

	<b>ЛОТ № 53</b>	
<b>144</b>	<b>Ультразвуковой сканер, портативный (Количество – 3 шт)</b>	
<b>1</b>	Модель (полное и точное название):	
<b>2</b>	Производитель (полное и точное название):	
<b>3</b>	Страна происхождения:	
<b>4</b>	<b>Назначение:</b> для визуальной диагностики нормы и патологии внутренних органов и тканей человека с использованием диагностического ультразвука.	
<b>5</b>	<b>Область применения</b>	
5.1	• Эндокринология	
5.2	• Гастроэнтерология	
5.3	• Кардиология;	
5.4	• Поверхностные мелкие структуры, сосуды и лимфоузлы;	
5.5	• Поверхностно расположенные органы;	
5.6	• Акушерство	
5.7	• Гинекология;	
5.8	• Урология;	
5.9	• Неврология;	
<b>6</b>	<b>Основные параметры системы:</b>	
6.1	Аппарат должен быть портативным с возможностью эксплуатации на выезде у постели больного;	
6.2	Степень защиты прибора от механических повреждений при транспортировке (возможна полная и неполная защита);	
6.3	Число прием-передающих каналов цифровых не менее 220 000	
6.4	Аналого-цифровой преобразователь (бит, не менее 16);	
6.5	Динамический диапазон (дБ); 250	
6.6	Одновременное использование фокусных зон на передачу не менее чем в 8 зонах;	
6.7	Частота кадров в серой шкале с указанием числа зон фокусировки на передачу	
6.8	Наличие динамической фокусировки в реальном времени на прием;	
6.9	Кинопамять, кадров, не менее 10 000	
6.10	Количество карт обработки изображения серого цвета, не менее 8	
6.11	Количество цветных карт обработки изображения, не менее 8	
6.12	Максимальная глубина сканирования, не менее 300 мм	
6.13	Диапазон рабочих частот, не уже 2,0 – 15,0 МГц	
6.14	Поддержка электронного линейного, конвексного, микроконвексного и секторного типа сканирования;	
6.15	Шкала серого - 256 градаций;	
6.16	Монитор с антибликовым покрытием диагональ не менее (15");	
6.17	Одновременное подключение не менее 2 датчиков	
<b>7</b>	<b>Возможность:</b>	
7.1	переключения датчиков с панели управления прибора;	
7.2	увеличения и уменьшения изображения, наличие функции ZOOM в выделенной зоне экрана;	
7.3	регулировки усиления ультразвука по глубине не менее 6 уровней (TGC);	
7.4	определения геометрически измеряемых и вычисляемых параметров: длина (не менее 4 измерений) в том числе - угол, площадь, периметр, объем;	
7.5	Наличие специальных измерений и вычислений - акушерско-гинекологические и сердечные;	
7.6	отображения на дисплее режимов В, В/В, В/М и М;	
<b>8</b>	<b>Режимы визуализации:</b>	
8.1	М –режим	
8.2	В –режим	
<b>9</b>	<b>Характеристики конвексного датчика – 1шт.</b>	

9.1	Количество элементов в датчике не менее 90;	
9.2	Диапазон частот, с фиксированной частотой или широкополосное мультисигментное сканирование – от 2,0 до 5,0 МГц	
9.3	Угол обзора не менее 60 ( $\pm 5,0$ ) град	
9.4	Радиус кривизны не менее 50 ( $\pm 5,0$ ) мм	
9.5	Максимальная глубина сканирования не менее 300 мм	
<b>10</b>	<b>Характеристики линейного датчика – 1шт.</b>	
10.1	Число элементов в датчике не менее 90;	
10.2	Диапазон рабочих частот – от 4,0 до 12,0 ( $\pm 1,0$ ) МГц	
10.3	Длина линейки в диапазоне 30-50 мм.	
10.4	Максимальная глубина сканирования не менее 150 мм	
11	Интерфейс и клавиатура прибора – русскоязычная	
12	Наличие аналогового видеовыход типа VGA для подключения видеопринера или дополнительного монитора	
13	<b>Электропитание</b>	
13.1	220 В +/-10%, 50 Гц,	
13.2	шнур питания -европейский разъем	
14	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.	
15	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.	
<b>16</b>	<b>Требования для сертификации (копии представленных сертификатов должны быть заверены оригинальной печатью Производителя, если участник не является Производителем):</b>	
16.1	Производитель должен иметь международный сертификат контроля качества: ISO 9001; ISO 13485:2003;	
16.2	<b>Поставляемое оборудование должно соответствовать:</b> Требованиям Европейского Союза, установленным в директиве 93/42/ЕЕС/ от 14.06.1993 г. по вопросу медицинского оборудования;	
16.3	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).	
