**Утверждаю**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

м.п.

**Техническая спецификация**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Критерии** | **Описание** | | | |
| **1** | **Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО)**  **(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)** | Аппарат рентгеновский переносной Республика Корея | | | |
| **2** | **Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения(с указанием модели, наименования производителя, страны)** | Не является средством измерения | | | |
| **3** | **Требования к комплектации** | *№*  *п/п* | *Наименование комплектующего к МИ ТСО*  *(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО )* | *Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО* | *Требуемое количество*  *(с указанием единицы измерения)* |
| *Основные комплектующие:* | | | |
| 1 | Аппарат рентгеновский переносной | Моноблок включающий в себя коллиматор рентгеновскую трубку, генератор, батарею.  Технические характеристики не хуже:  Входное напряжение: DC 5-12V, 2.1A  Зарядное устройство АКБ: AC 100-240V, 50-60Hz, 1A  Выходное напряжение АКБ: постоянное 11,1 В  Выходная мощность: 120Вт  Фокус: 0,4мм  Тип анода: стационарный  Рентгеновская трубка: 60 кВ, 2мА  Время экспозиции: 0.01-1.3 сек  Вес: 1,8 кг | 1 шт. |
| *Дополнительные комплектующие:* | | | |
| 1 | Детектор | DXD 17x17  Технические характеристики не хуже:  Тип**: проводной.**  Технические характеристики не хуже:  Размер: 445х445х15,5 мм  Вес: 3,4 кг  Тип: Csl  Размер пикселя: 140 мкм  Активная матрица: 3072х3072  MTF@ 0,5 lp/mm : 89%  DQE@ 0,1 lp/mm: 72%  Глубина оцифровки: 16 бит  Получение изображения: 2 сек  Поддержка AED  Класс защиты: IP41  Пространственное разрешение – 3,57 пл/мм  В комплекте с блоком синхронизации детектора и генератора, поддерживающим подключение нескольких детекторов.  Батарея:  Продолжительность работы – 13 час. (макс.)  Или 240 снимков / 6 час. (при интервале 90 секунд)  Максимальное давление: 300 кг (равномерное)  100 кг (точечное) | 1 шт. |
| 2 | Ручной переключатель | Ручной беспроводной переключатель (контроллер) экспозиции | 1 шт. |
| 3 | Металлический чемодан для транспортировки | Кейс необходимый для переноски и хранения аппарата.  Размеры: 550х900х175 мм | 1 шт. |
| 4 | Ноутбук | Рабочая станция для портативного рентгена. С помощью него можно: использовать базу данных, регистрировать новых пациентов, получать и обрабатывать рентгеновские изображения.  Тип: Ноутбук  Технические характеристики не хуже:  Процессор: Intel 6thgeni5  ОЗУ: 8 GB  Память: 512 Гб  Сетевая карта: 100/1000Mbps  Операционная система: Windows 7/8.1/10 (64-bit)  Разрешение: 1920 x 1080 / 3840 x 2160  2 или более USBпорта  CDROM  Рабочая станция для портативного рентгена с установленным программным обеспечением для детектора.  С помощью него можно: использовать базу данных, регистрировать новых пациентов, получать и обрабатывать рентгеновские изображения (поворот изображения по часовой и против часовой, обрезка изображения по стандартам размеров детектора или вручную или автоматически при исследовании, выделение области интереса различными фигурами, стрелкой, линией, добавление текста).  В комплекте с адаптером, проводом для зарядки, компьютерной мышкой. | 1 шт. |
| 5 | Пользовательский мануал | Руководство по эксплуатации аппарата на русском и казахском языках. | 1 шт. |
| **4** | **Требования к условиям эксплуатации** | Эксплуатация: Температура: 10°С - 35°С, Относительная влажность: от 10% до 85,5% ϖ Хранение и транспортировка: Температура: 10°C - 40°С Относительная влажность: от 5% до 90%  Допускается эксплуатация аппарата согласно "Санитарно-эпидемиологические требования к  радиационно-опасным объектам". | | | |
| **5** | **Условия осуществления поставки МИ ТСО**  **(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)** | DDP | | | |
| **6** | **Срок поставки МИ ТСО и место дислокации** | 90 календарных дней  Адрес: | | | |
| **7** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев.  Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.  Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:  - замену отработавших ресурс составных частей;  - замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО;  - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;  - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;  - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);  - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий- настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы и т.п.;  - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;  - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);  - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий- настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы и т.п. | | | |

Постановление Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375

Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан

59. Техническая часть тендерной заявки содержит:

2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан;

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;