**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі — технічні вимоги до предмета закупівлі***

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

***Кушетка оглядова КС «або еквівалент» у комплекті з***

***Корзинкою для флаконів К-Ц «або еквівалент»***

***за кодом ДК 021-2015- 33190000-8 Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (33192000-2 - Меблі медичного призначення) -***

***4 комплекти***

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Опис вимог***Кушетка оглядова КС «або еквівалент»***  | Наявність функції або величина параметра за технічним завданням |
|  |  1. Загальні вимоги |  |
| 1.1 | Сертифікат відповідності | надати копію відповідного документу |
| 1.2 | Гарантійний термін експлуатації обладнання з моменту введення в експлуатацію | 18 місяців |
| 1.3 | Термін служби виробу | Не менше 5 років |
| 1.4 | Гарантійний лист від виробника або офіційного представника в Україні про можливість постачання продукції  | надати копію відповідного документу |
| 1.5 | Паспорт або інструкція користувача  | Надати копію |
| 1.6 | Висновок та протокол державного інституту визначення біоцидних властивостей зразку фарби RAL 9003, що виданий виробнику меблів | надати копію відповідного документу з додатками |
| 1.7 | Сертифікат ДСТУ ISO 9001:2015 | Наявність, надати копію відповідного документу |
| 1.8 | Товар 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 | Наявність у реєстрі «Реєстр осіб відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують, та медичних виробів для діагностики in vitro в обіг» (надати лист підтвердження в довільній формі від виробника) |
| 1.9 | Висновок Державної санітарно-епідеміологічної експертизи. | надати копію відповідного документу з додатками |
| 1.10 | Дозвіл та його додатки на викиди забруднюючих речовин в атмосферне повітря стаціонарними джерелами  | Наявність, надати копію відповідного документу |
| 1.11 | Сертифікат якості  | Наявність, надати копію відповідного документу |
| 1.12 | Сертифікат ISO 13485:2016 «Вироби медичні. Системи управління якістю. Вимоги щодо регулювання у сфері: Проектування, виробництво та реалізація медичних меблів | Наявність, надати копію відповідного документу |
|  |  2. Технічні характеристики |  |
| 2.1 | Довжина  | 1890 мм |
| 2.2 | Ширина | 600 мм |
| 2.3 | Висота | 560 мм |
| 2.4 | Довжина нерухомої частини сидіння | 1380 мм |
| 2.5 | Довжина рухомої частини сидіння | 500 мм |
| 2.6 | Кут нахилу рухомої частини регулюється  | Від 15° до 45° |
| 2.7 | Ніжки | Ніжки з’єднані металевою трубою для жорсткості |
| 2.8 | Матеріал каркасу | Металева труба 20х20х1,2Металева труба 20х40х1,2 |
| 2.9 | Матеріал м’якої частини | Вінілі шкіра з поролоновим наповнювачем товщиною 40 мм |
| 2.11 | Комплектація  | Кушетка комплектується штативом для капельниць . |
| 2.11 | Допустиме навантаження  | Не більше 120 кг |
| 2.12 | Вага виробу | 24 кг |
| 2.13 | Колір каркасу | Білий, RAL 9003 з антибактеріальними властивостями |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Опис вимог ***Корзинка для флаконів К-Ц*** ***«або еквівалент»***  | Наявність функції або величина параметра за технічним завданням |
|  |  1. Загальні вимоги |  |
| 1.1 | Сертифікат відповідності | Наявність |
| 1.2 | Гарантійний термін експлуатації обладнання з моменту введення в експлуатацію | 18 місяців |
| 1.3 | Термін служби виробу | Не менше 5 років |
| 1.5 | Гарантійний лист від виробника або офіційного представника в Україні про можливість постачання продукції  | надати копію відповідного документу |
| 1.6 | Паспорт або інструкція користувача  | Надати копію |
| 1.7 | Висновок Державної санітарно-епідеміологічної експертизи. | Надати копію |
| 1.8 | Сертифікат ДСТУ ISO 9001:2015 | Надати копію |
| 1.9 | Товар 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 | Наявність у реєстрі «Реєстр осіб відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують, та медичних виробів для діагностики in vitro в обіг» |
| 1.10 | Дозвіл та його додатки на викиди забруднюючих речовин в атмосферне повітря стаціонарними джерелами  | Надати копію  |
| 1.11 | Сертифікат ISO 13485:2016 «Вироби медичні. Системи управління якістю. Вимоги щодо регулювання у сфері: Проектування, виробництво та реалізація медичних меблів | Наявність, надати копію відповідного документу |
| 1.12 | Сертифікат якості  | Надати копію  |
|  |  2. Технічні характеристики |  |
| 2.1 | Висота загальна | 220 мм |
| 2.2 | Діаметр верхнього кільця  | 90 мм |
| 2.3 | Діаметр нижнього кільця | 50 мм |
| 2.4 | Виріб  | складається з підвісної дуги та кошику |
| 2.5 | Висота кошика | 110 мм |
| 2.6 | Матеріали | Дуга вироблена з металевого дроту діаметром 3 мм з оцинкованим покриттям Кошик вироблений з металевого дроту діаметром 3 мм та 4 мм з оцинкованим покриттям |
| 2.7 | Вага | 0,04 кг. |

*У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «або еквівалент».*