

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Стіл широкий процедурний для Бобат терапії, KORUND-E PHU Technomex або еквівалент	<p>1. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> Для проведення реабілітаційних процедур, фізіотерапії та Бобат-терапії (нейро-розвивальної терапії) для дорослих з порушеннями опорно-рухового апарату та неврологічними захворюваннями. <p>2. Конструкція:</p> <ul style="list-style-type: none"> Каркас стола виготовлений зі сталі високої міцності з антикорозійним порошковим покриттям. Ложе широке, багатосекційне. Оббивка: високоякісний медичний шкірзамінник, стійкий до дезінфікуючих засобів, водонепроникний, легко миється. Наповнювач: щільний пінополіуретан товщиною не менше 40 мм. <p>3. Регулювання:</p> <ul style="list-style-type: none"> Регулювання висоти: електричне, за допомогою ножної педалі або пульта управління. Діапазон регулювання висоти: приблизно від 45 см до 95 см. Регулювання положення секцій (за наявності): спинка може фіксуватись під різними кутами. 	шт	10

	<ul style="list-style-type: none"> Максимальне навантаження: не менше 200 кг. <p>4. Розміри:</p> <ul style="list-style-type: none"> Довжина ложа: приблизно 200 см. Ширина ложа: збільшена — не менше 100 см. Товщина оббивки: не менше 40 мм. Вага виробу: орієнтовно 80–120 кг. <p>5. Опції та безпека:</p> <ul style="list-style-type: none"> Колеса для легкого переміщення з індивідуальними фіксаторами (мінімум 4 шт.). Антиковзкі опори при заблокованих колесах. Наявність захисту від перевантаження електроприводу. Додаткові опції: знімні підголівники, ремені фіксації (опціонально). <p>6. Електроживлення:</p> <ul style="list-style-type: none"> Живлення: 220–240 V, 50–60 Hz. Клас захисту: відповідно до вимог ЄС для медичного обладнання. <p>7. Гарантія та сертифікація:</p> <ul style="list-style-type: none"> Гарантія: не менше 12 місяців. Відповідність стандартам ЄС для медичного обладнання (CE маркування). Сертифікат відповідності або декларація виробника. 		
--	--	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Забезпечення доставки, інсталяції та пуску обладнання повинне бути включена у вартість товару.

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Стіл процедурний	<p>1. Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> Для проведення медичних процедур, фізіотерапії, масажу, оглядів і реабілітаційних маніпуляцій у медичних закладах, реабілітаційних центрах. <p>2. Конструкція:</p> <ul style="list-style-type: none"> Каркас: сталева конструкція з порошковим антикорозійним покриттям. Ложе: односекційне або багатосекційне (залежно від модифікації). Оббивка: медичний шкірзамінник, стійкий до вологи та дезінфекційних засобів, водонепроникний, зносостійкий. Наповнювач: пінополіуретан високої щільності товщиною не менше 40 мм для зручності пацієнта. <p>3. Регулювання:</p> <ul style="list-style-type: none"> Регулювання висоти: електричне або гідравлічне (залежить від комплектації). Діапазон регулювання висоти: приблизно 45–95 см. Спинка: регулюється вручну, плавна фіксація під різними кутами (до 70–80°). Максимальне навантаження: не менше 200 кг. <p>4. Розміри (орієнтовно):</p> <ul style="list-style-type: none"> Довжина ложа: 190–200 см. Ширина ложа: 60–70 см. Товщина оббивки: 40–50 мм. Вага: залежить від моделі, орієнтовно 70–100 кг. <p>5. Додаткові опції та безпека:</p> <ul style="list-style-type: none"> Колеса з індивідуальними гальмами — мінімум 4 шт. Антиковзкі ніжки для стійкості при заблокованих колесах. Захист від перевантаження електроприводу. 	шт	10

