Додаток 2 до оголошення

про проведення спрощеної закупівлі

**ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА ІНШІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

| **Специфікація на поставку Товару (код за ЄЗС ДК 021:2015: 33120000-7 – Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання)** | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **з/п** | **Найменування товару** | **Код ДК 021:2015**  **(за показником 5-8 цифр)** | **Код НК 024:2019** | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Країна походження** |
| 1 | Електрокардіограф з пристроєм прийому/передачі даних | 33120000-7 – Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання | 16231 – Професійний багатоканальний електрокардіограф | шт. | 1 | Україна |

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Вимоги** | **Відповідність**  **(так/ні)** |
| 4.1 | Комплект постачання:   * Електрокардіограф з телеметричним модулем * ЕКГ кабель 10-ти електродний. * ЕКГ електрод-прищіпка * ЕКГ електрод-присоска * Термопапір * Сумка для транспортування * Аудігарнітура * USB клавіатура |  |
| 4.2 | Надійна реєстрація ЕКГ в салоні автомобіля ШМД |  |
| 4.3 | Вбудована система аналізу та інтерпретації ЕКГ та формування попереднього висновку |  |
| 4.4 | Режим безперервного моніторингу частоти серцевих скорочень |  |
| 4.5 | Зберігання в незалежній пам’яті фрагментів ЕКГ по всіх 12-ти відведенням |  |
| 4.6 | Введення картки пацієнта: ПІБ, зріст, вага, рік народження, стать, частота пульсу, артеріальний тиск крові. |  |
| 4.7 | Введення відомостей про пацієнта та лікаря в файл ЕКГ для телеметричної передачі |  |
| 4.8 | Вбудований кольоровий дисплей для візуалізації ЕКГ |  |
| 4.9 | Вбудований термопринтер з шириною паперу 80 мм. |  |
| 4.10 | Вбудований телеметричний модуль для бездротової передачі ЕКГ по каналах мобільного зв’язку, що не потребує використання зовнішніх периферичних пристроїв (WiFi модеми, GSM модеми, смартфони, аккустичні перетворювачі тощо) |  |
| 4.11 | Здійснення голосових дзвінків безпосередньо за допомогою аудіо гарнітури під’єднаної до електрокардіографа та без використання сторонніх пристроїв (мобільні телефони, смартфони) |  |
| 4.12 | Отримання висновку від консультанта-кардіолога на електрокардіограф з подальшою можливістю його перегляду та друку |  |
| 4.13 | Захист від імпульсів дефібрилятора |  |
| 4.14 | Швидкість розгортки 5, 10, 25, 50 мм / с |  |
| 4.15 | Цифрові фільтри 50 Гц і 35 Гц |  |
| 4.16 | Автоматична компенсація дрейфу ізолінії |  |
| 4.17 | Придушення синфазних перешкод > 100 дБ |  |
| 4.18 | Діапазон вимірювань ЧСС 20 - 280 1 / хв |  |
| 4.19 | Живлення від мережі змінного струму 220В, вбудованого акумулятора або бортової мережі автомобіля |  |
| 4.20 | Автономна робота не менше 2 годин |  |
| 4.21 | Можливість введення інформації з використанням стандартної клавіатури |  |
| 4.22 | Компактний, переносний, вага 2 кг |  |

\* посилання на конкретні марку чи виробника, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва вживаються у значенні «… «або еквівалент»». Еквівалентом вважається лікарські засіб з технічними та якісними характеристиками, які зазначено в Додатку 2.

1. Для підтвердження відповідності медичного обладнання медико-технічним вимогам, кожен Учасник повинен надати у складі пропозиції декларацію відповідності та\або сертифікат якості та/або паспорт якості та\або інструкцію з використання, висновок державної санітарно-гігієнічної експертизи (за наявності).

2. Учасник повинен мати діючу Ліцензію на провадження господарської діяльності з оптової або роздрібної торгівлі медичними матеріалами або діючу Ліцензію на виробництво медичних матеріалів, якщо він є виробником предмету закупівлі.

3. Термін придатності повинен бути не менше одного року з моменту отримання медичного обладнання та при необхідності мати можливість заміни неякісного медичного обладнання, протягом гарантійного терміну.

4. Поставка медичного обладнання здійснюється за рахунок Продавця згідно заявки Покупця. Продавець повинен мати усі необхідні дозволи на право реалізації та транспортування Товару та поставляти медичне обладнання з документальним підтвердженням відповідності медичного обладнання. Продавець забезпечує належні умови зберігання та транспортування.

5. З метою запобігання закупівлі фальсифікованої продукції, яка може нанести шкоду здоров’ю, забезпечення безпечної роботи персоналу та дотримання законодавства щодо охорони праці, Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним Товару, у кількості та в терміни, визначені оголошенням та пропозицією Учасника. На підтвердження Учасник повинен надати **гарантійний лист від виробника** (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на території України), або представника, дилера, дистриб'ютора, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, у кількості, та в терміни, визначені оголошенням 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 спрощеної закупівлі, а також запропонований Товар в необхідній кількості, найменування Замовника.

6. Видаткова накладна в 2-х екземплярах та рахунок-фактура.

7. Невідповідність зазначених документів вимогам чинних нормативно-правових актів є підставою для відмови Покупця від прийняття медичного обладнання без відповідальності за такі дії. При цьому медичне обладнання вважаються не поставленими.

8. Медико-технічні вимоги повинні відповідати таким, які зазначені у даному додатку.

9. У разі виявлення будь-яких недоліків медичного обладнання протягом гарантійного строку Покупець має право вимагати від Продавця замінити Товар на якісний протягом 15 (п’ятнадцять) календарних днів з моменту отримання відповідної претензії.

10. Технічні, якісні характеристики за предметом закупівлі повинні відповідати встановленим/зареєстрованим нормативним актам чинного законодавства України (державним стандартам), які передбачають застосування заходів із захисту довкілля.

13. Строк постачання Товару з моменту укладання договору по 21 листопада 2022 року включно, згідно заявок Покупця.

**14. Якщо Учасником пропонується аналог та/або еквіваленти товару до того, що вимагається Замовником, додатково у складі пропозиції Учасник надає таблицю, складену в довільні формі, яка у порівняльному вигляді містить відомості щодо основних технічних та якісних характеристик товару, що вимагається Замовником до основних технічних та якісних характеристик аналогу та/або еквіваленти товару, що пропонується Учасником. При цьому якість запропонованого аналогу та/або еквіваленти товару має відповідати якості, що заявлена у технічній специфікації Замовника.**

*Посада, прізвище, ім’я, підпис уповноваженої особи Учасника, печатка (за наявності)*