

Лот №17

| № | Наименование оборудования | Параметры, предлагаемые участником (указывать номер страницы из технического паспорта (каталога), подтверждающий вносимый параметр оборудования) |
|----------|--|--|
| 30 | Мобильный аппарат искусственной вентиляции легких (при транспортировке больных) | |
| | Модель (полное и точное название): | |
| | Производитель (полное и точное название): | |
| | Страна происхождения: | |
| | Назначение: аппарат ИВЛ предназначен для длительной управляемой искусственной вентиляции лёгких у взрослых и детей. Используется в отделениях реанимационной терапии, автомобилях скорой помощи, дома и на улице во время экстренных ситуаций, когда пациент находится далеко от ЛПУ. | |
| | Технические требования: | |
| | Работа от встроенной турбины | |
| | Дыхательный объем в диапазоне не уже 20 мл – 2000 мл; | |
| | Частота дыхания в диапазоне не менее 4–80 дых/мин; | |
| | Давление на вдохе не менее 5–70 см.вод.ст. | |
| | Положительное давление в конце выдоха (PEEP) в диапазоне от 0 до не менее 20 мм.в.ст. | |
| | Концентрация кислорода 21–100 %; возможность работы без подключения кислорода; | |
| | Триггер по потоку в диапазоне 1–20 л/мин; с возможностью отключения; | |
| | Бесперебойная работа от встроенного аккумулятора не менее 30 минут | |
| | Режимы вентиляции: | |
| | Режим принудительной (управляемой) вентиляции лёгких с управлением по объему вдоха | |
| | Режим принудительной (управляемой) вентиляции лёгких с управлением по давлению вдоха | |
| | Режим принудительной (управляемой) вентиляции с управлением по давлению объемом (режим двойного контроля) | |
| | Режим синхронизированной перемежающейся вспомогательной ИВЛ с управлением по объёму, с возможностью включения поддержки по давлению и с триггером | |
| | Режим синхронизированной перемежающейся вспомогательной ИВЛ с управлением по давлению вдоха с возможностью включения поддержки по давлению и с триггером | |

| | |
|--|--|
| Режим принудительной / вспомогательной вентиляции с управлением по объёму и ограничением максимального давления вдоха | |
| Режим самостоятельного дыхания с постоянным положительным давлением | |
| Режим ИВЛ самостоятельного дыхания с двухуровневым положительным давлением, с возможностью поддержки давлением спонтанных вдохов | |
| Режим неинвазивной вентиляции с определением утечек и их компенсации со всеми режимами ИВЛ | |
| Режим вентиляции по апноэ, запускается автоматически при остановке дыхания | |
| Адаптивная поддерживающая ИВЛ | |
| Жидкокристаллический сенсорный экран | |
| Русифицированный интерфейс; | |
| Размер не менее 11 дюймов с отображением следующей информации: | |
| – цветной TFT дисплей | |
| Время выдоха | |
| Время вдоха | |
| Соотношение времени вдоха к времени выдоха | |
| Частота дыхательных движений; | |
| Минутная вентиляция | |
| Пиковое альвеолярное давление или транспульмональное давление | |
| Концентрация кислорода на вдохе | |
| Концентрация углекислого газа на вдохе | |
| Отображение дыхательных петель/кривых: время/давление, объем/поток, время/поток, давление/дыхательный объём, поток/дыхательный объём | |
| Аварийно-предупредительная звуковая и визуальная сигнализация: | |
| Тревога при апноэ; | |
| Предел максимального и минимального давления в контуре; | |
| Предел максимального и минимального минутного объёма; | |
| Предел максимального и минимального дыхательного объёма; | |
| Изменение заданных параметров концентрации кислорода; | |
| Высокая частота дыхания; | |
| Сбой сетевого питания; | |
| Низкий заряд батареи/батарея не работает; | |
| Датчики измерения потока дыхательной смеси: | |
| Мониторинг дыхательного объема, минутной вентиляции, утечек, попыток самостоятельного дыхания | |
| Комплектующие и расходные материалы (для каждой единицы): | |
| Увлажнитель электронный – 1 шт; | |
| Контур дыхательный с влагосорбниками – 1 шт; | |
| Набор фильтров бактериальных для работы аппарата – 5 шт.; | |

