

42510000-4 Теплообмінники, кондиціонери повітря, холодильне обладнання та фільтрувальні пристрої (Швидкозаморожувач плазми (35704 Камера морозильна для плазми крові) - 1 шт.)

1. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:**

Швидкозаморожувач плазми (35704 Камера морозильна для плазми крові) - 1 шт.

Вимоги:

№ п/п	Медико-технічні вимоги	Відповідність (так / ні)
1	Призначення: заморожування контейнерів з плазмою	
2	Місткість: не менше 48 стандартних контейнерів для плазми	
3	Швидкість заморожування до 45 хвилин	
4	Світлодіодний дисплей з: <ul style="list-style-type: none"> - регулятором температури; - актуальною температурою - температурними показниками; - клавіатурою на контрольній панелі для введення пароля з метою безпеки; - світлодіодом «ОХОЛОДЖЕННЯ», що відображає активність процесу охолодження; - світлодіодом «ТРИВОГА», що вказує на вихід температури за прийнятні температурні межі (Мін/Макс); - наявний сигнал тривоги як звуковий, так і світловий; - ТАЙМЕРОМ: що відображає зворотний відлік часу процедури заморожування (необхідно для дотримання температурного режиму плазми крові) 	
5	Наявна регуляція внутрішньої температури цифровою електронною системою управління;	
6	Наявне в обладнання поворотних колес для легкого пересування морозильника у відділенні (приміщенні), колеса обладнані тормозом.	
7	48 стандартних контейнерів (номінального об'єму 250 мл) з чистим вмістом плазми не менше 230 мл	
8	Встановлюваний температурний діапазон: мінус 60°C / мінус 80°C	
9	Обладнаний стабілізатором напруги.	

Загальні вимоги:

1. Товар, що пропонується, повинен бути новим, таким, що не був у використанні. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.
2. Товар повинен бути належним чином зареєстрованим в Україні або дозволеним для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства, сертифікованим для використання у медичних закладах. Ця вимога підтверджується: - завіреною копією декларації або копією документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту, або - завіреною копією Свідоцтва про державну реєстрацію медичного виробу, що свідчить про наявність медичного виробу в Державному реєстрі медичної техніки та виробів медичного призначення.
3. Гарантійний термін обслуговування не менше 12 місяців з моменту введення в експлуатацію (якщо інше не передбачено технічними вимогами). Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.
4. Сервісне обслуговування повинно здійснюватися інженерним персоналом, що сертифікований виробником - наявність сервісного центру на території України (обов'язково) та фахівців, які пройшли навчання у виробника запропонованого обладнання (надати копію відповідного документа).
5. Спроможність учасника поставити запропонований товар повинна підтверджуватись оригіналом гарантійного листа від виробника (якщо учасник не є виробником товару), або офіційного представника на території України (із наданням копії авторизаційного листа виробника), що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника (надати оригінал такого гарантійного листа).
6. Наявність належним чином оформленої інструкції (паспорта) або будь-якого іншого документа щодо експлуатації запропонованого товару українською мовою (надати копії).
7. Вантажно-розвантажувальні роботи та доставка товару до закладів охорони здоров'я повинна здійснюватися постачальником за власні кошти. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.
8. Термін поставки товару: 30 днів з дати отримання письмової заявки Замовника, але не пізніше 29.12.2023. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.
9. Монтаж та навчання медперсоналу роботі на апаратурі постачальник проводить безкоштовно за письмовою заявою закладу-отримувача, якщо інше не передбачено умовами договору. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.
10. Запропонований товар повинен відповідати заявленим технічним вимогам. Для підтвердження учасник надає заповнену таблицю щодо відповідності з посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документа виробника.
11. Запропонований товар повинен бути якісним. Для підтвердження учасник надає сертифікат відповідності, виданий відповідним органом з сертифікації, акредитованим національним органом України з акредитації, який підтверджує встановлені вимоги до товарів, робіт і послуг та (чи) об'єктів, через які реалізуються послуги, якщо це передбачено законодавством України. Якщо медичне обладнання не передбачає наявності зазначеного сертифіката, учасник надає лист-роз'яснення.
12. Учасник повинен надати заповнену форму тендерної пропозиції за підписом керівника або уповноваженого представника підприємства, організації, установи та завірену печаткою (у разі наявності).

Форма тендерної пропозиції

(назва процедури закупівлі)

№ лоту/ з/п	Найменування предмета закупівлі/товару	Торгівельна назва товару	Виробник, країна	Одиниця виміру	Кількість, од.

.....
(посада особи, що підписує форму)
(підпис)

.....
(П.І.Б.)
М. П. *

* Вимога щодо печатки не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством.

** У разі наявності в технічній частині посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження або виробника – читати з виразом «або еквівалент».

2. Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:

2 234 000,00 грн (Два мільйони двісті тридцять чотири тисячі гривень 00 копійок), з ПДВ.