

Лот №19

№	Наименование оборудования	Параметры, предлагаемые участником (указывать номер страницы из технического паспорта (каталога), подтверждающий вносимый параметр оборудования)
28	Передвижной рентгенодиагностический аппарат (для ОРИТ)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Назначение: для быстрого и точного выполнения рентгенографических (грудная клетка, брюшная полость, верхние и нижние конечности) исследований в палате, операционной, блоке интенсивной терапии.	
	Общие характеристики:	
	Мощность генератора не менее: 5,6 кВт	
	Рентгеновская трубка: карбоновая	
	Размер фокусного пятна: От 0.6 до 1.8 мм	
	Вращающийся анод:	
	Угол анода: от 10 до 12 градусов	
	Предельное разрешение не менее 3,4 ip/mm	
	Размер в пикселях От 2400x2880 пикселей	
	Коллиматор: Ручной	
	Размеры: Не менее 540x1430x1100 мм	
	Фокусное расстояние: От 40 до 215 см	
	Вращение излучателя вокруг оси X: не менее ± 180 градусов	
	Вращение излучателя вокруг оси Y: не менее ± 180 градусов	
	Вращение коллиматора: ± 90 градусов	
	Визуализационная станция:	
	Процессор: Не менее 2 ГГц	
	Оперативная память: Не менее 4 gb	
	Твердотельный накопитель: Не менее чем 256 gb	
	Операционная система: Windows 10	
	Медицинский диагностический монитор: не менее 21'' сенсорный	
	Разрешение: не менее 1600x1200	
	Контраст: 800:1	
	Вес: Не более 100 кг	

	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,	
	Сетевой кабель с заземлением длиной не менее 1,5м, 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	

	<p>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</p>	
	<p>Монтаж и ввод в эксплуатацию (правила сдачи и приемки закупаемого оборудования):</p>	
	<p>Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию участником на рабочем месте</p>	
	<p>Обучение медицинского персонала:</p>	
	<p>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.</p>	
	<p>Обучение технического персонала</p>	
	<p>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.</p>	
	<p>Сервис:</p>	
	<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>	
	<p>Условия поставки:</p>	
	<p>для отечественных исполнителей: DDP склад Заказчика в г. Ташкенте; для иностранных исполнителей: DAP-Ташкент (Incoterms 2020).</p>	
	<p>Страхования товара</p>	
	<p>Наличие страховки на товар</p>	

<p>Оборудование должно быть новым, ранее неиспользованным и произведенным не ранее 2022 года.</p>
--

**Исходя из задач проекта допускается оборудование с аналогичными и превосходящими параметрами и соответствующей комплектацией.*