	<ul style="list-style-type: none"> • Отвір для обличчя з заглушкою (для масажних і оглядових процедур). <p>6. Електроживлення:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Живлення: 220–240 V, 50–60 Hz. • Клас захисту: відповідно до стандартів ЄС для медичного обладнання. <p>7. Гарантія та сертифікація:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Гарантія: не менше 12 місяців. • Відповідність стандартам ЄС, наявність CE маркування. • Сертифікат відповідності або декларація виробника. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільний формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
<p>Бруси для перенавчання ходи</p> <p>TNCH-2, PHU Technomex або еквівалент</p>	<p>1. Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для проведення реабілітації та тренування ходи пацієнтів із порушеннями опорно-рухового апарату або після операцій та травм. <p>2. Конструкція</p> <ul style="list-style-type: none"> Конструкція складається з двох паралельних поручнів, встановлених на металевій стійкій рамі. Каркас: виготовлений зі сталевих труб із порошковим антикорозійним покриттям. Поручні: виготовлені з нержавіючої сталі або стійкого до стирання покриття (можливі пластикові накладки для зручності хвату). Опорна платформа: протиковзке покриття або дерев'яна/ламінована база з антиковзкими вставками. <p>3. Регулювання</p> <ul style="list-style-type: none"> Регулювання висоти поручнів: в діапазоні приблизно від 70 до 110 см. Регулювання ширини між поручнями: приблизно від 40 до 80 см. Регулювання здійснюється фіксаторами, які дозволяють швидко налаштувати конструкцію під зріст та потреби пацієнта. <p>4. Розміри (орієнтовно)</p> <ul style="list-style-type: none"> Довжина брусів: від 2500 до 4000 мм. Ширина платформи: приблизно 1000 мм. Висота поручнів: регульована. Максимальне навантаження: не менше 150 кг. <p>5. Безпека та додаткові опції</p> <ul style="list-style-type: none"> Опорна база з антиковзкими ніжками або фіксованим кріпленням до підлоги. Можливість встановлення дзеркал або додаткових модулів (опціонально). 	шт	10

	<ul style="list-style-type: none"> Конструкція легко миється і відповідає санітарно-гігієнічним вимогам для медичних закладів. <p>6. Гарантія та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> Гарантія: не менше 12 місяців. Відповідність стандартам ЄС (CE). Сертифікат відповідності або декларація виробника. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Мобільне дзеркало для вправ	<p>1. Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для використання під час фізичної терапії, занять ЛФК та реабілітації з метою контролю виконання рухів пацієнтом. <p>2. Конструкція</p> <ul style="list-style-type: none"> Дзеркало повнорозмірне, встановлене на міцній металевій рамі. Рама має стійке порошкове антикорозійне покриття. Дзеркальна поверхня виготовлена зі спеціального безпечного дзеркального скла або акрилу (ударостійкий матеріал, що не утворює гострих уламків при пошкодженні). Краї дзеркала захищені обрамленням для безпечної експлуатації. <p>3. Пересування</p> <ul style="list-style-type: none"> Обладнане колесами для легкого переміщення у межах приміщення. Колеса — мінімум 4 шт., з індивідуальними фіксаторами для фіксації дзеркала у потрібному положенні. Конструкція дозволяє фіксувати дзеркало під необхідним кутом (опціонально — залежить від моделі). <p>4. Розміри</p> <ul style="list-style-type: none"> Висота дзеркальної поверхні: приблизно 1700–1800 мм. Ширина дзеркальної поверхні: приблизно 600–800 мм. Загальна висота конструкції: приблизно 1800–1900 мм. Вага виробу: орієнтовно 20–30 кг. <p>5. Безпека та гігієна</p> <ul style="list-style-type: none"> Дзеркальна поверхня виготовлена з безпечних матеріалів для запобігання травм. Легко миється та дезінфікується. 	шт	20

