**Додаток 2**

**до тендерної документації**

**Технічна специфікація**

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

**Код за ДК 021:2015 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні) код за НК 024:2023: 40542 Лікарський візок, 10298 Стенд для чаші, таза, 36778 Система всмоктування загального призначення, вакуумна, 15935 Лабораторна мийна система**

**І. КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № | Код закупівлі НК 024:2023 «Класифікатор медичних виробів» | Назва  | Кількість |
|  | 40542 Лікарський візок | Лікарський візок | 1 |
|  | 10298 Стенд для чаші, таза | Підставка під таз | 1 |
| 3. | 36778 Система всмоктування загального призначення, вакуумна | Вакуумний аспіратор для централізованої газової медичної мережі потужністю до -1000 мбар | 4 |
|  4. | 15935 Лабораторна мийна система | Стіл-мийка медична | 1 |

**ІІ. ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим у даному додатку до Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником товару повинна бути обов’язково підтверджена шляхом надання заповненої таблиці, наведеної нижче, з посиланням на відповідні розділ(и), та/або сторінку(и) технічного документу виробника (експлуатаційної документації: настанови (інструкції) з експлуатації (застосування), або технічного опису чи технічних умов, або інших технічних документів) в якому міститься ця інформація, разом з додаванням оригіналів таких документів (або витягів з документів), або їх завірених копій. Надання перекладу технічних документів, що викладені російською мовою, не вимагається.

2. 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 оригінал або завірену копію одного з наступних документів (або витягів з них) на кожне найменування товару: декларація про відповідність, або сертифікат відповідності, або інших документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу відповідно до чинного законодавства України.

3. 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 або завірену копію листа виробника (або представництва, або філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у необхідній кількості та в терміни. Такий лист повинен включати: повну назву учасника, адресуватися Замовнику, містити номер ідентифікатора даної закупівлі. Допускається надання гарантійного листа учаснику з боку офіційного дистриб’ютора або іншого представника виробника, при цьому учасник повинен надати оригінал або завірену копію документу, що підтверджує повноваження такого офіційного дистриб’ютора або іншого представника.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні, у тому числі як виставковий зразок. Гарантійний термін (строк) експлуатації товару повинен становити не менше 12 місяців з дати поставки.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист щодо відповідності товару даному пункту.

**ІІІ. МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**(опис предмета закупівлі)**

 **1. Медико-технічні вимоги до лікарського візка**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Параметри та вимоги** | **Відповідність ТАК/НІ з обов’язковим посиланням на відповідну сторінку технічного документу** |
|  | Лікарський візок, який використовується в медичному закладі для розповсюдження ліків пацієнтам та витратних матеріалів |  |
|  | В основі конструкції повинен бути сталевий каркас з порошковим покриттям, корпус – з композитних матеріалів |  |
|  | Робоча поверхня візка повинна бути стійкою до санітарної обробки стандартними дезінфікуючими засобами |  |
|  | Верхня частина візка повинна бути із АБС пластику та стійкою до механічних ушкоджень |  |
|  | Візок повинен бути оснащений чотирма ящиками:* + 3 ящика розміром не більше 450 х 150мм
	+ 1 ящик розміром не більше 450 х 225мм
 |  |
|  | Ящики мають бути встановлені на прихованих сталевих направляючих з можливістю повного висування ящика та пружинним демпферним закриттям |  |
|  | Ящики повинні мати централізовану систему блокування з ключем |  |
|  | Ручки ящиків мають бути з відсіком для етикеток  |  |
|  | Наявність висувної стільниці |  |
|  | Візок повинен бути оснащений 2 металевими стрижнями-тримачами для кріплення аксесуарів |  |
|  | Одна зі сторін візка повинна бути оснащена додатковою висувною стільницею та 3 висувними ящиками з напівпрозорого пластику з кутом відкриття не менше 40о |  |
|  | Поверхня візка повинна бути виконана з піднятим переднім краєм, що утримує рідину |  |
|  | Візок має бути з закругленими кутами |  |
|  | Візок повинен бути оснащений 4 колесами діаметром не більше 125мм, 2 з яких мають бути оснащені гальмами. |  |
|  | Візок повинен бути оснащений одною надбудованою конструкцією-тримачем додаткового приладдя з можливістю регулювання  |  |
|  | Візок повинен мати габарити не більше, см: 75х60х104 (без додаткового приладдя) |  |
|  | Стільниця повинна бути не вище як 100 см від рівня підлоги |  |
|  | Візок повинен бути вагою не більше 65 кг |  |
| **Комплектація поставки повинна включати (на підтвердження надати гарантійний лист):** * набір з 9 відкидних ящиків із прозорого пластику – 1 шт.
 |

