**ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ**

**Частини до аудіо- та відеообладнання, код 32350000-1 за ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» (код 40979 за НК 024:2019 – Медична рентгенівська плівка, екран; код 63183 за НК 024:2019 – Медична плівка для принтера)**

**Загальні вимоги до предмету закупівлі:**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності у передбаченому законодавством порядку. На підтвердження Учасник повинен надати завірену копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.
2. Надати оригінал гарантійного листа від виробника виробу (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, який засвідчує факт відносин між учасником і виробником, та яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією документацією.
3. Надати копії інструкцій та/або настанов, рекламних проспектів, технічних описів тощо, що підтверджують відповідність наданих пропозицій за медико-технічними характеристиками, з обов‘язковим посиланням на конкретну сторінку документу.
4. Перелік товарів до закупівлі:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування (або еквівалент)** | **Од.вим.** | **Кількість** |
| 1 | Плівка термографічна медична ТРІМАКС ТСКБ 35\*43 см, по 100 аркушів в упаковці (код 63183 за НК 024:2019 – Медична плівка для принтера) (код 32354110-3 – рентгенівська плівка) | уп | 8 |
| 2 | Плівка термографічна медична ТРІМАКС ТСКБ 20\*25 см, по 100 аркушів в упаковці (код 63183 за НК 024:2019 – Медична плівка для принтера) (код 32354110-3 – рентгенівська плівка) | уп | 12 |
| 3 | Суха медична плівка DRYSTARDT 5.000I В 35\*43 см, по 100 аркушів в упаковці (код 63183 за НК 024:2019 – Медична плівка для принтера) (код 32354110-3 – рентгенівська плівка) | уп | 20 |
| 4 | Суха медична плівка DRYSTARDT 5.000I В 20\*25 см, по 100 аркушів в упаковці (код 63183 за НК 024:2019 – Медична плівка для принтера) (код 32354110-3 – рентгенівська плівка) | уп | 20 |
| 5 | Синя термічна плівка SonyUPT-517BL, по 125 аркушів в упаковці (код 63183 за НК 024:2019 – Медична плівка для принтера) (код 32354110-3 – рентгенівська плівка) | уп | 3 |
| 6 | Синя термічна плівка SonyUPT-510 BL, по 125 аркушів в упаковці (код 63183 за НК 024:2019 – Медична плівка для принтера) (код 32354110-3 – рентгенівська плівка) | уп | 5 |
| 7 | Плівка стоматологічна медична 30,5х 40,5 мм, по 100 аркушів в упаковці (код 40979 за НК 024:2019 – Медична рентгенівська плівка, екран) (код 32354110-3 – рентгенівська плівка) | уп | 15 |

**Медико-технічні вимоги до плівки термографічної медичноїTRIMAXTXB 35\*43 см, 20\*25 см по 100 аркушів в упаковці(позиція 1,2)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Медико – технічнівимоги | Відповідність (так/ні) з обов‘язковим посиланням на конкретну сторінку технічного документу\* |
| 1 | Сумісність з лазерними системами візуалізації TRIMAXTX 50 |  |
| 2 | Основа плівки – блакитна поліефірна основа. |  |
| 3 | Максимальна оптична щільність (D маx) не менше – 3,5. |  |
| 4 | Мінімальна оптична щільність ( Dmin, вуаль) не більше -0,24. |  |
| 5 | Завантаження при денному освітленні. |  |
| 6 | Необхідний розмір: 35х43 см, 20х25 см. |  |
| 7 | Упаковка та зберігання:   * 100 аркушів в упаковці; * строк зберігання: не менше 18 місяців з дати виготовлення. |  |

**Медико-технічні вимоги до сухої медичної плівки DRYSTARDT 5.000I В (позиції 3,4)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Медико – технічнівимоги | Відповідність (так/ні) з обов‘язковим посиланням на конкретну сторінку технічного документу\* |
| 1 | Сумісність з медичними принтерами Drystar 5302, 5300 |  |
| 2 | Основа плівки – блакитна поліестерова основа (підложка) з товщиною 168 мкм. |  |
| 3 | Вміст срібла не менше 0,9 г\м2. |  |
| 4 | Максимальна оптична щільність (D маx) не менше – 3,2. |  |
| 5 | Мінімальна оптична щільність (Dmin, вуаль) не більше - 0,24. |  |
| 6 | Плівка завантажується в принтер при звичайному денному освітленні. |  |
| 7 | Необхідний розмір: 35х43 см, 20х25 см. |  |
| 8 | Строк збереження для обробленої плівки повинен складати не менше 20 років. |  |
| 9 | Упаковка та зберігання:   * 100 аркушів в упаковці; * строк зберігання: не менше 24 місяці з дати виготовлення.. |  |

**Медико-технічні вимоги до синьої термічної плівки SonyUPT(позиція 5,6)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Медико – технічнівимоги | Відповідність (так/ні) з обов‘язковим посиланням на конкретну сторінку технічного документу\* |
| 1 | Сумісність з принтерами SonyUP-DF550 |  |
| 2 | Максимальна оптична щільність (D маx) не менше – 3,2. |  |
| 3 | Мінімальна оптична щільність (Dmin, вуаль) не більше - 0,22. |  |
| 4 | Плівка завантажується в принтер при звичайному денному освітленні. |  |
| 5 | Необхідний розмір: 35х43 см, 20х25 см. |  |
| 6 | Строк збереження для обробленої плівки повинен складати не менше 30 років. |  |
| 7 | Упаковка та зберігання:   * 125 аркушів в упаковці; * строк зберігання: не менше 24 місяці з дати виготовлення. |  |

**Медико-технічні вимоги до плівкимедичної стоматологічної30,5х40,5 мм. (позиція 7)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Медико – технічнівимоги | Відповідність (так/ні) з обов‘язковим посиланням на конкретну сторінку технічного документу\* |
| 1 | Листова двостороння несенсибілізована плівка на поліетилентерефтолатній (лавсановій) основі |  |
| 2 | Клас чутливості - D |  |
| 3 | Вміст срібла - не менше9,7 г/м2. |  |
| 4 | Повинна матинаступніформати в см: 30, 5 мм х40,5 мм |  |
| 5 | Упаковка та зберігання:   * 100 аркушів в упаковці; * строк зберігання: не менше 24 місяці з дати виготовлення. |  |

\*Кожна характеристика/параметр медико-технічної вимоги повинна бути підтверджена посиланням на інструкцію з використання, настанову, рекламний проспект виробника або технічний опис абоіншогопояснювального (стосовно характеристик запропонованоговиробу) документу іззазначеннямсторінки, абзацу, пункту і т.і., щосвідчить про відповідністьзапропонованого товару Учасника медико-технічнимвимогамЗамовника.