

Техническая спецификация по лоту №1.

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинской техники <i>(в соответствии с государственным реестром медицинских изделий с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Модульное устройство объективного аудиологического скрининга и диагностики слуховой функции			
2	Требования к комплектации	<i>№ п/п</i> <i>Наименование комплектующего к медицинской технике (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий)</i>	<i>Модель и (или) марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике</i>	<i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i>	
		Основные комплектующие			1 шт.
1	Модульное устройство объективного аудиологического скрининга и диагностики слуховой функции	Модульное устройство объективного аудиологического скрининга и диагностики слуховой функции должно представлять собой уникальное мобильное портативное устройство, предлагающее различные методы тестирования, которые могут быть настроены в соответствии с потребностями специалиста для проведения аудиологического скрининга или диагностики. Модульное устройство должно быть предназначено для проведения скрининга слуха новорожденных и детей раннего возраста: -регистрация коротколатентных слуховых вызванных потенциалов (скрининг КСВП), - регистрация задержанной вызванной отоакустической эмиссии (скрининг ЗВОАЭ). Устройство должно использоваться автономно или/и с персональным компьютером.	1 шт.		

		<p>Требования к модульному устройству:</p> <ul style="list-style-type: none"> - полноцветный сенсорный экран; - портативность; - гибкость; - интерфейс устройства с поддержкой на государственном и русском языках; - работа от перезаряжаемой батарейки; - длительный срок службы батареи после зарядки не менее 8 часов, полная зарядка в течении 4-6 часов; - память и хранение свыше 1000 тестов. <p>Дополнительные возможности:</p> <ul style="list-style-type: none"> - сортирование результатов по дате рождения, имени, идентификатору, исследователю, дате, времени; - интерфейс к беспроводному модему для передачи демографических данных пациента на устройстве; - дополнительное программное обеспечение базы данных; - управление данными: простой просмотр, архивирование и экспорт результатов теста, перенос результатов тестов в базу данных через USB; - Конфигурируемые пользователем установки. 	
2	Зонд	Зонд угловой для регистрации слуховых вызванных потенциалов (СВП) и отоакустической эмиссии	1 шт.
3	Зонд	Зонд прямой для регистрации слуховых вызванных потенциалов и отоакустической эмиссии	1 шт.
4	Электродные кабели	Кабель для электродов при проведении регистрации слуховых вызванных потенциалов	1 шт.
5	Сумка для переноса со вставкой	Для переноса и хранения модульного устройства	1 шт.
Программное обеспечение			
1	Программное обеспечение	Для создания и хранения данных на ПК, распечатки результатов	1 шт.
Расходные материалы и изнашиваемые узлы:			
1	Одноразовые электроды (разные размеры и типы)	Для регистрации слуховых вызванных потенциалов. Самоклеящиеся и биосовместимые электродные подушечки с хорошей проводимостью, сильным сцеплением с кожей, безопасные	1 набор

				и надежные. Материал: нетканый материал с проводящим гелем. Без латекса. Соединение: проводной разъем	
		2	Ушные вкладыши для ушного зонда	Для проведения регистрации отоакустической эмиссии и слуховых вызванных потенциалов. Стартовый набор ушных вкладышей для новорожденных (аксессуары для углового зонда)	1 набора
		3	Ушные вкладыши для ушного зонда	Для проведения регистрации отоакустической эмиссии и слуховых вызванных потенциалов. Стартовый набор ушных вкладышей для новорожденных (аксессуары для прямого зонда).	1 набор
3	Требования к условиям эксплуатации	<p>Условия эксплуатации: Температура: 10 - 40 C (50 - 104 F) Относительная влажность воздуха: 20 - 90 % без конденсата Атмосферное давление: 70* - 106 кПа</p>			
4	Условия осуществления поставки медицинской техники (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020)	DDP пункт назначения			
5	Срок поставки медицинской техники и место дислокации	В течение 15 календарных дней с момента подписания договора Адрес: г.Астана, ул.Аманат 3			
6	Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники 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:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей медицинской техники; - настройку и регулировку медицинской техники; специфические для данной медицинской техники 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 медицинской техники его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа медицинской техники. 			
7	Требования к сопутствующим услугам	<p>Год выпуска не ранее 2023 года. Каждый комплект товара снабжается комплектом технической и эксплуатационной документации с переводом содержания на казахский или русский языки. Реализация товаров осуществляется в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик</p>			

	<p>товара и всей комплектации отдельно для каждого пункта (комплекта или единицы оборудования) данной таблицы. Если иное не указано в технической спецификации, электрическое питание на 220 Вольт, без дополнительных переходников или трансформаторов. Программное обеспечение, поставляемое с приборами, совместимое с программным обеспечением установленного оборудования Заказчика. Товар, относящийся к измерительным средствам, должен быть внесен в реестр средств измерений Республики Казахстан.</p> <p>Поставщик обязан предоставить заключение по результатам анализа предельных цен на медицинскую технику выданное экспертной организацией в области здравоохранения.</p>
--	--

Заведующая педиатрическим отделением №2



В.В. Лейман