**Додаток 2**

**до тендерної документації**

**Інформація про кількісні, технічні та якісні характеристики предмета закупівлі,**

**а також документи, які повинен надати учасник для підтвердження**

**відповідності зазначеним характеристикам**

# «код ДК 021:2015 – 33160000-9 - Устаткування для операційних блоків» (код НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів» 35616 - Системи ендоскопічної візуалізації у комплекті: відеоколоноскоп)»

**Кількісні характеристики предмета закупівлі**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Назва** | **Кількість** |
| 1 | **Відеоколоноскоп** | 1 компл |

**Загальні вимоги**

**Загальні вимоги:**

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

*Відповідність технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до 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, або російською мовами) 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 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: 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.*

1. Гарантійний термін (строк) товару, запропонованого Учасником повинен становити не менше 12 місяців, 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. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.

*На підтвердження Учасник повинен надати 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 даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, а також назву предмета закупівлі*.

1. Запропонований товар повинен відповідати вимогам чинного законодавства із захисту довкілля.

*Для підтвердження учасник надає лист в довільній формі.*

**Номенклатура та обсяги закупівлі**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування медичного виробу** | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
| **1** | Відеоколоноскоп | **компл.** | **1** |

**Медико – технічні вимоги**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Опис та назва вимог / Характеристика** | **Вимоги щодо характеристики / параметрів** | **Відповідність (так/ні)**  **з посиланням на відповідні розділи та/або сторінку (и) технічного документу виробника, та/або інструкції користувача** |
| **Відеоколоноскоп** |  |  |
| Призначення - проведення ендоскопічних лікувально-діагностичних процедур у нижніх відділах ШКТ | Відповідність |  |
| Напрямок огляду | прямий |  |
| Глибина різкості, мм | Не гірше ніж 2-100 |  |
| Кут поля зору, градусів | Не гірше 160 |  |
| Діаметр інструментального каналу, мм | Не менше ніж 3,8 |  |
| Діаметр дистального кінця, мм | Не більше ніж 12,0 |  |
| Діаметр гнучкої частини, мм | Не більше ніж 12,0 |  |
| Кути вигину дистального кінця, градусів | Не менше ніж 180 вгору, 180 вниз, 160 вправо, 160 вліво |  |
| Довжина робочої частини, мм | Не менше 1690 |  |
| Проведення ендоскопічних обстежень у вузькому діапазоні частот світла | Наявність |  |
| Додатковий канал системи змиву | Наявність |  |
| Механізм регулювання гнучкості | Не менше 3 рівнів |  |
| Відеоколоноскоп повинен бути сумісний з Процесором ЕР-6000 | Відповідність |  |
| Додаткова комплектація: |  |  |
| Тестер герметичності | Наявність |  |
| Помпа водяна | Наявність |  |