***Крісло гінекологічне КС-3РМ – 1 шт***

1. Декларація про відповідність вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів, що пропонується до закупівлі.

2. Паспорт (інструкція з експлуатації) на продукцію, що пропонується до закупівлі.

3. Гарантійний лист від виробника товару, що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни. Гарантійний лист повинен включати найменування замовника та номер оголошення про проведення процедури закупівлі.

4. Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Найменування | Одиниця  виміру | Кількість | | Примітка | |
|  | Крісло гінекологічне | шт. | 1 | | Крісло гінекологічне оглядове складається з міцного металевого каркасу, на якому розташовані м’які подушки. Спинка крісла має ступені регулировки від 0° до 85°. Регулювання нахилу спинки здійснюється за допомогою ручки, що знаходиться в правій частині сидіння. Регулювання висоти крісла – механічне. | |
| **№ п/п** | **Опис вимог** | | | **Наявність функції або величина параметра за технічним завданням** | | **Відповідність**  **(так/ні)** |
|  | 1. Технічні характеристики | | |  | |  |
| 1 | Максимальне навантаження | | | 150 кг | |  |
| 2 | Довжина спинки | | | 850 мм | |  |
| 3 | Ширина спинки | | | 570 мм | |  |
| 4 | Довжина сидіння | | | 400 мм | |  |
| 5 | Ширина сидіння | | | 600 мм | |  |
| 6 | Габаритна довжина | | | 1 500 см | |  |
| 7 | Посадкова висота | | | 700 - 960 мм | |  |
| 8 | Габаритна висота | | | 1 350 - 1 900 мм | |  |
| 9 | Кут нахилу спинки | | | 0-85 градус | |  |
| 10 | Гарантія | | | 12 місяців | |  |
| 11 | Крісло поставляється замовнику в зібраному стані | | | відповідність | |  |
| 12 | **Комплект поставки**  Крісло - 1шт  Лоток – 1шт  Сходинка -1 шт.  Паспорт – 1шт | | | відповідність | |  |

*Примітка \*Всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент\*».*

***\*****всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як* ***«або еквівалент»,*** *в разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в медико - технічних вимогах, учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, вказаного в МТВ з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника.*