	<ul style="list-style-type: none"> Відповідає санітарно-гігієнічним нормам для медичних та реабілітаційних установ. <p>6. Гарантія та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> Гарантія: не менше 12 місяців. Відповідність стандартам ЄС (CE). Сертифікат відповідності або декларація виробника. 		
--	--	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
<p>Підвісна система /200 Кг/ Горизонтальна з штиковим (Модуль для активної реабілітації)</p> <p>Luna WINNCARE NORDIC або еквівалент</p>	<p>1. Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для безпечного переміщення пацієнтів з обмеженою мобільністю у межах реабілітаційних центрів, лікарень. Для горизонтального переміщення пацієнтів (системи рейок або переносна). <p>2. Конструкція системи</p> <ul style="list-style-type: none"> Підйомний модуль: компактний, портативний або стаціонарний моторизований підйомник. Матеріал корпусу: міцний ударостійкий пластик та металеві елементи. Підвіс: штиковий тип підключення стропи (проста і швидка фіксація). Широкий вибір строп для сидіння, стояння, ходьби. <p>3. Технічні параметри</p> <ul style="list-style-type: none"> Максимальна вантажопідйомність: 200 кг. Тип приводу: електричний мотор, живлення від акумулятора. Час роботи від повністю зарядженого акумулятора: не менше 40 циклів підйому. Швидкість підйому: приблизно 4–6 см/с. Висота підйому: мінімум 2000 мм (залежить від моделі). Горизонтальне переміщення: система монтується на стельову або настіну рейкову систему. Довжина рейки: модульна конфігурація, довжина рейок підбирається індивідуально. <p>4. Управління</p> <ul style="list-style-type: none"> Дистанційний пульт управління з кнопками підйому та опускання. Аварійна кнопка стоп. Механічне аварійне опускання у разі відмови електроживлення. Індикатор рівня заряду акумулятора. <p>5. Безпека</p> <ul style="list-style-type: none"> Автоматичне блокування у разі перевантаження. 	шт	10

	<ul style="list-style-type: none"> • Механізм аварійної зупинки. • Захист від попадання пилу та вологи відповідно до стандарту IPx4 або вище. <p>6. Габарити та вага</p> <ul style="list-style-type: none"> • Вага підйомного модуля: приблизно 6–8 кг. • Загальна вага системи залежить від довжини рейок. <p>7. Гарантія та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> • Гарантія: не менше 12 місяців. • Відповідність стандартам безпеки медичних виробів ЄС (CE). • Сертифікат відповідності або декларація виробника. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Параподіум Static Plus / Walker Plus 180, ALREN Medical або еквівалент	<p>1. Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для вертикалізації та тренування ходи пацієнтів з порушеннями опорно-рухового апарату та неврологічними захворюваннями. Для застосування у реабілітаційних центрах, лікарнях. <p>2. Конструкція</p> <ul style="list-style-type: none"> Міцна опорна рама з алюмінію або сталі з антикорозійним покриттям. Платформа для стоп з антиковзким покриттям. Опори для тулуба та тазу: м'які, анатомічної форми, з регулюванням. Фіксатори колін та гомілок для стабілізації. Кермові ручки для пересування. <p>3. Регулювання</p> <ul style="list-style-type: none"> Регулювання висоти конструкції: адаптація під зріст користувача. Ширина та глибина підтримувальних модулів регулюються індивідуально. Ремені безпеки та фіксатори регулюються по довжині. <p>4. Пересування</p> <ul style="list-style-type: none"> Оснащений колесами з індивідуальними гальмами. Колеса — не менше 4 шт., з фіксацією для безпечної вертикалізації. <p>5. Розміри</p> <ul style="list-style-type: none"> Максимальне навантаження: до 180 кг. Регулювання по зросту користувача: від 140 до 190 см. Вага параподіума: 30–40 кг. Розміри бази: 100–120 см (довжина) x 60–80 см (ширина). <p>6. Безпека</p>	шт	10