16.4	Участник торгов должен представить копии регистрационных документов в стране происхождения;	
16.5	Наличие авторизации завода-производителя.	
17	<b>Документация:</b>	
17.1	Инструкция по эксплуатации на узбекском или русском языке;	
17.2	Инструкция по сервисному обслуживанию на узбекском или русском языке.	
<b>17.3</b>	Предоставить информацию о сроке службы оборудования, его энергопотребления и эксплуатационных расходах согласно нормативно-технической документации производителя.	
<b>18</b>	<b>Гарантийные условия:</b>	
<b>18.1</b>	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию – 24 месяца	
<b>18.2</b>	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	
<b>18.3</b>	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	
<b>19</b>	<b>Монтаж и ввод в эксплуатацию (правила сдачи и приемки закупаемого оборудования):</b>	
<b>19.1</b>	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию участником на рабочем месте	
<b>20</b>	<b>Обучение медицинского персонала:</b>	
<b>20.1</b>	Обучение организуется участником или агентом участника на рабочем месте для медицинского персонала - <b>2 человека</b> 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.	
<b>21</b>	<b>Обучение технического персонала</b>	
<b>21.1</b>	Инженер по сервисному обслуживанию оборудования – <b>1 человек</b> . 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.	
<b>22</b>	<b>Сервис:</b>	
<b>22.1</b>	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.	
<b>23</b>	<b>Условия поставки:</b>	
<b>23.1</b>	для отечественных исполнителей: DDP склад Заказчика в г. Ташкенте; для иностранных исполнителей: DAP-Ташкент (Incoterms 2020).	
<b>24</b>	<b>Страхования товара</b>	
<b>24.1</b>	Наличие страховки на товар	
<b>25</b>	<b>Оборудование должно быть новым, ранее неиспользованным и произведенным не ранее 2022 года.</b>	
<b>144</b>	<b>Ультразвуковой сканер, портативный (Количество – 3 шт)</b>	
<b>1</b>	Модель (полное и точное название):	
<b>2</b>	Производитель (полное и точное название):	
<b>3</b>	Страна происхождения:	
<b>4</b>	<b>Назначение:</b> для визуальной диагностики нормы и патологии внутренних органов и тканей человека с использованием диагностического ультразвука.	
<b>5</b>	<b>Область применения</b>	
<b>5.1</b>	• Эндокринология	
<b>5.2</b>	• Гастроэнтерология	
<b>5.3</b>	• Кардиология;	
<b>5.4</b>	• Поверхностные мелкие структуры, сосуды и лимфоузлы;	
<b>5.5</b>	• Поверхностно расположенные органы;	
<b>5.6</b>	• Акушерство	
<b>5.7</b>	• Гинекология;	
<b>5.8</b>	• Урология;	

5.9	• Неврология;	
<b>6</b>	<b>Основные параметры системы:</b>	
6.1	Аппарат должен быть портативным с возможностью эксплуатации на выезде у постели больного;	
6.2	Степень защиты прибора от механических повреждений при транспортировке (возможна полная и неполная защита);	
6.3	Число прием-передающих каналов цифровых не менее 220 000	
6.4	Аналого-цифровой преобразователь (бит, не менее 16);	
6.5	Динамический диапазон (дБ); 250	
6.6	Одновременное использование фокусных зон на передачу не менее чем в 8 зонах;	
6.7	Частота кадров в серой шкале с указанием числа зон фокусировки на передачу	
6.8	Наличие динамической фокусировки в реальном времени на прием;	
6.9	Кинопамять, кадров, не менее 10 000	
6.10	Количество карт обработки изображения серого цвета, не менее 8	
6.11	Количество цветных карт обработки изображения, не менее 8	
6.12	Максимальная глубина сканирования, не менее 300 мм	
6.13	Диапазон рабочих частот, не уже 2,0 – 15,0 МГц	
6.14	Поддержка электронного линейного, конвексного, микроконвексного и секторного типа сканирования;	
6.15	Шкала серого - 256 градаций;	
6.16	Монитор с антибликовым покрытием диагональ не менее (15");	
6.17	Одновременное подключение не менее 2 датчиков	
<b>7</b>	<b>Возможность:</b>	
7.1	переключения датчиков с панели управления прибора;	
7.2	увеличения и уменьшения изображения, наличие функции ZOOM в выделенной зоне экрана;	
7.3	регулировки усиления ультразвука по глубине не менее 6 уровней (TGC);	
7.4	определения геометрически измеряемых и вычисляемых параметров: длина (не менее 4 измерений) в том числе - угол, площадь, периметр, объем;	
7.5	Наличие специальных измерений и вычислений - акушерско-гинекологические и сердечные;	
7.6	отображения на дисплее режимов В, В/В, В/М и М;	
<b>8</b>	<b>Режимы визуализации:</b>	
8.1	М –режим	
8.2	В –режим	
<b>9</b>	<b>Характеристики конвексного датчика – 1шт.</b>	
9.1	Количество элементов в датчике не менее 90;	
9.2	Диапазон частот, с фиксированной частотой или широкополосное мультисекторное сканирование – от 2,0 до 5,0 МГц	
9.3	Угол обзора не менее 60 (±5,0) град	
9.4	Радиус кривизны не менее 50 (±5,0) мм	
9.5	Максимальная глубина сканирования не менее 300 мм	
<b>10</b>	<b>Характеристики линейного датчика – 1шт.</b>	
10.1	Число элементов в датчике не менее 90;	
10.2	Диапазон рабочих частот – от 4,0 до 12,0 (±1,0) МГц	
10.3	Длина линейки в диапазоне 30-50 мм.	
