

Лот №26

| № | Наименование оборудования | Параметры, предлагаемые участником (указывать номер страницы из технического паспорта (каталога), подтверждающий вносимый параметр оборудования) |
|----|---|---|
| 29 | Аппарат для разработки коленного и тазобедренного суставов | |
| | Модель (полное и точное название): | |
| | Производитель (полное и точное название): | |
| | Страна происхождения: | |
| | Назначение: для предупреждения развития осложнений после травм, операций и других повреждений коленного и тазобедренного суставов. Регулярные занятия способствуют раннему восстановлению объема движений в суставе. | |
| | Технические требования: | |
| | Амплитуда движений - сгибание/разгибание колена: не менее -10°/0°/123° | |
| | Удлинение вытяжения - мягкое растягивание сустава в направлении вытяжения. | |
| | Удлинение сгибания - мягкое растягивание сустава в направлении сгибания. | |
| | Программу тренировки - выполнение комбинации различных программ. | |
| | Программу «Comfort» - постепенное комфортное увеличение максимально заданных значений. | |
| | Повтор вытяжения - при достижении максимально заданных значений обеспечивает возврат на 10° градусов и повторное вытяжение до максимальных значений | |
| | Повтор сгибания - при достижении максимально заданных значений обеспечивает возврат на 10° градусов и повторное сгибание до максимальных значений. | |
| | Комплектации: не менее 3 версий | |
| | Участник (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте. | |
| | Участник (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении. | |

| | | |
|--|---|--|
| | Электропитание | |
| | 220 В +/-10%, 50 Гц, | |
| | шнур питания -европейский разъем | |
| | Требования для сертификации (копии представленных сертификатов должны быть заверены оригинальной печатью Производителя, если участник не является Производителем): | |
| | Производитель должен иметь международный сертификат контроля качества: ISO 9001; ISO 13485:2003; | |
| | Поставляемое оборудование должно соответствовать: Требованиям Европейского Союза, установленным в директиве 93/42/ЕЕС/ от 14.06.1993 г. по вопросу медицинского оборудования; | |
| | Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД). | |
| | Участник торгов должен представить копии регистрационных документов в стране происхождения; | |
| | Наличие авторизации завода-производителя. | |
| | Документация: | |
| | Инструкция по эксплуатации на узбекском или русском языке; | |
| | Инструкция по сервисному обслуживанию на узбекском или русском языке. | |
| | Предоставить информацию о сроке службы оборудования, его энергопотребления и эксплуатационных расходах согласно нормативно-технической документации производителя. | |
| | Гарантийные условия: | |
| | Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию – 24 месяца | |
| | В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 3-х рабочих дней с момента получения письменного уведомления от бенефициара оборудования | |
| | Если в течение гарантийного срока Продукция окажется дефектной, неуккомплектованной и/или не будет соответствовать требованиям настоящего технического задания, исполнитель обязан доукомплектовать и/или заменить Продукцию на новую, после получения письменного уведомления Заказчика. Все расходы, связанные с устранением дефектов, доукомплектованием и заменой относятся за счёт Исполнителя | |
| | Монтаж и ввод в эксплуатацию (правила сдачи и приемки закупаемого оборудования): | |
| | Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию участником на рабочем месте | |
| | Обучение медицинского персонала: | |

| | | |
|--|---|--|
| | Обучение организуется участником или агентом участника на рабочем месте для медицинского персонала - 2 человека на оборудование. Участник должен организовать обучение (на русском или узбекском языке). Обучение должно быть проведено квалифицированным специалистом, имеющим достаточный опыт работы на аналогичном оборудовании. Обучение должно обеспечивать получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для адекватного применения оборудования с учетом его технических возможностей и программного обеспечения. | |
| | Обучение технического персонала | |
| | Инженер по сервисному обслуживанию оборудования – 1 человек . Обучение должно быть на русском или узбекском языке. Обучение должно обеспечивать получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования в после гарантийном периоде и включать кроме прочего: Общую инструкцию по эксплуатации поставляемых изделий и оборудования; Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ; Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиску и устранения возможных неполадок/поломок. | |
| | Сервис: | |
| | Наличие представительства производителя или уполномоченного дистрибьютора в Республике Узбекистан. (Участник должен предоставить наименование, адрес, контрактные реквизиты данной организации). Сервисный центр должен иметь в штате не менее 2 сертифицированных инженеров. | |
| | Условия поставки: | |
| | для отечественных исполнителей: DDP склад Заказчика в г. Ташкенте; для иностранных исполнителей: DAP-Ташкент (Incoterms 2020). | |
| | Страхования товара | |
| | Наличие страховки на товар | |
| | Оборудование должно быть новым, ранее неиспользованным и произведенным не ранее 2022 года. | |