	<ul style="list-style-type: none"> • Надійна система фіксації пацієнта під час вертикалізації та пересування. • Міцні ремені з можливістю швидкого розстібання. • Колеса з фіксаторами запобігають небажаному руху. <p>7. Матеріали та гігієна</p> <ul style="list-style-type: none"> • Оббивка з вологостійкого медичного матеріалу, легка в очищенні. • Усі поверхні стійкі до дезінфекційних засобів. <p>8. Гарантія та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> • Гарантія: не менше 12 місяців. • Відповідність стандартам ЄС для медичних виробів (CE). • Сертифікат відповідності або декларація виробника. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Реабілітаційна бігова доріжка (тредмілл) 7.0T, Дуасо або еквівалент	<p>1. Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для проведення реабілітації, фізичної терапії та кардіотренувань пацієнтів з порушеннями опорно-рухового апарату або серцево-судинної системи. Для використання у клініках, реабілітаційних центрах, лікарнях. <p>2. Конструкція</p> <ul style="list-style-type: none"> Посилена рама з високоякісної сталі або алюмінію, стійка до корозії. Широкі та довгі поручні з м'якими накладками по обидва боки для додаткової підтримки. Бігове полотно з амортизацією для зниження навантаження на суглоби. Антиковзка бігова поверхня. <p>3. Двигун і привід</p> <ul style="list-style-type: none"> Потужність двигуна: не менше 3.0 HP (безперервна потужність). Тип двигуна: низькошумний електричний двигун постійного струму або змінного струму. Система плавного старту/зупинки. <p>4. Параметри тренування</p> <ul style="list-style-type: none"> Швидкість: від 0,1 до 12 км/год (плавне регулювання). Нахил: електричне регулювання кута нахилу від 0% до 15% . Поручні регулюються по висоті та довжині. <p>5. Розміри (орієнтовно)</p> <ul style="list-style-type: none"> Бігове полотно: не менше 150 см (довжина) x 50 см (ширина). Габаритні розміри (Д x Ш x В): приблизно 200–220 см x 70–90 см x 130–150 см. Максимальне навантаження користувача: не менше 180–200 кг. 	шт	10

	<p>6. Панель управління</p> <ul style="list-style-type: none"> • Інтуїтивно зрозумілий дисплей: LCD або LED. • Відображення швидкості, нахилу, часу, пройденої дистанції, частоти пульсу. • Наявність датчиків пульсу на поручнях або можливість підключення кардіодатчика. • Екстрена кнопка аварійної зупинки. <p>7. Безпека</p> <ul style="list-style-type: none"> • Автоматичне блокування у разі перевантаження. • Ключ безпеки для екстреної зупинки. • Протиковзкі платформи по боках полотна. <p>8. Живлення</p> <ul style="list-style-type: none"> • Живлення: 220–240 V, 50–60 Hz. • Споживана потужність: відповідно до технічних характеристик моделі. <p>9. Гарантія та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> • Гарантія: не менше 12 місяців. • Відповідність стандартам безпеки для медичного обладнання (CE, ISO). • Сертифікат відповідності або декларація виробника. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
<p>Пристрій для реабілітації нижніх кінцівок KINETEC KINEVIA DUO або еквівалент</p>	<p>1. Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для відновлення моторики після травм, інсультів, неврологічних та ортопедичних захворювань. для занять у клініках, реабілітаційних центрах, фізіотерапевтичних кабінетах. <p>2. Конструкція та функції</p> <ul style="list-style-type: none"> Універсальний тренажер для ніг і рук (DUO — подвійна функція). Високоякісна металева рама з захисним покриттям. Регульоване сидіння, можливість використання з кріслом колісним. Педалі для ніг з фіксуючими ремнями. Ручки для реабілітації рук з анатомічним хватом. Система біодинамічного контролю для плавної та безпечної роботи. <p>3. Режими роботи</p> <ul style="list-style-type: none"> Пасивний режим: моторизоване обертання педалей для пасивної мобілізації. Асистивний режим: мотор допомагає користувачу докласти мінімум власних зусиль. Активний режим: користувач самостійно обертає педалі, мотор забезпечує опір. Біодинамічне налаштування швидкості, навантаження та тривалості. <p>4. Технічні параметри</p> <ul style="list-style-type: none"> Діапазон швидкості обертання: 5–60 об/хв. Регулювання навантаження: електронне, декілька рівнів. Максимальна вага користувача: не менше 130–150 кг. Вага пристрою: орієнтовно 50–70 кг. <p>5. Управління та інтерфейс</p> <ul style="list-style-type: none"> Сенсорна або кнопкова панель управління з кольоровим дисплеєм. Відображення параметрів: швидкість, час, дистанція, режим тренування, біофідбек. 	шт	10