10.4	Максимальная глубина сканирования не менее 150 мм	
11	Интерфейс и клавиатура прибора – русскоязычная	
12	Наличие аналогового видеовыход типа VGA для подключения видеопринтера или дополнительного монитора	
13	<b>Электропитание</b>	
13.1	220 В +/-10%, 50 Гц,	
13.2	шнур питания -европейский разъем	
14	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.	

15	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.	
<b>16</b>	<b>Требования для сертификации (копии представленных сертификатов должны быть заверены оригинальной печатью Производителя, если участник не является Производителем):</b>	
16.1	Производитель должен иметь международный сертификат контроля качества: ISO 9001; ISO 13485:2003;	
16.2	<b>Поставляемое оборудование должно соответствовать:</b> Требованиям Европейского Союза, установленным в директиве 93/42/ЕЕС/ от 14.06.1993 г. по вопросу медицинского оборудования;	
16.3	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).	
16.4	Участник торгов должен представить копии регистрационных документов в стране происхождения;	
16.5	Наличие авторизации завода-производителя.	
17	<b>Документация:</b>	
17.1	Инструкция по эксплуатации на узбекском или русском языке;	
17.2	Инструкция по сервисному обслуживанию на узбекском или русском языке.	
17.3	Предоставить информацию о сроке службы оборудования, его энергопотребления и эксплуатационных расходах согласно нормативно-технической документации производителя.	
<b>18</b>	<b>Гарантийные условия:</b>	
18.1	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию – 24 месяца	
18.2	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	
18.3	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	
<b>19</b>	<b>Монтаж и ввод в эксплуатацию (правила сдачи и приемки закупаемого оборудования):</b>	
19.1	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию участником на рабочем месте	
<b>20</b>	<b>Обучение медицинского персонала:</b>	
20.1	Обучение организуется участником или агентом участника на рабочем месте для медицинского персонала - <b>2 человека</b> 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.	
<b>21</b>	<b>Обучение технического персонала</b>	
21.1	Инженер по сервисному обслуживанию оборудования – <b>1 человек</b> . 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.	
<b>22</b>	<b>Сервис:</b>	
<b>22.1</b>	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.	
<b>23</b>	<b>Условия поставки:</b>	
<b>23.1</b>	для отечественных исполнителей: DDP склад Заказчика в г. Ташкенте; для иностранных исполнителей: DAP-Ташкент (Incoterms 2020).	
<b>24</b>	<b>Страхования товара</b>	
<b>24.1</b>	Наличие страховки на товар	
<b>25</b>	<b>Оборудование должно быть новым, ранее неиспользованным и произведенным не ранее 2022 года.</b>	
<b>162</b>	<b>Электрокардиограф двенадцати канальный (Количество – 13 шт)</b>	
<b>1</b>	Модель (полное и точное название):	
<b>2</b>	Производитель (полное и точное название):	
<b>3</b>	Страна происхождения:	
<b>4</b>	<b>Назначение:</b> Электрокардиограф двенадцати предназначен для регистрации и одновременной записи (12 каналов) электрофизиологической активности сердца в стандартных отведениях.	
