**ДОДАТОК 2**

 *до тендерної документації*

**Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі - технічні вимоги до предмета закупівлі**

 Замовник самостійно визначає необхідні технічні характеристики предмета закупівлі виходячи зі специфіки предмета закупівлі, керуючись принципами здійснення закупівель та з дотриманням законодавства.

 Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації (у разі потреби – планам, кресленням, малюнкам чи опису предмета закупівлі) та іншим вимогам до предмету закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість поставки товару, у відповідності до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації.

 В 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".

 Якщо Учасником пропонується еквівалент 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 еквівалентного товару, що пропонується Учасником. При цьому якість запропонованого еквіваленту товару має відповідати якості, що заявлена у технічній специфікації Замовника.

 Таблиця повинна містити точну назву товару, яка пропонується учасником. У випадку, якщо учасником буде зазначено назву товару, яка буде містити словосполучення «або еквівалент» (наприклад, автомобіль Renault Duster, або еквівалент), тендерну пропозицію такого учасника буде відхилено як таку, що не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації».

Наголошуємо та просимо звернути увагу, що технічні характеристики товару мають бути не меншими тих параметрів, які вказані Замовником в тендерній документації.

**ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ**

**Медико-технічні характеристики**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Найменування | Одиницявиміру | Кількість | Примітка |
| 1 | ***Столик надліжковий*** | шт. | 10 | Столик надлiжковий призначений для обслуговування важкохворих, що знаходяться в ліжку при прийомі їжі, читанні, письмі, а також при проведенні різних процедур. Столик може використовуватися як в клінічних, так і в домашніх умовах. |
| **№ п/п** | **Опис вимог** | **Наявність функції або величина параметра за технічним завданням** | **Відповідність****(так/ні)** |
|  |  1. Технічні характеристики |  |  |
|  | Довжина  | Не більше 600 мм |  |
|  | Ширина | Не більше 380 мм |  |
|  | Висота | Від 700мм до 1000мм |  |
|  | Розмір підстави | Не більше 695х440мм. |  |
|  | Маса | Не більше 10кг. |  |
|  | Максимальне наватнаження | Не більше 5кг. |  |
|  | Комплектація | Стільниця з механізмом нахилу;Допоміжний змінний столик;Склянка;Колісні опори;Інструкція; |  |
|  | Конструкція | Конструкція столу дозволяє встановити його безпосередньо над ложем ліжка в зручному для пацієнта положенні і на необхідній висоті |  |
|  | Варіанти виконання | Може додатково комплектуватися нерухомим допоміжним столиком з тримачем склянки, і склянкою. |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **В И М О Г И** | **Відповідність****("Так"/"Ні")** |
| **Загальні вимоги** |
| 1 | Наявність декларації про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів.  |  |
| 2 | Наявність сертифікату щодо відповідності системи управління якістю підприємства ДСТУ ISO 13485, що регламентує розробку, виробництво, розповсюдження та обслуговування медичних виробів. |  |
| 3 | Сертифікат ДСТУ EN ISO 9001 |  |
| 4 | Інструкція із застосування виробника на товар українською мовою |  |
| 5 | Гарантійний лист від виробника товару, що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни. Гарантійний лист повинен включати найменування замовника та номер оголошення про проведення процедури закупівлі. |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Найменування | Одиницявиміру | Кількість | Примітка |
| 2 | ***Тумба медична*** | шт. | 10 | Тумба приліжкова призначена для розміщення біля ліжка хворого в лікарнях і клініках, а також інших стаціонарних установах системи охорони здоров'я. Використовується для зберігання особистих речей хворого, а також як столик приліжковий. Може використовуватися як в клінічних, так і в домашніх умовах. |
| **№ п/п** | **Опис вимог** | **Наявність функції або величина параметра за технічним завданням** | **Відповідність****(так/ні)** |
|  |  1. Технічні характеристики |  |  |
|  | Довжина  | Не більше 500 мм |  |
|  | Ширина | Не більше 400 мм |  |
|  | Висота | Не менше 920 мм |  |
|  | Розмір стільниці | Не більше 700х390мм. |  |
|  | Відділення під взуття | Не менше 170 мм |  |
|  | Відділення для речей | Не менше 120 мм |  |
|  | Маса | Не більше 15кг. |  |
|  | Матеріал стілниці | ЛДСП |  |
|  | Комплектація | Тумба в зборі;Інструкція; |  |
|  | Конструкція | Конструктивно виріб являє собою нерозбірну конструкцію, виконану виконану з металу та встановлену на металевий каркас. Стільниця змонтована на безступенчатому механізмі, що дозволяє встановлювати її на зручній для користувача висоті та відкривати стільницю не від двигаючи тумбочку від ліжка.. У неробочому положенні столик укладається на бічну поверхню тумбочки та не віходить за межі корпусу.  |  |
|  | Варіанти мобільності | Тумба має можливість бути виконана на колесах, або фіксованих ніжках.  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **В И М О Г И** | **Відповідність****("Так"/"Ні")** |
| **Загальні вимоги** |
| 1 | Наявність декларації про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів |  |