	<ul style="list-style-type: none"> • Наявність програм реабілітації та можливість їх індивідуального налаштування. <p>6. Безпека</p> <ul style="list-style-type: none"> • Система автоматичного виявлення спазмів: у разі раптового м'язового спазму пристрій зупиняється. • Можливість екстреної зупинки за допомогою кнопки аварійного стопу. • Антиковзкі опори для стабільності під час використання. <p>7. Живлення</p> <ul style="list-style-type: none"> • Живлення: 220–240 V, 50–60 Hz. • Потужність: відповідно до технічної специфікації виробника. <p>8. Гарантія та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> • Гарантія: не менше 12 місяців. • Відповідність стандартам ЄС для медичного обладнання (CE). • Сертифікат відповідності або декларація виробника. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільний формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Сходи для перенавчання ходи СН-1, РНУ Technomex або еквівалент	<p>1. Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для реабілітації пацієнтів із порушеннями опорно-рухового апарату, для відновлення навичок ходи та тренування підйому/спуску сходами у безпечних умовах. Для використання у реабілітаційних центрах, лікарнях, фізіотерапевтичних відділеннях. <p>2. Конструкція</p> <ul style="list-style-type: none"> Міцна сталева рама з порошковим антикорозійним покриттям. Сходинок виготовлені з дерева або ламінованого матеріалу з антиковзким покриттям. Надійні двосторонні поручні по всій довжині конструкції. <p>3. Регулювання</p> <ul style="list-style-type: none"> Висота поручнів регулюється в діапазоні 70–100 см. Секції можуть бути розташовані під різними кутами (залежить від конфігурації). <p>4. Розміри</p> <ul style="list-style-type: none"> Кількість сходинок: 3–5. Висота однієї сходинок: 12–15 см. Сходи 1: 3-5 сходинок (ВхШхГ – 150х660х300) Сходи 2: 2-3 сходинок (ВхШхГ – 200х660х300) Платформа: ДхШхВ – 660х660х600 Максимальне навантаження: не менше 150 кг. <p>5. Безпека</p> <ul style="list-style-type: none"> Антиковзке покриття сходинок і платформи. Міцні поручні з зручним хватом. Стійка конструкція для безпечного використання пацієнтами з обмеженою мобільністю. <p>6. Гарантія та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> Гарантія: не менше 12 місяців. Відповідність стандартам ЄС (CE). 	шт	10

