**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ**

**Загальні вимоги:**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико – технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

*Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською мовою) в якому міститься ця інформація,з наданням копії документів.*

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

*На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільний формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців*.

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 файл відсканований з Оригіналу 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, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.* ***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.***

4. Учасник повинен провести кваліфікований інструктаж працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

*На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист в довільній формі щодо відповідності вимогам, вказаним у вищевказаному пункті.*

5. 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.*

6. 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 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.*

7. Проведення доставки, інcталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

*На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільний формі в якому зазначити, що запропонований Товар буде доставлено та інстальовано за рахунок Учасника.*

8. Рік випуску – не раніше 2022 року.

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

У разі надання еквіваленту, Учасник в пропозиції повинен зазначити найменування та характеристики запропонованого еквіваленту

*Запропонований учасником еквівалент, за своїми характеристиками, повинен бути не гіршим ніж у вимогах замовника.*

**Медико-технічні вимоги на візіограф i-Sensor H1**

|  |  |
| --- | --- |
| Параметри та вимоги | Відповідність ТАК/НІ з посиланням на сторінку технічної документації |
| Застосовується для отримання двопланового зображення, діагностики випадку захворювання і керування інформацією |  |
| Розташовується в ротової порожнині |  |
| Можливість дезінфекції сенсору |  |
| Наявність програмного забезпечення |  |
| Ступінь захисту від шкідливого впливу води: IP68 |  |
| Витримування не менше 80 000 тестів на згинання |  |
| **Комплектація** |  |
| Візіограф i-Sensor H1 (розмір 1) |  |
| Чохли для сенсора - 100 шт. |  |
| Тримач сенсора - 1 шт. |  |
| Силіконовий чохол для сенсора - 1 шт. |  |
| USB флешка з ПЗ - 1 шт. |  |
| Фіксувальні шурупи - 2 шт. |  |
| Документація |  |
| **Технічні характеристики:** |  |
| Адаптер живлення, вхідні показники: 5В / USB інтерфейс |  |
| Ефективна ділянка: 20 х 30 мм |  |
| Довжина кабелю USB: не менше 2,8 м |  |
| Габаритні розміри: 38,5 х 25 х 4,5 мм |  |
| Вага не більше 118 г |  |
| Вологозахищеність, не гірше IP68 |  |
| Теоретична роздільна здатність 25 пл / мм |  |
| Ефективна роздільна здатність : ＞8 пл / мм |  |
| Розмір пікселя: 20 мкм |  |
| 16 бітний ADC чіп |  |
| Вимоги до ПК для роботи з програмним забезпеченням:  Операційна система Windows 7 або вище  Процесор - Intel Core 2  Оперативна пам'ять - 2Gb або більше  Жорсткий диск - 320 gb або більше  USB порт - USB 2.0  Відео карта - Nvidia або ATI відеокарта  USB chip - Intel або NEC / RENESAS  Роздільна здатність дисплею - 1280 x 1024 |  |
| Гарантійне обслуговування повинно бути не менше ніж 12 (дванадцять) місяців |  |
| Керівництво з використання українською мовою |  |
| Наявність гарантійного листа від виробника про можливість постачання та термін постачання апаратів (надати оригінал відповідного документу) |  |
| Учасник повинен мати сертифікованих виробником спеціалістів для обслуговування та ремонту запропонованого обладнання (надати копію сертифікату) |  |
| Декларація про відповідність вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів |  |
| Сертифікат відповідності вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів |  |
| Післягарантійне обслуговування |  |