**ДОДАТОК 2**

*до тендерної документації*

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

**ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ**

**Медико-технічні вимоги до предмета закупівлі:**

**Предмет закупівлі:**

**МЕБЛІ МЕДИЧНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ**

**(код ДК 021:2015 Єдиного закупівельного словника 33190000-8 – Медичне обладнання та вироби медичного призначення)**

Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації та іншим вимогам до предмета закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку.

В місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «або еквівалент».

Технічна специфікація повинна містити опис усіх необхідних характеристик товарів, що закуповуються, у тому числі їх технічні, функціональні та якісні характеристики.

У разі якщо вичерпний опис характеристик скласти неможливо, технічні специфікації можуть містити посилання на стандартні характеристики, технічні регламенти та умови, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язані з товарами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними, європейськими стандартами, іншими спільними технічними європейськими нормами, іншими технічними еталонними системами, визнаними європейськими органами зі стандартизації або національними стандартами, нормами та правилами. До кожного посилання повинен додаватися вираз «або еквівалент».

Якщо Учасником пропонується еквівалент товарудо того, що вимагається Замовником, додатково у складі тендерної 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», тендерну пропозицію такого учасника буде відхилено як таку, що не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації.

У разі, якщо учасник не має відповідних маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів, у разі встановлення вимог щодо надання учасником маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів, і не має можливості отримати їх до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій із причин, від нього не залежних, він може подати технічний паспорт на підтвердження відповідності тим же об’єктивним критеріям.

**Документами, що підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації є:**

* технічна специфікація, складена учасником згідно **Таблиці 1,2** за інформацією (вимогами), формою та змістом цього додатка, у разі потреби —опис предмета закупівлі, наведений у цьому додатку; у разі зазначення країни походження товару з російської федерації/республіки білорусь учасник у складі тендерної пропозиції надає митну декларацію, що підтверджує ввезення цього товару на територію України до 24.02.2022 включно; інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, у тому числі відповідна технічна специфікація (у разі потреби —опис предмета закупівлі), наведена в цьому додатку до тендерної документації.

***Таблиця 1***

**1. Ліжко медичне**

|  |  |
| --- | --- |
| **Найменування товару** | **Кількість** |
| Ліжко медичне | 21 шт. |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Технічні вимоги** | **Параметри** | **Відповідність, зазначити «так» чи «ні» з посиланням на відповідну сторінку технічної документації** |
| 1 | Ліжко медичне функціональне повинно бути з електричним регулюванням висоти, секцій та куту нахилу ложа | Наявність |  |
| 2 | Ліжка має бути оснащене 4-ма електричними двигунами | Наявність |  |
| 3 | Основа (рама) ліжка має бути металевою та пофарбована фарбою білого кольору | Наявність |  |
| 4 | Кількість секцій ліжка | не менше 4 |  |
| 5 | Секції ложа повинні бути металевими | Наявність |  |
| 6 | Габарити ложа ліжка (ДхГ): | 2000х900 мм |  |
| 7 | Ліжко має комплектуватися матрацом | Наявність |  |
| 8 | Матрац з піни товщиною не менше 120мм | Наявність |  |
| 9 | Чохол матраца повинен бути легко-з’ємним та має бути виконаний з анти алергенної, водонепроникної та антибактеріальної тканини, яка можна обробляти дезінфікуючими засобами | Наявність |  |
| 10 | Безпечне робоче максимальне навантаження на ліжко повинно бути не менше ніж: | 230 кг |  |
| 11 | На ліжко повинні бути встановлені по кутах пластикові відбійники (4 шт.) для попередження пошкоджень кутів і стін при транспортуванні. | Наявність |  |
| 12 | Панелі біля підголів’я та підніжжя ліжка повинні кріпитися до каркасу за допомогою металевих посилюючих елементів та бути легко-з’ємними, щоб забезпечити максимально швидкий доступ медичного персоналу до пацієнта з усіх боків. | Наявність |  |
| 13 | Панелі біля підголів’я та підніжжя ліжка повинні бути виготовлені з поліпропілену методом «blow molding» (видування під тиском). Поверхня поліпропілену має бути гладкою, легко миючою, антибактеріальною та вогнестійкою. | Наявність |  |
| 14 | Ліжко має комплектуватися відкидними бічними огородженнями з обох сторін виготовленими з поліпропілену методом «blow molding» (видування під тиском). Поверхня поліпропілену має бути гладкою, легко миючою, антибактеріальною та вогнестійкою. | Наявність |  |
| 15 | Кількість бічних огороджень | 4 |  |
| 16 | Бокові огородження повинні бути оснащені індикаторами кута нахилу | Наявність |  |
| 17 | Висота бокових огороджень над ложем в розкладеному стані має бути не меншою ніж: | 345 мм |  |
| 18 | Бічні огородження повинні плавно та легко опускатися вниз та підніматися вгору. | Наявність |  |
| 19 | Бічні огородження повинні витримувати навантаження до 150 кг | Наявність |  |
| 20 | Електричне регулювання стегнової секції та секції спини | Наявність |  |
| 21 | Діапазон регулювання секцій спини | не менше 0° - 75° |  |
| 22 | Діапазон регулювання стегнової секції | не менше 0° - 45° |  |
| 23 | Діапазон регулювання гомілкової секції | не менше 0° - 30° |  |
| 24 | Електричне регулювання висоти ліжка | Наявність |  |
| 25 | Діапазон регулювання по висоті ложа ліжка (без врахування матраца): | 380-780 мм (±3%) |  |
| 26 | Електричне регулювання куту нахилу ліжка Тренделенбург/Анти Тренделенбург | Наявність |  |
| 27 | Діапазон регулювання куту нахилу Тренделенбург/Анти Тренделенбург | ±16º |  |
| 28 | Зміщення спинної секцій (функція авторегресії) | 11 см |  |
| 29 | Ліжко має комплектуватися функцією CPR для екстреного переводу ліжка у горизонтальне положення | Наявність |  |
| 30 | Ліжко має бути обладнане пультом керування пацієнта (дротовий) | Наявність |  |
| 31 | Повинні бути передбачені наступні типи живлення:  - від загальної електромережі 220В, 50/60 Гц;  - від автономного джерела-акумуляторна батарея. | Наявність |  |
| 32 | Захист від ураження електричним струмом повинен бути: | Class I, Type B |  |
| 33 | Захист від проникнення рідини | IPx66 |  |
| 34 | Ліжко має комплектуватися 4-ма колесами з гумовим покриттям та стопором | Наявність |  |
| 35 | Діаметр коліс | не менше 125 мм |  |
| 36 | Ліжко має бути обладнане з обох сторін гачками для аксесуарів | Наявність |  |
| 37 | Ліжко має комплектуватися інфузійною стійкою на 4 гачки, котра регулюється по висоті та фіксується одним рухом. | Наявність |  |
| 38 | Зовнішні габарити ліжка (ДхГ): | 2200х1080 мм  (±3%) |  |

