

Лот №15

№	Наименование оборудования	Параметры, предлагаемые участником (указывать номер страницы из технического паспорта (каталога), подтверждающий вносимый параметр оборудования)
22	Стерилизатор настольный, кассетный для офтальмологии	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Назначение: для стерилизации паром под давлением медицинского инструментария с функцией вакуумной сушки. Планируемое использование для офтальмологических инструментов.	
	Технические характеристики	
	Вертикальная модель;	
	Объём рабочей камеры не менее 5 литров;	
	Цикл работы не более 15 минут;	
	Корпус и рабочая камера из высоколегированной нержавеющей стали	
	Наличие 2–х кассет для инструментов (1 кассета сменная);	
	Нагрев при помощи электронагревательных элементов;	
	Температура стерилизации для металлических инструментов не более 132°C;	
	Температура стерилизации для термостойчивых полимерных медицинских изделий и перчаток не более 121°C;	
	Наличие функции вакуумной сушки	
	Создаваемое давление в диапазоне 0.1—0.3 МПа.	
	Запасные части дополнительно к предлагаемой комплектации (для каждой единицы):	
	Емкость для сброса пара воды – 1 комплект;	
	Соединительная термостойчивая полимерная трубка – 1 комплект;	
	Спрей для обработки внутренних поверхностей кассеты – 4 штуки;	
	Индикаторы стеритесты – 1000 штук	
	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 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. 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)
15	Набор инструментов для микрохирургии переднего и заднего отрезка глаза	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Назначение: специально изготовленные инструменты для использования во время хирургических вмешательств стоматологических патологий у взрослых.	
	Участник должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на инструменты и другую техническую документацию для подтверждения соответствия предлагаемого товара заявленным характеристикам. При заполнении таблицы указать Модель (каталожный номер).	
	Примечание: Принимая во внимание специфичность товара, по оформлении технических требований приведены ссылки на торговые марки, каталожные номера, фотографии и электронные адреса каталогов некоторых производителей. Данная информация представлена только, как вспомогательный инструмент для идентификации необходимого типа инструмента. Участники торгов могут предложить инструменты иного Производителя, при условии, что они функционально эквивалентны указанным ниже и идентифицированным техническими требованиями с точки зрения типа, размера, качества и клинического применения. При оформлении технического задания приведены ссылки на каталоги производителя: Copyright © B. Braun Melsungen AG (Германия) - https://www.bbraun.ru/ru/products-and-therapies.html Различия в линейных размерах в пределах +/- 5% будут считать приемлемыми.	
	Требования к составу набора:	
	JONES, Зажимы для полотенец, 9,0 см, изогнутые. (кат номер 17-227-090)	
	Ручки скальпеля, № 3 (кат номер 02-030-030)	
	Ручки для скальпеля, №7 (кат номер 02-030-070)	
	Ножницы для глаз, 11,5 см, прямые, с ВК-вставками (кат номер 04-520-115)	
	Ножницы для глаз, 11,5 см, изогнутые, с ВК-вставками (кат номер 04-521-115)	
	STEVENS, Ножницы для глаз, 11,5 см, тупоконечный, изогнутый (кат номер 03-333-115)	

	CSTROVIEJO, Ножницы для глаз с пружинным механизмом, 10,0 см, левый (кат номер 05-173-100)	
	CSTROVIEJO, Ножницы для глаз с пружинным механизмом, 10,0 см, правый (кат номер 05-175-100)	
	SPENCER, Ножницы для лигатур, 9,0 см (кат номер 03-720-090)	
	GRAEFE, щипцы для радужной оболочки глаза, зубчатые, 10,0 см, прямой, точки 1,0 мм (кат номер 08-512-010)	
	GRAEFE, щипцы для радужной оболочки глаза, зубчатые, 10,0 см, слегка изогнутые, точки, 1,0 мм (кат номер 08-515-010)	
	GRAEFE, Щипцы для радужки, 10,0 см, 1x2 шт., прямой, точки 1,0 мм (кат номер 08-522-010)	
	GRAEFE, Щипцы для радужки, 10,0 см, 1x2 шт., изогнутые, вершины 1,0 мм (кат номер 08-525-010)	
	ARRUGA, Капсульные щипцы, 10,0 см, изогнутые (кат номер 08-635-100)	
	CSTROVIEYO, Воронка для глаз, 8,0 см (кат номер 42-087-080)	
	DESMARRES, Ретракторы для века, 12 мм 13,0 см (кат номер 42-091-001)	
	DESMARRES, Ретракторы для века, 14 мм 13,0 см (кат номер 42-091-002)	
	WECKER, Шпатели для радужки, прямые, широкие (кат номер 42-320-130)	
	GRAEFE, крючки для зрачка, рис.2 (кат номер 42-291-140)	
	CASTROVIEJO, Иглодержатель, 14,0 см Вставки ВК, прямые, с фиксатором (Кат номер 20-680-140)	
	Описание набора инструментов приведено для облегчения участнику подбора своего комплекта инструментов и не является ограничением по предоставлению инструментов других производителей, отвечающих назначению товара.	
	Инструменты должны быть из высококачественной нержавеющей стали или титановых сплавов (необходимо представить подробную информацию о марке стали в предложении).	
	Материал изготовления должен обеспечивать устойчивость инструментов к коррозии при стерилизации автоклавированием и воздушной стерилизацией.	
	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;	

	ГОСТ 19126-2007 - Инструменты медицинские металлические. Общие технические условия или аналог (на модель) или аналог международного стандарта.	
	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:	
	Технический паспорт на изделия и инструкция по эксплуатации 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, 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	
	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.	