Додаток 1 до тендерної документації

**Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі**

у складі тендерної пропозиції із назвою папки/ файла «Технічні вимоги»:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Найменування предмету закупівлі | Код та назва ДК 021:2015 | Код НК 024:2023 | Од. виміру | Кількість |
| 1 | Операційний світильник | 33160000-9 — Устаткування для операційних блоків | 12282 — Операційний світильник | шт | 2 |

Медичний заклад потребує закупівлі вищезазначеного товару, оскільки за своїми якісними та технічними характеристиками найбільше відповідає вимогам та потребам Замовника.

 У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує товар певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, слід вважати в наявності вираз «……….або еквівалент». Якщо учасник надає тендерну пропозицію на еквівалентний товар, то учасник повинен надати порівняльну таблицю із зазначенням найменування товару та запропонованого учасником еквіваленту. До кожного еквівалента додається копія паспорту якості або іншого документа, що містить технічні характеристики товару.

 **Загальні вимоги:**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико – технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог тендерної документації.

*Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам Технічної специфікації (опис предмета закупівлі) надається Учасником у формі заповненої таблиці наведеної нижче, а також повинна бути обов’язково підтверджена посиланням на відповідні сторінки офіційної (технічної) друкованої інформації від виробника або інструкції користувача (завантажити експлуатаційну документацію: паспорт, настанови з експлуатації, або інструкції, або технічний опис чи технічні умови, або ін. документи українською мовою) в яких міститься ця інформація разом з додаванням оригіналів або завірених належним чином його копій у складі тендерної пропозиції.*

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим (не раніше 2023 року випуску) і таким, що не був в експлуатації, технічно справним, без дефектів і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи.

Гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців з моменту вводу в експлуатацію, який підтверджується підписаним з обох сторін Актом вводу в експлуатацію.

*На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист, у якому зазначити, що запропонований Товар є новим(зазначити рік випуску), такий, що не був в експлуатації, технічно справний, без дефектів і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи.* *Гарантійний термін (строк) експлуатації Товару становить зазначити кількість місяців з моменту вводу в експлуатацію, який підтверджується підписаним з обох сторін Актом вводу в експлуатацію.*

3. Проведення інсталяції та пуску обладнання, гарантійного та сервісного обслуговування, запропонованого Учасником повинно здійснюватися кваліфікованими працівниками, які мають відповідні знання та навички: інженер, сертифікований виробником.

*На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист в довільній формі щодо відповідності вимогам, вказаним у вищевказаному пункті.*

4. Наявність сервісної служби, яка здійснює обслуговування/ремонт запропонованого обладнання на території України обов’язкова.

*На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист в довільній формі про наявність сервісного центру, або служби по обслуговуванню запропонованого обладнання на території України (із зазначенням його адреси).*

5. Учасник повинен провести кваліфікований інструктаж працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

*На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист в довільній формі щодо відповідності вимогам, вказаним у вищевказаному пункті.*

6. 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 під час поставки товару 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 сертифікат відповідності медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.*

7. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією тендерною документацією та тендерною пропозицією Учасника.

*На підтвердження Учасник повинен надати оригінал або завірена копія гарантійного листа виробника, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості та в терміни, визначені тендерною документацією та пропозицією Учасника торгів. Гарантійний лист повинен включати назву предмета закупівлі, найменування замовника та номер оголошення про проведення процедури закупівлі.*

8. На запропонований товар під час його транспортування, виготовлення, тощо повинні застосовуватися заходи із захисту довкілля, передбачені законодавством України та/або міжнародним законодавством.

 *На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист щодо дотримання заходів із захисту довкілля*.

**Примітка:** у разі якщо Учасник відповідно до норм чинного законодавства не зобов’язаний складати вказані документи, то він надає лист-роз’яснення в довільній формі, в якому зазначає законодавчі підстави (посилання на відповідний нормативно-правовий акт) ненадання вищезазначених документів.

**ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ**

**(назва предмета закупівлі:** Операційний світильник (за кодами ЄЗС ДК 021:2015: 33160000-9 — Устаткування для операційних блоків; НК 024:2023: 12282 — Операційний світильник)

 **МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ:**

Модель (відповідно до тендерної пропозиції):\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Виробник товару\*:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Країна походження товару\*\*: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування параметру медико-технічних характеристик** | **Наявність/відповідність або фактичне значення параметру** | **Заповнюється Учасником, зазначити «так» чи «ні» з посиланням на сторінку технічної документації** |
|  | **Основні характеристики**  |
|  | Світильник хірургічний однокупольний | Відповідність |  |
|  | Тип кріплення | Мобільний |  |
|  | Мобільна лампа операційна | Відповідність |  |
|  | Джерело світла | LED |  |
|  | Напруга | 220В, 50/60Гц |  |
|  | Наявність змінних стерилізуємих ручок для позиціонування | Відповідність |  |
|  | Тип захисту  | IP54 |  |
|  | Функція регулювання інтенсивності світіння | Відповідність |  |
|  | Функція ендоскопічного режиму | Відповідність |  |
|  | Вбудований акумулятор | Відповідність |  |
|  | Відображення на рідкокристалічному дисплеї стану заряду акумулятора | Відповідність |  |
|  | Звуковий сигнал, коли рівень заряду батареї опускається нижче 20% | Відповідність |  |
|  | Можливість керування параметрами куполу: Увімкнення та вимкнення, регулювання інтенсивності світла, регулювання колірної температури, регулювання діаметра світлового фокусу, ендо режим  | Відповідність |  |
|  | Матеріал світлової головки | Алюміній |  |
|  | **Характеристики 1 куполу** |
|  | Діаметр купола, не менше  | 290 мм |  |
|  | Інтенсивність світла, не менше | 60 000 Люкс |  |
|  | Розмір світлового поля, що фокусується має бути в межах не менше | 150 – 250 мм |  |
|  | Індекс передачі кольору Ra не менше | 96 |  |
|  | Період роботи світлодіода не менше | 60 000 годин |  |
|  | Зміна регулбованої колірної температури, в межах не менше | 3800 – 4800 Кельвін |  |
|  | Кольорова температура має регулюватись не менше  | 3 рівнів |  |
|  | Обертання навколо вертикальної осі не менше ніж  | 330 º |  |
|  | Кількість світлодіодів, не менше | 31 |  |
|  | **Вимоги до комплектації** |
|  | Лампа операційна | Наявність |  |
|  | Вбудований акумулятор | Наявність |  |
|  | Зміна ручка, що стерилізується | Наявність |  |

**\*** Зазначається учасником найменування виробника із зазначенням організаційно-правової форми (товариство з обмеженою відповідальністю, приватне підприємство тощо).

**\*\*** Країною походження товару вважається країна, у якій товар був повністю вироблений або підданий достатній переробці відповідно до критеріїв, встановлених Митним кодексом України.

Учасники зобов’язані надати у складі тендерної пропозиції це технічне завдання підписане Учасником **на кожному аркуші.**

***Невиконання вимог цього додатку тендерної документації у пропозиції Учасника призводить до її відхилення.***

**Посада, ПІБ уповноваженої особи учасника, підпис, печатка (у разі її використання)**