	<ul style="list-style-type: none"> Сертифікат відповідності або декларація виробника 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
<p>Балансирна та стабілометрична платформа</p> <p>Sigma, AC INTERNATIONAL EAST або еквівалент</p>	<p>1. Призначення Для діагностики та тренування балансу, координації та стабільності пацієнтів з порушеннями функцій опорно-рухового апарату чи нервової системи. Для оцінки стабілометричних показників, аналізу центру тиску стоп, корекції постави. Для проведення реабілітаційних занять, біофідбек-тренувань і контролю ефективності лікування.</p> <p>2. Конструкція</p> <ul style="list-style-type: none"> Платформа виготовлена з ударостійкого матеріалу з антиковзким покриттям. Рама стійка, виготовлена з міцного металу або високоякісного пластику. Сенсорна система для точного визначення центру ваги та руху. Підключення до комп'ютера або ноутбука для обробки даних. <p>3. Технічні параметри</p> <ul style="list-style-type: none"> Максимальне навантаження користувача: не менше 150–180 кг. Точність вимірювання переміщення центру тиску: до 1 мм. Робоча поверхня: не менше 400 x 400 мм. Діапазон кутів нахилу: до $\pm 15^\circ$. Частота збору даних: мінімум 50–100 Гц. <p>4. Програмне забезпечення</p> <ul style="list-style-type: none"> Поставляється у комплекті з програмним забезпеченням для діагностики та тренувань. Можливість збереження індивідуальних профілів користувачів. Інтерфейс користувача багатомовний (у тому числі англійська та/або українська). Функції: стабілометричні тести, тренування з біофідбеком, звітність, графіки руху центру тиску. 	шт	10

	<p>5. Інтерфейси та підключення</p> <ul style="list-style-type: none"> • Підключення до ПК: USB або Bluetooth. • Сумісність із Windows (актуальні версії ОС). • Можливість експорту даних у формати PDF, Excel або інші. <p>6. Живлення</p> <ul style="list-style-type: none"> • Живлення платформи: від мережі 220–240 V або через USB (залежно від моделі). • Потужність: не більше 100 Вт. <p>7. Безпека та експлуатація</p> <ul style="list-style-type: none"> • Антиковзке покриття поверхні для безпечного використання пацієнтами. • Надійна фіксація платформи на підлозі. • Просте очищення і дезінфекція. <p>8. Гарантія та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> • Гарантія: не менше 12 місяців. • Відповідність стандартам ЄС для медичного обладнання (CE). • Сертифікат відповідності або декларація виробника. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього

Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Комплект приладів: Апарат для пасивної реабілітації ліктя (LT-G (FLT/G-5R)б Rіmes або еквівалент) та Апарат для пасивної реабілітації плеча (LT (FLT-5R+ FARLT), Rіmes або еквівалент)	<p>1. Апарат для пасивної реабілітації ліктя</p> <p>Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> Безперервна пасивна мобілізація ліктьового суглоба, післяопераційна та післятравматична реабілітація для запобігання контрактурам та відновлення амплітуди рухів. Для застосування у клініках, лікарнях, фізіотерапевтичних центрах. <p>Основні параметри:</p> <ul style="list-style-type: none"> Рухи: Згинання–розгинання ліктя. Діапазон руху: від 0° до 150° (залежить від індивідуального налаштування). Швидкість: безступінчасто регульована. Програмування: <ul style="list-style-type: none"> Регулювання початкового та кінцевого кута. Регулювання швидкості. Регулювання тривалості сеансу. Управління: <ul style="list-style-type: none"> Портативний пульт керування. Відображення обраних параметрів. Регулювання: Довжина важелів адаптується під довжину передпліччя. Живлення: 230 V / 50 Hz. Габарити: компактний настільний або переносний апарат. Вага: приблизно 8–12 кг. Безпека: аварійна кнопка зупинки. <p>2. Апарат для пасивної реабілітації плеча</p> <p>Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> Безперервна пасивна мобілізація плечового суглоба, відновлення мобільності після артроскопії, ендопротезування чи іммобілізації. Для Застосування у стаціонарах та реабілітаційних кабінетах, лікарнях. 	комплект	10

