**Додаток №2**

до тендерної документації

**Технічна специфікація**

|  |  |
| --- | --- |
| **Назва** | **Кількість** |
| НК 024:2023 - 48046 - Дефібрилятор зовнішній автоматичний для використання непідготовленими особами з живленням від акумуляторної батареї | 1. шт. |

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

1. Довідка в довільній формі в якій учасник торгів зазначає детальний опис товару за наступним взірцем:

|  |  |
| --- | --- |
| Назва товару | Виробник,  країна походження |

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим в Технічній специфікації (опис предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до тендерної документації.

*Відповідність технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до тендерної документації, повинна бути обов’язково підтверджена посиланням на відповідні розділ(и), та/або сторінку(и) технічного документу виробника (експлуатаційної документац*ії: *настанови (інструкції) з експлуатації (застосування), або технічного опису чи технічних умов, або інших документів українською мовою), в якому міститься ця інформація разом з додаванням завірених його копій*. *Підтвердження відповідності технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до тендерної документації, надається Учасником у формі заповненої таблиці наведеної нижче.*

1. 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:*

*а) 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*

*б) гарантійний лист від Учасника, що на запропонований ним товар копії документів визначених п.п. (а) п.2 загальних вимог цього Додатку, будуть надані при постачанні товару.*

1. Гарантійний термін (строк) товару, запропонованого Учасником повинен становити не менше **5 років**, а також він повинен бути новим, та таким, що раніше не експлуатувався та не використовувався.

*На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа в якому він повинен зазначити гарантійний термін (строк),* *запропонованого ним товару та відповідність іншим вимогам зазначеним в даному пункті*.

1. Сервісне обслуговування товару, запропонованого Учасником повинно здійснюватися кваліфікованими працівниками, які мають відповідні знання та навички.

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

1. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає у складі пропозиції оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідно повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені документацією конкурсних торгів та пропозицією учасника торгів.
2. В разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в медико-технічних вимогах, учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в МТВ з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника.

**Медико – технічні вимоги**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Параметри** | **Вимоги** | **Відповідність Так/Ні** |
|  | Вага | не більше 3 кг |  |
|  | Напівавтоматичний режим керування | наявність |  |
|  | Форма імпульсу | біфазний, експонентна форма |  |
|  | Енергія розряду для дорослих | не гірше від 95 до 350 Дж |  |
|  | Імпеданс пацієнта | не гірше від 25 до 175 Ом |  |
|  | Автоматичне налаштування енергії відповідно імпедансу пацієнта | наявність |  |
|  | Автоматична відміна розряду якщо ритм змінився | наявність |  |
|  | Управління однією кнопкою в напівавтоматичному режимі | наявність |  |
|  | Голосові підказки на українській мові | наявність |  |
|  | Збереження даних проведення реанімації у пам’яті приладу | не менше 90 хв. |  |
|  | USB порт для передачі збережених даних на ПК | наявність |  |
|  | Відображення на дисплеї | - текстові підказки;  - кількість виконаних розрядів;  - таймер СЛР |  |
|  | Наявність індикації: | - стану батареї;  - стану електродів;  - готовності до роботи |  |
|  | Вбудована автоматична синхронізація | наявність |  |
|  | Визначення імпульсів кардіостимулятора | наявність |  |
|  | Електроди для дефібриляції | одноразові, самоклеючі, неполяризовані |  |
|  | Термін зберігання електродів | не менше 24 місяців |  |
|  | Акумулятор | літієвий, що не перезаряджається |  |
|  | Термін експлуатації акумулятора | не менше 4 років |  |
|  | Ємність акумулятора | не менше 400 розрядів |  |
|  | Час від початку аналізу серцевого ритму до готовності нанесення розряду | не більше 15 с |  |
|  | Автоматична самоперевірка приладу | наявність |  |
|  | Індикація готовності до реанімації на передній панелі приладу | наявність |  |
|  | Вимоги до умов навколишнього середовища при роботі приладу: |  |  |
|  | - температура: від 0°C до 50°C | відповідність |  |
|  | - вологість: від 10% до 95% (без конденсату) | відповідність |  |
|  | Відповідність наступним стандартам: |  |  |
|  | - директива 93/42/EEC, маркування CE | відповідність |  |
|  | - електрична безпека згідно IEC 60601-1 | відповідність |  |
|  | Захист від проникнення пилу та вологи | не нижче IP55 |  |
|  | Обов’язкова комплектація: |  |  |
|  | - дефібрилятор 1шт. | наявність |  |
|  | - акумулятор 3 шт. | наявність |  |
|  | - дефібриляційні електроди для дорослих 1 уп. | наявність |  |
|  | - програмне забезпечення для перегляду збереженої інформації 1шт. | наявність |  |
|  | - інструкція користувача українською мовою 1шт. | наявність |  |
|  | Гарантія на прилад | не менше 5 років |  |

*Примітка: У разі, якщо Технічні вимоги містять посилання на конкретну марку, фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що технічні вимоги містять вираз «або еквівалент».*