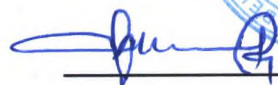


«УТВЕРЖДАЮ»
Председатель закупочной комиссии,
Заместитель министра
здравоохранения



О.Фазилкаримов

« 5 » 12 2022г.

ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ

ПО ОТБОРУ НАИЛУШЕГО ПРЕДЛОЖЕНИЯ:
**«Закупка медицинского оборудования для кардиологической
службы»**

Заказчик:
Министерство здравоохранения Республики Узбекистан

Ташкент – 2022г

№	Общие требование	Описание требований
1	Наименование и задачи проекта	Закупка медицинского оборудования для кардиологической службы.
2.	Наименование и техническое требование поставляемого оборудования и комплектующих деталей	Товар должен соответствовать или превосходить требования к товару, изложенные в Приложении №1, 2, 3 и 4 настоящего технического задание.
3	Требуемые условия для эксплуатации	Вся документация по эксплуатации, а также консультирование по вопросам поддержки поставленного оборудования будет передана исполнителем по отдельности на каждое оборудование в процессе ввода в эксплуатацию устанавливаемого оборудования.
4	Сроки поставки технического оборудования	Поставка осуществляется в течение 90 календарных дней с момента подписания договора в объеме по результатам соответствующих расчетов электротехнических параметров объекта.
5	Требование к производителю технического оборудования	Предоставление действующих сертификатов соответствия. Предоставление подтверждения гарантийного периода эксплуатации оборудования.
9	Требование к оборудованию (год производства/выпуск продукта)	Поставляемые оборудования должны быть новым, ранее не использованным, выпущенным не ранее 2022 года, серийным моделям, отражающим все последние модификации и не снятым с производства производителем на момент поставки. Поставщик (изготовитель) должен гарантировать соответствие поставляемой (выпускаемой) оборудования требованиям Технического задания.
10	Место оказания услуг	Место доставки и установки будет указано Заказчиком.

Приложение №2 к Технической части

Лот №2: Холтер-монитор (количество 47 шт)

	Технические параметры	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Назначение: Для диагностики пациента в отделениях кардиологии.	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Технические характеристики:	
	Регистратор Холтера имеет степень защиты до IP27, предназначенную для предотвращения неожиданных повреждений от воды или пыли, что обеспечивает максимальную свободу пациентов в их повседневной жизни, даже во время принятия душа. В то же время это облегчает процедуру очистки и стерилизации.	
	Холтеровский регистратор	
	3/12-канальная цифровая запись	
	Автоматическая идентификация 3/12 каналов	
	OLED-экран с отображением сигнала в реальном времени	
	Легкий и компактный дизайн: всего 50 г	
	До 8 дней записи с одной батареей	
	IP27 уровень водонепроницаемости и пыленепроницаемости	
	Обнаружение кардиостимулятора	
	Регулируемая частота дискретизации	
	Программное обеспечение для холтеровского мониторинга	
	Обработка данных	
	Быстрая загрузка: время загрузки менее 20 секунд	
	Полное раскрытие данных ЭКГ за 24/48/96 часов и 8 дней	
	Загрузка данных с карты micro SD или USB-кабеля	
	Плавный рабочий процесс	
	Пользовательский рабочий процесс	
	Разнообразная категоризация шаблонов с цветовыми кодами	
	Подшаблонная морфологическая классификация	
	Массовая модификация и быстрое редактирование	
	Комплексная гистограмма	
	Анализ сегмента ST	
	Пользовательское содержание и форматы отчетов	
	Расширенный анализ	
	Анализ мерцательной аритмии/трепетания предсердий (A FIB/FLUT)	

	Анализ вариабельности сердечного ритма (BCP)	
	Анализ турбулентности сердечного ритма (HRT)	
	Анализ обструктивного апноэ сна (COAC)	
	Совместимость с ЭМИ	
	Поддержка протокола GDT/XML	
	Комплектующие и расходные материалы (для каждой единицы):	
	Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
	Кабель ЭКГ: 1 шт.	
	Грудные электроды (дополнительно): 1 комплект	
	Поставщик (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.	
	Поставщик (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.	
	Регистрация: Предлагаемое оборудование, должно иметь регистрацию в ГУП «Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Республики Узбекистан до момента поставки. Поставщик должен принять все меры для обеспечения регистрации товара в Республике Узбекистан до момента его поставки. При наличии, копии документов о регистрации товара в других странах или признании товара международными организациями здравоохранения должны быть представлены (либо указываются ссылки на электронные источники информации о данной регистрации (признании)).	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке;	
	Инструкция по сервисному обслуживанию на русском языке;	
	Наличие сертификатов.	
	Гарантийный срок: 24 месяцев со дня сдачи в эксплуатацию. Осуществление гарантийного ремонта и сервисного обслуживания авторизованным компанией-производителем сервисным центром с сертифицированными инженерами. В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (конечный пользователь).	
	Сервисная служба Поставщика; Наличие собственной сервисной службы Поставщика, авторизованного производителем на территории Республики	

	<p>Узбекистан с опытом работы по схожему оборудованию. Сервисный центр должен иметь в штате не менее 2 сертифицированных инженеров.</p> <p>В Предложении предоставить письмо от производителя на авторизованный сервисный центр.</p>	
	<p>Монтаж: Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию специалистом поставщика.</p>	