	<p>Основні параметри:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Рухи: <ul style="list-style-type: none"> ○ Згинання–розгинання плеча ○ Відведення–приведення ○ Зовнішня–внутрішня ротація за допомогою додаткового модуля. • Діапазон рухів: <ul style="list-style-type: none"> ○ Згинання–розгинання: 0° – 180° ○ Відведення–приведення: 0° – 180° ○ Зовнішня–внутрішня ротація: 90° – 0° – 90° • Швидкість: плавно регульована. • Програмування: <ul style="list-style-type: none"> ○ Початковий/кінцевий кут. ○ Швидкість руху. ○ Час циклу та тривалість терапії. • Управління: <ul style="list-style-type: none"> ○ Пульт керування з дисплеєм. ○ Збереження налаштувань. • Регулювання: Довжина важелів та кут нахилу для підгонки під пацієнта. • Живлення: 230 V / 50 Hz. • Габарити: настільне або підлогове виконання (залежить від версії). • Вага: приблизно 12–15 кг. • Безпека: екстрена кнопка зупинки. <p>Загальні вимоги:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Гарантія: не менше 12 місяців. • Сертифікація: відповідність стандартам ЄС для медичного обладнання (CE). • Офіційний паспорт виробника та інструкція користувача англійською або українською мовою. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи

технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Реабілітаційний сидячий степпер 7.0S, Дуасо або еквівалент	<p>Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для проведення кардіо-та реабілітаційних тренувань пацієнтів з обмеженою рухливістю, після операцій або травм. Для використання у реабілітаційних центрах, ЛФК, фізіотерапевтичних кабінетах та лікарнях. <p>Основні характеристики</p> <ul style="list-style-type: none"> Тип тренажера: сидячий степпер із синхронним рухом рук і ніг. Система навантаження: електромагнітна. Рівні навантаження: 20 рівнів опору для індивідуального підбору інтенсивності. Привід: ремінна передача — безшумна робота. Рух педалей: двонаправлений, плавний, природний для реабілітації. Довжина кроку: 13–15 см. Керування: <ul style="list-style-type: none"> LED-дисплей з великими символами для зручності користувача. Зручний інтуїтивний пульт або консоль. Можливість швидкої зміни рівня опору. Програми тренувань: <ul style="list-style-type: none"> Фіксовані програми для кардіо і реабілітації. Ручний режим. Тест на відновлення. Пульсометри: сенсори пульсу у ручках. <p>Конструкція сидіння та посадки</p> <ul style="list-style-type: none"> Сидіння: ергономічне, м'яке, з регулюванням вперед/назад. Регулювання сидіння: плавне, по горизонталі, для комфортного розташування користувача різного зросту. 	шт	10

	<ul style="list-style-type: none"> • Спинка: висока, з підтримкою поперек. • Рукоятки: рухомі ручки з регульованим хватом для тренування верхньої частини тіла. <p>Технічні параметри</p> <ul style="list-style-type: none"> • Максимальна вага користувача: до 180 кг. • Габарити тренажера (Д × Ш × В): приблизно 1550 × 750 × 1300 мм. • Вага нетто: 75–90 кг. • Живлення: 220–240 V, 50–60 Hz. • Транспортні ролики: для легкого переміщення. • Стабілізатори: регульовані ніжки для рівної установки. <p>Безпека та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> • Низький поріг для легкого доступу пацієнтів. • Протиковзкі педалі з ремнями для фіксації стоп. • Сертифікат відповідності СЕ. • Відповідність стандартам медичного реабілітаційного обладнання (ISO/EN). <p>Гарантія</p> <ul style="list-style-type: none"> • Гарантія виробника: не менше 12 місяців. • Паспорт виробу та інструкція користувача англійською/українською мовою. 		
--	--	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому

міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Реабілітаційний велотренажер 7.0R, Duaso або еквівалент	<p>Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для проведення кардіо- та реабілітаційних тренувань у сидячому положенні. Для пацієнтів з обмеженою рухливістю, під час відновлення після операцій та травм нижніх кінцівок. Для використання у лікарнях, реабілітаційних центрах. <p>Основні характеристики</p> <ul style="list-style-type: none"> Тип тренажера: вертикальний велотренажер для медичної та реабілітаційної терапії. Система навантаження: електромагнітна — безшумна та плавна робота. Рівні навантаження: мінімум 20 рівнів регулювання опору. Привід: ремінний — для плавного обертання педалей і мінімального навантаження на суглоби. Маховик: орієнтовна вага 9–12 кг для рівномірного навантаження. Педалі: широкі антиковзкі педалі з ременями для фіксації стопи. <p>Консоль та керування</p> <ul style="list-style-type: none"> Дисплей: LED-дисплей або LCD-екран із великими символами. Відображення: час, швидкість, дистанція, оберти за хвилину (RPM), калорії, пульс, рівень навантаження. Програми: <ul style="list-style-type: none"> Ручний режим. Попередньо встановлені програми (кардіо, інтервал, відновлення). Тест на відновлення. Датчики пульсу: у вбудованих сенсорних ручках. Кнопки: зручні, великі, зрозумілі для користувачів. 	шт	10

