основа виконана з поліуретану, непроникна для води, а також "дихаюча". Неткана основа фіксує крильця катетера. Повинна бути стерильна, одноразового використання. Розмір 80мм х 58мм. |  |
| **V. Багаторазовий фіброоптичний клинок тип McCoy № 3** |
| 1.1 | Повинен бути фіброоптичним багаторазового використання. Повинен на основі клинка Macintosh мати шарнірний наконечник, керований механізмом важеля. Це піднімає надгортанник при одночасному зменшенні необхідної сили. Повинен бути сумісним з фіброоптичними рукоятками. Повинен відповідати стандартам EN ISO 7376:2009. Повинен бути виготовлений з нержавіючої сталі. Підлягає автоклавуванню при температурі: 134 -138°C. Розмір 3. |  |
| **VI. Багаторазовий фіброоптичний клинок тип McCoy № 4** |
| 1.1 | Повинен бути фіброоптичним багаторазового використання. Повинен на основі клинка Macintosh мати шарнірний наконечник, керований механізмом важеля. Це піднімає надгортанник при одночасному зменшенні необхідної сили. Повинен бути сумісним з фіброоптичними рукоятками. Повинен відповідати стандартам EN ISO 7376:2009. Повинен бути виготовлений з нержавіючої сталі. Підлягає автоклавуванню при температурі: 134-138°C. Розмір 4. |  |
| **VII. Зволожувач бульбашковий OXITER** |
| 1.1 | До складу зволожувача повинні входити прозорий контейнер та кришка з барботером. Розмір зволожувача повинен бути не більший за 60x75x190 мм. Зволожувач повинен витримувати максимальний допустимий тиск газу не менше 500 кПа. Зволожувач повинен мати додатково запобіжний клапан. Зволожувач повинен мати можливість стерилізації в автоклаві при температурі 121°C на протязі 15хв. Об’єм зволожувача повинен бути не більш 120 мл. |  |