***Таблиця 2***

**2. Тумба приліжкова**

|  |  |
| --- | --- |
| **Найменування товару** | **Кількість** |
| Тумба приліжкова | 21 шт. |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Технічні вимоги** | **Параметри** | **Відповідність, зазначити «так» чи «ні» з посиланням на відповідну сторінку технічної документації** |
| 1 | Корпус тумби має бути виготовлений з МДФ. | Наявність |  |
| 2 | Верхня кришка, двері та фасад шухляди тумби повинні бути виготовлені з ABS-пластику. | Наявність |  |
| 3 | Верхня кришка має бортик по трьом сторонам. | Наявність |  |
| 4 | Тумба повинна мати одну висувну шухляду зверху та одне відділення з дверима ті полицею в середині. | Наявність |  |
| 5 | Тумба має бути встановлена на пластикові роликові опори (4 шт.) два з яких повинні бути обладнані гальмами. | Наявність |  |
| 6 | Діаметр роликів повинен бути: | 75 мм |  |
| 7 | Тумба повинна комплектуватися легко складним столиком. | Наявність |  |
| 8 | Стільниця столу повинна бути виготовлена з МДФ. | Наявність |  |
| 9 | Габаритні розміри столу | 600х350 см (±3%) |  |
| 10 | Столик повинен регулюватися по висоті | Наявність |  |
| 11 | Висота регулювання столу: | 800-1100 мм |  |
| 12 | Габарити тумби (ДхГхВ) | 550х460х820 мм (±3%) |  |

*У ціну мають бути включені прямі, загальновиробничі та адміністративні витрати з урахуванням витрат, у тому числі, але не виключно: транспортні витрати, доплати працівникам у зв’язку з втратою часу в дорозі, зв’язок, страхування, спецзасоби, а також економічно обґрунтований прибуток, який Постачальник планує отримати в результаті продажу, кошти на покриття ризиків та/або додаткових витрат, пов’язаних з інфляційними процесами, усі податки і збори, обов’язкові платежі, що сплачуються або мають бути сплачені Постачальником для поставки Товару, зокрема податок на додану вартість, інші витрати, необхідні для виконання проєкту Договору до моменту його повного завершення.*

**Загальні вимоги до предмету закупівлі:**

1. В складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати копію декларації про відповідність, всієї продукції що пропонується до закупівлі, вимогам Технічного регламенту до медичних виробів, затвердженого постановою КМУ №753 від 2 жовтня 2013 р., або гарантійний лист Учасника про проходження процедури оцінки відповідності та надання документів на момент поставки.
2. Учасник повинен надати копію сертифікату на систему якості підприємства (Сертифікат ISO 13485:2016, міжнародного зразка), що регламентує розробку, виробництво, продаж та сервісне обслуговування медичного обладнання.
3. Учасник повинен надати авторизаційний 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.
4. Надати в складі тендерної пропозиції паспорт на виріб українською мовою з зазначеними технічними характеристиками відповідно до медико-технічних вимог з зображенням виробу, яке повністю відповідає ним.
5. Гарантійний термін обслуговування – не менше 12 місяців з дати постачання товару замовнику, про що надати в складі тендерної пропозиції гарантійний лист.
6. Товар, який постачається, повинен бути таким, що не перебував в використанні та не використовувався як демонстраційний виріб, про що надати гарантійний лист в складі тендерної пропозиції.
7. Товар має бути поставлений Постачальником в строк **до 31 серпня 2023 року**, про що Учаснику необхідно надати гарантійний лист.
8. Поставка товару здійснюється на умовах DDP – склад Замовника (відповідно до вимог Міжнародних правил «Інкотермс-2010») за адресою: м.Вінниця, Хмельницьке шосе,96.

*У разі подання пропозиції, яка не відповідає технічним вимогам, пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам документації електронних торгів.*