**Додаток №1**

**до тендерної документації**

**Медико-технічні вимоги**

**«код ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» - 33170000-2 Обладнання для анестезії та реанімації (НК 024:2019: 36777 Система всмоктування загального призначення, лінійна)**

|  |  |
| --- | --- |
| **Вимоги Замовника** | **Зазначити наявність та надати у складі тендерної пропозиції** |
| Оригінал листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також гарантії щодо терміну гарантійного обслуговування |  |
| 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 повинен надати один із нижче зазначених документів:- Свідоцтво про державну реєстрацію медичного виробу, що свідчить про наявності медичного виробу в Державному реєстрі медичної техніки та виробів медичного призначення, або- Копію сертифікату відповідності (декларації) або копії документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідновимог технічного регламенту |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Вимоги Замовника** | **Зазначити** |
| Учасник торгів має вказати назву фірми-виробника обладнання |  |
| Учасник торгів має вказати країну - виробника обладнання. |  |
| Учасник торгів має вказати модель обладнання. |  |
| **Медико-технічні характеристики** | **Відповідність (Так/Ні)** |
| Застосування: відсмоктувач медичний (далі - аспіратор) повинен бути призначеним для створення вакууму для використання в неонатології, хірургії, для палат інтенсивної терапії |  |
| Аспіратор повинен мати гарантію від виробника впродовж 5 років (надати на підтвердження гарантійний лист від виробника) |  |
| Аспіратор повинен бути доступний у мобільній чи переносній версії, а також з можливістю розміщення на ендоскопічній стійці, біля ліжка пацієнта або в операційній |  |
| Аспіратор повинен мати в комплекті:- мембранний регулятор вакууму;- манометр;- комплект для безпечної роботи;- пересувну стійку на колесах;- колбу збору аспірату (2 л) з кришкою – 2шт.;- ножний перемикач;- інструкцію з експлуатації. |  |
| Аспіратор повинен мати мембранний вакуумний регулятор, який забезпечує нарощення потужності вакууму за декілька секунд  |  |
| Аспіратор повинен мати вакуумний насос потужністю не менше 30 л/хвилину. |  |
| Аспіратор повинен забезпечити регулювання потужності помпи з можливістю максимального встановлення вакууму не менше ніж до 670 мм Hg |  |
| Аспіратор повинен мати можливість працювати з колбами багаторазового використання, різного об’єму від 1 до 5 л |  |
| Колба для збору аспірату повинна бути виготовлена з ударостійкого пластику та витримувати стерилізацію автоклавуванням. |  |
| Аспіратор повинен мати комплект для безпечної роботи, який має з’єднувати колбу збору аспірату з вакуумним входом аспіратору |  |
| Аспіратор повинен бути надійно закріплений на стійці для легкого пересування в приміщенні, мати антистатичні колеса зі стопорним механізмом та ножним вимикачем апарата. |  |
| Для зручно використання медичним персоналом аспіратор повинен мати вагу не більше 10 кг в комплекті зі стійкою |  |
| Аспіратор повинен мати можливість електричного живлення від лікарняної мережі 220В 50Гц без обмеження часу безперервної роботи  |  |

***Примітка:***

***1. У разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз "або еквівалент".***