| № | Наименование оборудования | Параметры, предлагаемые участником (указывать номер страницы из технического паспорта (каталога), подтверждающий вносимый параметр оборудования) |
|----|---|---|
| 52 | Аппарат для магнитотерапии в стоматологии | |

| | | |
|--|---|--|
| | Модель (полное и точное название): | |
| | Производитель (полное и точное название): | |
| | Страна происхождения: | |
| | Назначение: для оказания терапевтического воздействия на организм человека переменным неоднородным магнитным полем в стоматологии. | |
| | Технические характеристики: | |
| | Количество независимых каналов, не менее 2 шт. | |
| | Количество одновременно подключаемых аппликаторов не менее 2 шт. | |
| | Экран - Цветной сенсорный экран не менее 7" | |
| | Интерфейс - на русском языке | |
| | Интенсивность магнитного поля 0-128 мТл с шагом 1 мТл | |
| | Модуляция частоты не уже 0-160 Гц | |
| | Пользовательские серии магнитных импульсов: | |
| | Импульсное магнитное поле прямоугольные | |
| | Экспоненциальные | |
| | Синусоидальные | |
| | треугольные импульсы | |
| | Магнитное поле Сфокусированное | |
| | Запрограммированные протоколы не менее 150 шт | |
| | Возможность ведения базы данных пациентов | |
| | Возможность навигации по частям тела | |
| | Наличие пользовательских программ | |
| | Наличие возможности идентификации аппликаторов | |
| | Наличие возможности изменения настроек | |
| | Комплектация | |
| | Аппликатор двойной диск (шт.) 1 | |
| | Аппликатор соленоид размером не менее 30 см (шт.) 1 | |
| | Аппликатор большой соленоид 60см (шт.) 1 | |
| | Кабель питания не менее 1 шт. | |
| | Адаптер не менее 1 шт. | |
| | Стилус для управления на сенсорном дисплее не менее 1 шт. | |
| | Тележка не менее 1 шт. | |
| | Участник (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте. | |
| | Участник (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении. | |

| | | |
|--|---|--|
| | Электропитание | |
| | 220 В +/-10%, 50 Гц, | |
| | Шнур питания - разъём евростандарт; | |
| | Требования для сертификации (копии представленных сертификатов должны быть заверены оригинальной печатью Производителя, если участник не является Производителем): | |
| | Производитель должен иметь международный сертификат контроля качества: ISO 9001; ISO 13485:2003; | |
| | Поставляемое оборудование должно соответствовать: Требованиям Европейского Союза, установленным в директиве 93/42/ЕЕС/ от 14.06.1993 г. по вопросу медицинского оборудования; | |
| | Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД). | |
| | Участник торгов должен представить копии регистрационных документов в стране происхождения; | |
| | Наличие авторизации завода-производителя. | |
| | Документация: | |
| | Инструкция по эксплуатации на узбекском или русском языке; | |
| | Инструкция по сервисному обслуживанию на узбекском или русском языке. | |
| | Предоставить информацию о сроке службы оборудования, его энергопотребления и эксплуатационных расходах согласно нормативно-технической документации производителя. | |
| | Гарантийные условия: | |
| | Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию – 24 месяца | |
| | В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 3-х рабочих дней с момента получения письменного уведомления от бенефициара оборудования | |
| | Если в течение гарантийного срока Продукция окажется дефектной, некомплектованной и/или не будет соответствовать требованиям настоящего технического задания, исполнитель обязан доукомплектовать и/или заменить Продукцию на новую, после получения письменного уведомления Заказчика. Все расходы, связанные с устранением дефектов, доукомплектованием и заменой относятся за счёт Исполнителя | |
| | Монтаж и ввод в эксплуатацию (правила сдачи и приемки закупаемого оборудования): | |
| | Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию участником на рабочем месте | |

| | | |
|----|--|--|
| | Обучение медицинского персонала: | |
| | Обучение организуется участником или агентом участника на рабочем месте для медицинского персонала - 2 человека на оборудование. Участник должен организовать обучение (на русском или узбекском языке). Обучение должно быть проведено квалифицированным специалистом, имеющим достаточный опыт работы на аналогичном оборудовании. Обучение должно обеспечивать получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для адекватного применения оборудования с учетом его технических возможностей и программного обеспечения. | |
| | Обучение технического персонала | |
| | Инженер по сервисному обслуживанию оборудования – 1 человек. Обучение должно быть на русском или узбекском языке. Общую инструкцию по эксплуатации поставляемых изделий и оборудования; Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ; Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиску и устранения возможных неполадок/поломок. | |
| | Сервис: | |
| | Наличие представительства производителя или уполномоченного дистрибьютора в Республике Узбекистан. (Участник должен предоставить наименование, адрес, контрактные реквизиты данной организации). Сервисный центр должен иметь в штате не менее 2 сертифицированных инженеров. | |
| | Условия поставки: | |
| | для отечественных исполнителей: DDP склад Заказчика в г. Ташкенте; для иностранных исполнителей: DAP-Ташкент (Incoterms 2020). | |
| | Страхования товара | |
| | Наличие страховки на товар | |
| | Оборудование должно быть новым, ранее неиспользованным и произведенным не ранее 2022 года. | |
| 53 | Аппарат для прессотерапии и лимфодренажа | |
| | Модель (полное и точное название): | |
| | Производитель (полное и точное название): | |
| | Страна происхождения: | |
| | Назначение: для восстановления нарушений кровообращения, тока лимфы, избавления от лишнего веса и восстановления обмена веществ в организме. | |
| | Общее описание: | |
| | Пределы давления от 10 до 99 мм ртутного столба | |
| | Кол-во секторов не менее 8 | |
| | Не менее 10 протоколов | |
| | Компрессионный массаж, | |