| | | |
|--|---|--|
| | Датчики потока для всех групп пациентов – 1 набор или одноразовый в количестве эквивалентному многоразовым; | |
| | Тележка (стойка) на колесах, два из которых со стопорами – 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 -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 присуждение 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, 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</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> | |

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) |
|----|--|--|
| 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 присуждение 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 приезд 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, неукомплектованной 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. | |

| № | Наименование оборудования | Параметры, предлагаемые участником (указывать номер страницы из технического паспорта (каталога), подтверждающий вносимый параметр оборудования) |
|---|---------------------------|--|
|---|---------------------------|--|

| | | |
|-----------|---|--|
| 50 | Аппарат высокоинтенсивной магнитотерапии | |
| | Модель (полное и точное название): | |
| | Производитель (полное и точное название): | |
| | Страна происхождения: | |
| | Назначение: для оказания терапевтического воздействия на организм человека магнитным полем ELF | |
| | Технические характеристики: | |
| | Кол-во независимых каналов, не менее (шт.) 2 | |
| | Количество одновременно подключаемых аппликаторов (шт.) Не менее 2 | |
| | Экран Цветной сенсорный не менее 7 дюймов | |
| | Интенсивность магнитного поля (мТл) Не более 10 | |
| | Модуляция частоты (Гц) 2-100 | |
| | Пользовательские серии магнитных импульсов: | |
| | Запрограммированные протоколы (шт.) Не менее 20 | |
| | База данных пациентов | |
| | Навигация по частям тела | |
| | Пользовательские программы | |
| | Идентификация аппликаторов | |
| | Возможность изменения настроек | |
| | Комплектация | |
| | Аппликатор двойной диск (шт.) Не менее 1 | |
| | Аппликатор соленоид 60 см (шт.) Не менее 1 | |
| | Магнитотерапевтическая кушетка (шт.) Не менее 1 | |
| | Кабель питания (шт.) Не менее 1 | |
| | Стилус для управления на сенсорном дисплее (шт.) 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 приезд 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. 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) |
|----|--|--|
| 51 | Аппарат для лазерной терапии | |
| | Модель (полное и точное название): | |
| | Производитель (полное и точное название): | |
| | Страна происхождения: | |

| | | |
|--|---|--|
| | Назначение: для лечения органов и систем: от заболеваний кожи и подкожного жира до патологий дыхательной, мочеполовой, нервной, эндокринной, сердечно-сосудистой. | |
| | Технические характеристики: | |
| | Кол-во независимых каналов, не менее 1 (шт.) | |
| | Экран Цветной сенсорный не менее 7 дюймов | |
| | Режим работы Непрерывный и импульсный | |
| | Длина волны – 1064 нм | |
| | Импульсная частота – 1-30 Гц | |
| | Максимальная выходная мощность – 10 В | |
| | Регулировка пятна от 2 градусов до 12 градусов | |
| | Класс лазера 4 | |
| | Автоматический расчет параметров терапии: | |
| | Запрограммированные протоколы- не менее 25 шт. | |
| | База данных пациентов | |
| | Навигация по частям тела | |
| | Возможность записи пользовательских программ | |
| | Возможность изменения настроек | |
| | Комплектация: | |
| | Лазерный зонд (шт.) 1 | |
| | Защитные очки (шт.) 2 | |
| | Держатель для лазерного зонда (шт.) 1 | |
| | Кабель питания (шт.) 1 | |
| | Педаль – 1 шт | |
| | Стилус для управления на сенсорном дисплее (шт.) 1 | |
| | Тележка (шт.) 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, 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 | |
| | <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. | |