| 2 | Наявність сертифікату щодо відповідності системи управління якістю підприємства ДСТУ ISO 13485, що регламентує розробку, виробництво, розповсюдження та обслуговування медичних виробів. |  |
| 3 | Сертифікат ДСТУ EN ISO 9001 |  |
| 4 | Інструкція із застосування виробника на товар українською мовою |  |
| 5 | Гарантійний лист від виробника товару, що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни. Гарантійний лист повинен включати найменування замовника та номер оголошення про проведення процедури закупівлі. |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Найменування | Одиницявиміру | Кількість | Примітка |
| 3 | ***Шафа медична*** | шт. | - | Шафа медична призначена для розміщення інструментів, матеріалів і медикаментів в умовах оглядових, перев'язувальних та операційних залів лікарень і клінік, а також інших установ системи охорони здоров'я. |
| **№ п/п** | **Опис вимог** | **Наявність функції або величина параметра за технічним завданням** | **Відповідність****(так/ні)** |
|  |  1. Технічні характеристики |  |  |
|  | Довжина  | Не більше 400 мм |  |
|  | Ширина | Не більше 500 мм |  |
|  | Висота | Не менше 1610 мм |  |
|  | Маса | Не більше 40кг. |  |
|  | Максимальне навантаження на одну полицю | Не більше 15кг. |  |
|  | Комплектація | Задня стінка шафи;Передня рамка шафи;Боковина шафи – 2шт;Скляні дверцята з комплектом кріплення;Полки шафи – 4шт.Нижня кришка шафи;Верхня кришка шафи;Інструкція; |  |
|  | Конструкція | Шафа виконана з уніфікованих елементів. Стінки шафи виконані з металу, пофарбованого білою порошковою фарбою, двері виготовлені зі скла. На двері встановлена ​​металева ручка, яка в закритому положенні фіксує двері за допомогою магніту. Шафа має 4 скляні полки. |  |
|  | Варіанти виконання | Внутрішні полки можуть бути виконані з металу. |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **В И М О Г И** | **Відповідність****("Так"/"Ні")** |
| **Загальні вимоги** |
| 1 | Наявність декларації про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів |  |
| 2 | Наявність сертифікату щодо відповідності системи управління якістю підприємства ДСТУ ISO 13485, що регламентує розробку, виробництво, розповсюдження та обслуговування медичних виробів. |  |
| 3 | Сертифікат ДСТУ EN ISO 9001 |  |
| 4 | Інструкція із застосування виробника на товар українською мовою |  |
| 5 | Гарантійний лист від виробника товару, що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни. Гарантійний лист повинен включати найменування замовника та номер оголошення про проведення процедури закупівлі. |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Найменування | Одиницявиміру | Кількість | Примітка |
| 4 | ***Кушетка процедурна*** | шт. | 10 | Кушетка процедурна з регульованим підголовником призначена для розміщення пацієнтів при лікувальному огляді і виконанні різних процедур в умовах оглядових, перев'язувальних та операційних залів лікарень і клінік, а також інших установ системи охорони здоров'я. |
| **№ п/п** | **Опис вимог** | **Наявність функції або величина параметра за технічним завданням** | **Відповідність****(так/ні)** |
|  |  1. Технічні характеристики |  |  |
|  | Довжина  | Не менше 1900 +- 10 мм  |  |
|  | Ширина | Не більше 550 мм |  |
|  | Висота кушетки від підлоги | Не менше 530 мм |  |
|  | Кут нахилу спинки | Не гірше 0° - 60° |  |
|  | Маса | Не більше 24кг. |  |
|  | Номінальне навантаження | Не більше 150кг. |  |
|  | Комплектація | Ложі кушетки;Стійки – 2шт.;Перемичка;Комплект кріпленняІнструкція; |  |
|  | Конструкція | Каркас кушетки зварний, трубчастий. До каркаса кріпляться стійки і встановлюється перемичка. Спинка і ложе - металеві каркаси з укріпленими на них подушками, обтягнутими вінілішкірою з м’якою прокладкою з поролону. |  |
|  | Регулювання положень | Нахил спинки, і їі фіксація в потрібному положенні здійснюється за допомогою механічний направляючих.  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **В И М О Г И** | **Відповідність****("Так"/"Ні")** |
| **Загальні вимоги** |
| 1 | Наявність декларації про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів |  |
| 2 | Наявність сертифікату щодо відповідності системи управління якістю підприємства ДСТУ ISO 13485, що регламентує розробку, виробництво, розповсюдження та обслуговування медичних виробів. |  |
| 3 | Сертифікат ДСТУ EN ISO 9001 |  |
| 4 | Інструкція із застосування виробника на товар українською мовою |  |
| 5 | Гарантійний лист від виробника товару, що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни. Гарантійний лист повинен включати найменування замовника та номер оголошення про проведення процедури 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.

УВАГА!!!

**\****Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації (у разі потреби – планам, кресленням, малюнкам чи опису предмета закупівлі) та іншим вимогам до предмету закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість надання послуг/поставки товару/виконання робіт, у відповідності до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації.*

**Якщо тендерна пропозиція учасника не відповідає Технічній специфікації тендерної документації замовника, то така тендерна пропозиція буде відхилена, як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.**