 **2. Медико-технічні вимоги до підставки під таз**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Параметри та вимоги** | **Відповідність ТАК/НІ з обов’язковим посиланням на відповідну сторінку технічного документу** |
|  | Підставка під таз повинна бути призначена для використання в операційних і процедурних кабінетах медичних закладів для розміщення і використання нержавіючих тазів під час проведення операцій |  |
|  | Підставка являє собою рухливу конструкцію, виконану з профільної труби |  |
|  | У верхній частині конструкції є корзина під два тази, яка може регулюватися по висоті |  |
|  | Повинна мати розміри:* довжину 595±10 мм
* ширину 465±10 мм
* висоту 1200±10 мм
 |  |
|  | Вага виробу повинна бути не більше 10 кг |  |
| **Комплектація поставки повинна включати (на підтвердження надати гарантійний лист):*** підставка в зборі – 1шт.
* таз із нержавіючої сталі – 2шт.
* інструкція із застосування – 1шт
 |

**3. Медико-технічні вимоги до вакуумного аспіратору для централізованої газової медичної мережі потужністю до -1000мбар**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Параметри та вимоги** | **Відповідність ТАК/НІ з обов’язковим посиланням на відповідну сторінку технічного документу** |
| **Призначення:** пристрій призначений для аспірації рідин тіла під час находження пацієнтів у реанімації та інтенсивній терапії який підключається до централізованої газової мережі.  |  |
| 1. **Вакуумний регулятор**
 |
| 1.1 | Вакуумний регулятор має підключатись безпосередньо у вакуумну розетку за допомогою DIN з’єднувача, без додаткових шлангів. |  |
| 1.2 | Вакуумний регулятор має бути оснащений манометром негативного тиску з школою не менше ніж від 0мбар до -1000 мбар |  |
| 1.3 | Регулювання негативним тиском у межах не гірше ніж від 0 мбардо -950 мбар  |  |
| 1.4 | Регулювання вакууму має здійснюватися за допомогою ручки регулювання обертального типу та мати фіксацію вибраного рівня всмоктування |  |
| 1.5 | Регулятор має бути обладнаний клавішою зупинки та відновлення всмоктування, без зміни обраного значення на регуляторі |  |
| 1.6 | Максимальний потік не менше 110 літрів на хвилину |  |
| 1.7 | Вакуумний регулятор має бути оснащений системою захисту поплавкового типу від потрапляння рідини у газову мережу лікарні на випадок, якщо основна ємність для рідин переповнюється |  |
| 1.8 | Вага регулятору має бути не більше 400 грам |  |
| 1.9 | Наявність антибактеріального фільтру для захисту пацієнтів ,медичного персоналу та медичних систем |  |
| 1.10 | В комплект поставки має входити не менше 20 антибактеріальних фільтрів |  |
| 1. **Ємність для збору рідин**
 |
| 2.1 | Об’єм ємності для збору секрету має бути не менше 2 літрів |  |
| 2.2 | Ємність має бути багаторазовою та стійкою до автоклавування |  |
| 2.3 | Ємність має бути обладнано запобіжною системою від переповнення, для запобігання потрапляння рідини у вакуумний регулятор |  |
| 2.4 | Ємність має бути оснащеною системою кріплення на медичну рейку 25мм. для швидкого встановлення та зняття з неї |  |
| 2.5 | Наявність трубки для підключення ємності до вакуумного регулятору |  |

**4. Медико-технічні вимоги до** **столу-мийки медичної**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Параметри та вимоги** | **Відповідність ТАК/НІ з обов’язковим посиланням на відповідну сторінку технічного документу** |
|  | Корпус стола-мийки повинен бути виготовлений повністю з нержавіючої сталі товщиною не менше 0,8 мм AISI 304. |  |
|  | Стіл-мийка повинен бути виконаний у навісному варіанті на стіну |  |
|  | Стіл-мийка має комплектуватися:* однією раковиною по всіх довжині глибиною не менше ніж 300 мм);
* двома спеціальними ліктьовими змішувачами холодної та гарячої води, які мають розміщуватись на настінній панелі.
 |  |
|  | Габарити стола-мийки (ДхГхВ): 1200х550х1100 мм (±5%) |  |

*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».*