# Додаток № \_\_3\_\_

# до тендерної документації

**Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі у тому числі технічна специфікація**

**Ендокавітальний датчик** **до ультразвукової діагностичної системи**

**Код ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» 33110000-4 Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини**

**(33112200-0 Ультразвукові установки) (Ендокавітальний датчик до ультразвукової діагностичної системи), НК 024:2023: 40768 Давач системи екстракорпоральної ультразвукової візуалізації ручний**

**КІЛЬКІСНІ:**

**Ендокавітальний датчик до ультразвукової діагностичної системи – 1шт.**

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ:**

**(ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Медико-технічні характеристики** | **Значення** | **Відповідність (так/ні) з посиланням на сторінку інструкції, або офіційних технічних даних виробника обладнання** |
|  | | |
| Ендокавітальний датчик | Наявність |  |
| Область використання | Гінекологічні, акушерські та урологічні дослідження |  |
| Діапазон частот, не вужче | 2.4 МГц - 12.5 МГц |  |
| Радіус, не більше | 11 мм |  |
| Кількість елементів, не гірше | 128 |  |
| Глибина сканування, не вужче | 1.8 см -29.6 см |  |
| Поле огляду, не вужче | 159˚ |  |
| Використанні біопсійної насадки (голки) | Можливість |  |

**ЗАГАЛЬНІ:**

1. Товар повинен бути належним чином зареєстрованим в Україні або дозволеним для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства. Ця вимога підтверджується декларацією та сертифікатом відповідності (про відповідність) **або** документом(ами), що підтверджує(ють) можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту **(Учасник повинен надати в складі тендерної пропозиції відповідний(і) документ(и)).**
2. Відповідність запропонованого Учасником товару медико - технічним вимогам повинна бути обов’язково підтверджена посиланням на відповідну(і) сторінку(и) технічного(их) документу(ів) виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, та/або інструкції, та/або технічного опису чи технічних умов, та/або ін. документу(ів) українською мовою), в якому(их) міститься ця інформація, разом з додаванням відповідного(их) технічного(их) документу(ів) виробника до складу тендерної пропозиції Учасника. Підтвердження медико - технічним вимогам надається у формі заповненої таблиці, наведеної вижче.
3. Ендокавітальний датчик має бути сумісним з ультразвуковою діагностичною системою Mindray DC-40. (**надати гарантійний лист від Учасника у складі тендерної пропозиції**)

***У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, таким чином, вважається, що до кожного посилання додається вираз «або еквівалент».***