| | | |
|--|---|--|
| | Лимфодренаж, | |
| | Компрессионный массаж, | |
| | Лимфодренаж | |
| | Индивидуальная регулировка давления в каждой камере | |
| | Регулировка скорости нагнетания | |
| | регулировка интервала удержания давления | |
| | подключение через один штекер | |
| | Цветной сенсорный экран не менее 7 дюймов | |
| | Комплектация | |
| | ботфорты для обеих ног (до бедра) Не менее 2 | |
| | манжета на руку (шт.) Не менее 2 | |
| | Кабель питания (шт.) Не менее 1 | |
| | Расширители, однолинейный и двухлинейный воздуховоды. (комплект) не менее 1 | |
| | Тележка (шт.) Не менее 1 | |
| | Участник (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте. | |
| | Участник (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении. | |
| | Электропитание | |
| | 220 В +/-10%, 50 Гц, | |
| | Шнур питания - разъём евростандарт; | |
| | Требования для сертификации (копии представленных сертификатов должны быть заверены оригинальной печатью Производителя, если участник не является Производителем): | |
| | Производитель должен иметь международный сертификат контроля качества: ISO 9001; ISO 13485:2003; | |
| | Поставляемое оборудование должно соответствовать: Требованиям Европейского Союза, установленным в директиве 93/42/ЕЕС/ от 14.06.1993 г. по вопросу медицинского оборудования; | |
| | Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД). | |

| | | |
|--|--|--|
| | Участник торгов должен представить копии регистрационных документов в стране происхождения; | |
| | Наличие авторизации завода-производителя. | |
| | Документация: | |
| | Инструкция по эксплуатации на узбекском или русском языке; | |
| | Инструкция по сервисному обслуживанию на узбекском или русском языке. | |
| | Предоставить информацию о сроке службы оборудования, его энергопотребления и эксплуатационных расходах согласно нормативно-технической документации производителя. | |
| | Гарантийные условия: | |
| | Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию – 24 месяца | |
| | В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 3-х рабочих дней с момента получения письменного уведомления от бенефициара оборудования | |
| | Если в течение гарантийного срока Продукция окажется дефектной, неуккомплектованной и/или не будет соответствовать требованиям настоящего технического задания, исполнитель обязан доукомплектовать и/или заменить Продукцию на новую, после получения письменного уведомления Заказчика. Все расходы, связанные с устранением дефектов, доукомплектованием и заменой относятся за счёт Исполнителя | |
| | Монтаж и ввод в эксплуатацию (правила сдачи и приемки закупаемого оборудования): | |
| | Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию участником на рабочем месте | |
| | Обучение медицинского персонала: | |
| | Обучение организуется участником или агентом участника на рабочем месте для медицинского персонала - 2 человека на оборудование. Участник должен организовать обучение (на русском или узбекском языке). Обучение должно быть проведено квалифицированным специалистом, имеющим достаточный опыт работы на аналогичном оборудовании. Обучение должно обеспечивать получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для адекватного применения оборудования с учетом его технических возможностей и программного обеспечения. | |
| | Обучение технического персонала | |

| | | |
|--|---|--|
| | <p>Инженер по сервисному обслуживанию оборудования – 1 человек. Обучение должно быть на русском или узбекском языке. Общую инструкцию по эксплуатации поставляемых изделий и оборудования; Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ; Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиску и устранения возможных неполадок/поломок.</p> | |
| | Сервис: | |
| | <p>Наличие представительства производителя или уполномоченного дистрибьютора в Республике Узбекистан. (Участник должен предоставить наименование, адрес, контрактные реквизиты данной организации). Сервисный центр должен иметь в штате не менее 2 сертифицированных инженеров.</p> | |
| | Условия поставки: | |
| | <p>для отечественных исполнителей: DDP склад Заказчика в г. Ташкенте; для иностранных исполнителей: DAP-Ташкент (Incoterms 2020).</p> | |
| | Страхования товара | |
| | Наличие страховки на товар | |
| | Оборудование должно быть новым, ранее неиспользованным и произведенным не ранее 2022 года. | |