

38950000-9 Обладнання для полімеразної ланцюгової реакції (Бокс біологічної безпеки класу ПВ (20653 Бокс біологічної безпеки класу П) - 1 шт.)

1. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:**

Бокс біологічної безпеки класу ПВ (20653 Бокс біологічної безпеки класу П) - 1 шт.

Вимоги:

№ з/п	Медико-технічні вимоги	Відповідність (так / ні), з посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документа виробника
БОКС БІОЛОГІЧНОЇ БЕЗПЕКИ Класу ПВ		
1	Призначений для захисту зразка, оператора на навколишнього середовища	
2	Клас П В: 100% викид повітря	
3	Підходить для роботи з цитотоксичними газами та зразками	
4	Корпус: сталь покрита порошковою краскою з антибактеріальним покриттям	
5	Матеріал робочої поверхні — нержавіюча сталь марки 304	
6	Головний та вихлопний фільтр НЕРА Н14 (99,995% утримання часток 0,3 мкм)	
7	Нахил фронтального скла 7-10° для забезпечення комфортних умов для оператора	
8	Фронтальне скло повинно підійматись не менше ніж на 30° для забезпечення легкого очищення	
9	Бокс повинен бути оснащено УФ лампою	
10	Бокс повинен бути оснащений стендом-підставкою, витяжним вентилятором з коробкою, та витяжним рукавом довжиною не менше 10 метрів	
11	Фронтальне скло з захистом від УФ випромінювання і товщиною не менше 6 мм	
12	Мікропроцесорне керування	
13	Наявність кольорового інформаційного екрану	
14	Моторизований механізм підйому фронтального скла	
15	Відображення швидкості притоку на вертикального потоку повітря	
16	Автоматична система компенсації повітряних потоків	
17	Швидкість приточного потоку 0,40-0,60 м/с	
18	Швидкість вертикального потоку 0,25-0,50 м/с	
19	Відображення поточного стану НЕРА фільтру	
20	Акустична та візуальна сигналізація при наступних сценаріях: відхилення значень швидкостей повітряних	



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-10246 від 04.11.2024

	потоків, потреба заміни фільтрів та ламп, некоректне положення фронтального скла, потреба в сервісному обслуговуванні	
21	Наявність таймеру роботи УФ-лампи	
22	Габаритні розміри не більше ніж: Ш 1400 мм x Г 870 мм x В 1710 мм	
23	Розмір робочої зони не менше ніж: Ш 1240 мм x Г 600 мм	
24	Рівень шуму не більше 56 дБ(а)	
25	Освітлення робочої зони не гірше ніж 1150 Люкс	

Загальні вимоги:

1. Товар, що пропонується, повинен бути новим, таким, що не був у використанні. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.

2. Товар повинен бути належним чином зареєстрованим в Україні або дозволенним для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства, сертифікованим для використання у медичних закладах. Ця вимога підтверджується: - завіреною копією декларації або копією документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту, або - завіреною копією Свідоцтва про державну реєстрацію медичного виробу, що свідчить про наявність медичного виробу в Державному реєстрі медичної техніки та виробів медичного призначення.

Якщо обладнання не є медичним виробом, учасник надає лист-роз'яснення.

3. Гарантійний термін обслуговування не менше 12 місяців з моменту введення в експлуатацію (якщо інше не передбачено технічними вимогами). Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.

4. Сервісне обслуговування повинно здійснюватися інженерним персоналом, що сертифікований виробником - наявність сервісного центру на території України (надати лист-підтвердження із вказанням адреси розташування та контактних телефонів сервісного центру) та фахівців, які пройшли навчання у виробника запропонованого обладнання (надати копію відповідного документа).

5. Спроможність учасника поставити запропонований товар повинна підтверджуватись оригіналом гарантійного листа від виробника (якщо учасник не є виробником товару), або офіційного представника на території України (із наданням копії авторизаційного листа виробника), що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника (надати оригінал такого гарантійного листа).

6. Наявність належним чином оформленої інструкції (паспорта) або будь-якого іншого документа щодо експлуатації запропонованого товару українською мовою (надати копії).

7. Вантажно-розвантажувальні роботи та доставка товару до закладів охорони здоров'я повинна здійснюватися постачальником за власні кошти. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.

8. Термін поставки товару: 30 днів з дати отримання письмової заявки Замовника, але не пізніше 20.12.2024. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.

9. Монтаж та навчання медперсоналу роботі на апаратурі постачальник проводить безкоштовно за письмовою заявою закладу-отримувача, якщо інше не передбачено умовами договору. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-10246 від 04.11.2024

10. Запропонований товар повинен відповідати заявленим технічним вимогам. Для підтвердження учасник надає заповнену таблицю щодо відповідності з посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документа виробника.

11. Учасник повинен надати заповнену форму тендерної пропозиції за підписом керівника або уповноваженого представника підприємства, організації, установи та завірену печаткою (у разі наявності).

Форма тендерної пропозиції

(назва процедури закупівлі)

№ лоту/ з/п	Найменування предмету закупівлі/товару	Торгівельна назва товару	Виробник, країна	Одиниця виміру	Кількість, од.

.....
(посада особи, що підписує форму)

(П.І.Б.)

(підпис)

М. П.*

* Вимога щодо печатки не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством.

** У разі наявності в технічній частині посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження або виробника – читати з виразом «або еквівалент».

2. Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:

995 802,70 грн (Дев'ятсот дев'яносто п'ять тисяч вісімсот дві гривні 70 копійок), з ПДВ.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-10246 від 04.11.2024