<b>5</b>	<b>Общие характеристики:</b>	
<b>5.1</b>	Русифицированное меню пользователя;	
<b>5.2</b>	Цветной дисплей, touchscreen, не менее 7 дюймов	
<b>5.3</b>	Количество каналов – 12;	
<b>5.4</b>	Одновременная регистрация 12 стандартных кардиографических отведений;	
<b>5.5</b>	Встроенный термопринтер с возможностью использования термобумаги, с разрешением не менее 8 точек/мм; ;	
<b>5.6</b>	Ширина термобумаги не менее 112 мм;	
<b>5.7</b>	Скорость регистрации не менее 5- 50 мм/сек;	
<b>5.8</b>	Чувствительность: 5 - 10 - 20 мм/мВ ;	
<b>5.9</b>	Наличие программы предварительного диагноза	
<b>5.10</b>	Разрядность АЦП: 13 бит	
<b>5.11</b>	Режимы регистрации: автоматический, ручной	
<b>5.12</b>	Наличие фильтра помех от переменного тока;	
<b>5.13</b>	Наличие фильтра помех от мышечных сокращений;	
<b>5.14</b>	Автоматическая система компенсации колебаний базовой линии;	
<b>5.15</b>	Акустический и визуальный контроль каждого электрода;	
<b>5.16</b>	Распознавание импульсов кардиостимулятора;	
<b>5.17</b>	Защита от импульсов дефибрилятора;	
<b>5.18</b>	Память не менее чем на 20 фрагментов ЭКГ с возможностью просмотра и распечатки;	
<b>5.19</b>	Возможность подключения аппарата к внешнему компьютеру;	
<b>5.20</b>	Программное обеспечение на русском языке для подключения к компьютеру	
<b>6</b>	<b>Электропитание:</b>	
<b>6.1</b>	220В ± 10 %, 50 Гц;	
<b>6.2</b>	Сетевой кабель, разъем евростандарт;	

6.3	Электробезопасность: класс защиты I, тип СF.	
6.4	Перезаряжаемая аккумуляторная батарея, обеспечивающая работу аппарата в течение не менее 1 ч.;	
6.5	Перезарядка аккумуляторной батареи происходит автоматически при подключении аппарата к централизованной сети электроснабжения или при помощи зарядного устройства;	
6.6	Индикация состояния аккумуляторной батареи на панели аппарата;	
7	<b>Комплектующие (для каждой единицы):</b>	
7.1	Кабель ЭКГ-отведений – 2 шт.;	
7.2	Комплект электродов (для конечностей и грудные) – 2 комплекта;	
7.3	Сумка для транспортировки аппарата и принадлежностей – 1 шт.;	
8	<b>Расходные материалы (для каждой единицы):</b>	
8.1	Термобумага – в рулонах или другое исполнение (общая длина не менее 1000 м);	
8.2	Электродный гель – в удобной для использования таре (общее количество не менее 1000 мл);	
9	<b>Электропитание:</b>	
9.1	220В ± 10 %, 50 Гц;	
9.2	Сетевой кабель, разъём евростандарт;	
10	<b>Требования для сертификации (копии представленных сертификатов должны быть заверены оригинальной печатью Производителя, если участник не является Производителем):</b>	
10.1	ISO 9001:20XX, и товаров - ISO 13485:20XX;	
10.2	Оборудование соответствовать - ИЕС 601-1-88;	
10.3	Соответствовать требованиям Европейского Союза, установленным в директиве 93/42/ЕЕС/ от 14.06.1993 г. по вопросу медицинского оборудования.	
10.4	Допускается предоставление сертификатов эквивалентных вышеуказанным стандартам.(копии Сертификатов должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью Участника).	
10.5	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).	
10.6	Участник торгов должен представить копии регистрационных документов в стране происхождения	
10.7	Наличие авторизации завода-производителя.	
11	<b>Документация:</b>	
11.1	Инструкция по эксплуатации на узбекском и русском языке.	
11.2	Инструкция по техническому обслуживанию на узбекском русском языке.	
11.3	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
12	<b>Гарантийные условия:</b>	
12.1	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию – 24 месяца	
12.2	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	
12.3	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	
13	<b>Монтаж:</b>	

<b>13.1</b>	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию участником на рабочем месте	
<b>14</b>	<b>Обучение медицинского персонала:</b>	
<b>14.1</b>	Обучение организуется участником или агентом участника на рабочем месте для медицинского персонала - <b>2 человека</b> 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.	
<b>15</b>	<b>Обучение технического персонала</b>	
<b>15.1</b>	Инженер по сервисному обслуживанию оборудования – <b>1 человек</b> . 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.	
<b>16</b>	<b>Сервис:</b>	
<b>16.1</b>	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.	
<b>17</b>	<b>Условия поставки:</b>	
<b>17.1</b>	для отечественных исполнителей: DDP склад Заказчика в г. Ташкенте; для иностранных исполнителей: DAP-Ташкент (Incoterms 2020).	
<b>18</b>	<b>Страхования товара</b>	
<b>18.1</b>	Наличие страховки на товар	
<b>19</b>	<b>Оборудование должно быть новым, ранее неиспользованным и произведенным не ранее 2022 года.</b>	