**Додаток №2**

до тендерної документації

**Технічна специфікація**

**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. Заповнені таблиці відповідності технічним вимогам щодо товару. Інструкція з експлуатації українською мовою.
2. Довідка в довільній формі в якій учасник торгів зазначає детальний опис товару за наступним взірцем:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Назва товару | Виробник, країна походження | № Декларації відповідності технічному регламенту 753 щодо медичних виробів |

1. Гарантійний термін (строк) товару, запропонованого Учасником повинен становити не менше **24 місяця**, 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. 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. Надати декларацію відповідності технічному регламенту 753 щодо медичних виробів.
3. Надати у складі пропозиції сертифікат інженера, що є підтвердженням можливості інсталяції та сервісного обслуговування обладнання.
4. 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**

**ДК 021:2015:33120000-7: Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання (НК 024:2023: 35148 — Лампа щілинна офтальмологічна оглядова) – 2 шт.**

**Призначення:**

|  |  |
| --- | --- |
|  **Вимога** | **Відповідність**  |
| Щілинна лампа повинна бути призначена для використання в обстежуванні переднього сегмента ока, від епітелію рогівки до задньої капсули. А також у діагностиці захворювань та травм, які пов’язані зі структурними характеристиками переднього сегменту ока.  |  |

**Загальні відомості :**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Загальні відомості** | **Дані приладу** |
| 1. | Фірма виробник обладнання |  |
| 2. | Країна-виробник |  |
| 3. | Модель |  |
| 4. | Гарантійний термін експлуатації |  |

**Комплектація :**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування** | **Кількість** | **Посилання на документ, який підтверджує наяв-ність, с вказанням сторінок** |
| 1 | Рухома основа (станина) | 1 шт. |  |
| 2 | Мікроскоп | 1 шт. |  |
| 3 | Оптична група проекційних лінз | 1 шт. |  |
| 4 | Освітлювач (верхнє розташування) | 1 шт. |  |
| 5 | Модуль для обличчя пацієнта | 1 шт. |  |
| 6 | Стільниця з кнопкою ввімкнення та шухлядою | 1 шт. |  |

**Технічні параметри:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування** | **Вимога** | **Посилання на документ, який підтверджує наявність, с вказанням сторінок** |
| 1 | Регулювання положення по всіх координатах за допомогою одного джойстика | Наявність  |  |
| 2 | Забезпечення рівнів збільшення  | 6.5х, 11х, 16х, 23.2х, 39.3х |  |
| 3 | Освітлення | Галоген 12В 30Вт  |  |
| 4 | Тип мікроскопу | Бінокулярний Галілея |  |
| 5 | Система збільшення, не менше | 5-позиційний барабан  |  |
| 6 | Окуляри | 12,5х  |  |
| 7 | Область поля зору | 38.5; 22.2; 15.2; 10.5; 6.1 мм |  |
| 8 | Міжзінична відстань, не менше | 55 ~ 80 мм |  |
| 9 | Ширина щілини, не менше | 0 ~ 14 мм |  |
| 10 | Довжина щілини, не менше | 0.3 ~ 14 мм |  |
| 11 | Обертання щілини | 0˚ ~ 180˚ |  |
| 12 | Апертури діафрагми, наявність | 0.3/ 1/ 3/ 5/ 9/ 14 мм |  |
| 13 | Кути падіння світла, наявність | 0˚, 5˚, 10˚, 15˚, 20˚ |  |
| 14 | Світлофільтри, наявність | Кобальтовий синій, безчервоного, сірий, теплопоглинаючий |  |
| 15 | Регулювання яскравості | Плавне (безступеневе) |  |
| 16 | Можливість встановлення адаптора для фотоапарата Canon з програмним забезпеченням | Можливість |  |
| 17 | Можливість встановлення системи фото- та відео реєстрація досліджень ока | Можливість |  |
| 18 | Можливість встановлення апланаційного тонометра | Можливість |  |
| 19  | Можливість встановлення офтальмологічного лазеру | Можливість |  |
| **Переміщення основи** |
| 20 | Вертикальне | 27-30 мм |  |
| 21 | Повздовжнє | 95-105 мм |  |
| 22 | Поперечне | 95-105 мм |  |
| 23 | Мін.крок руху | 5-10 мм |  |
| 24 | Джерело живлення | 100-240V AC 50/60Hz  |  |
| 25 | Споживання енергії | 48W (107VA) |  |

*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».*