	<p>Конструкція сидіння та регулювання</p> <ul style="list-style-type: none"> • Сидіння: ергономічне, з м'якою оббивкою. • Регулювання: вертикальна і горизонтальна — для підгонки під ріст користувача. • Кермова колонка: регульована по куту нахилу. <p>Основні технічні параметри</p> <ul style="list-style-type: none"> • Максимальна вага користувача: 180 кг. • Габарити (Д × Ш × В): приблизно 1100 × 600 × 1400 мм. • Вага нетто: орієнтовно 50–65 кг. • Живлення: 220–240 V, 50–60 Hz. • Транспортні ролики: для легкого переміщення. • Регульовані опори: для стійкості на будь-якій поверхні. <p>Безпека та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> • Протиковзкі педалі з фіксаторами. • Легка посадка, низька висота рами для зручності пацієнтів. • Сертифікат відповідності СЕ. • Відповідає міжнародним стандартам для медичних та реабілітаційних тренажерів. <p>Гарантія</p> <ul style="list-style-type: none"> • Гарантія виробника: не менше 12 місяців. • Паспорт виробу та інструкція користувача англійською та українською мовою. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому

міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Реабілітаційний велосипед 7.0U, Дуасо або еквівалент	<p>Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для безпечних кардіо- та реабілітаційних тренувань пацієнтів різного віку. Для використання у лікарнях, реабілітаційних центрах, кабінетах ЛФК. <p>Основні характеристики</p> <ul style="list-style-type: none"> Тип тренажера: горизонтальний реабілітаційний велотренажер з опорною спинкою (recumbent bike). Система навантаження: електромагнітна — безшумна та плавна. Рівні опору: мінімум 20 рівнів навантаження для точного налаштування інтенсивності тренування. Привід: ремінна передача — забезпечує плавність ходу і низький рівень шуму. Маховик: 9–12 кг. Педалі: широкі протиковзкі, з ремнями для фіксації стопи. <p>Консоль та керування</p> <ul style="list-style-type: none"> Дисплей: LED або LCD дисплей із великими символами для зручності користувача. Інформація на дисплеї: час, швидкість, дистанція, калорії, RPM (оборотів за хвилину), пульс, рівень навантаження. Програми тренувань: <ul style="list-style-type: none"> Ручний режим. Програми кардіо і відновлення. Попередньо встановлені інтервальні програми. Тест на відновлення. Датчики пульсу: інтегровані у рукоятки сидіння. <p>Конструкція сидіння та посадки</p> <ul style="list-style-type: none"> Сидіння: ергономічне, широке, з анатомічною м'якою спинкою для підтримки попереку. 	шт	10

	<ul style="list-style-type: none"> • Регулювання: горизонтальне регулювання сидіння для оптимальної посадки під ріст користувача. • Вхід: низька рама з низьким порогом для зручного заходу пацієнтів з обмеженою рухливістю. • Рукоятки: розташовані збоку сидіння для комфортної підтримки. <p>Основні технічні параметри</p> <ul style="list-style-type: none"> • Максимальна вага користувача: 180 кг. • Габарити (Д × Ш × В): приблизно 1650 × 700 × 1250 мм. • Вага нетто: близько 60–75 кг. • Живлення: 220–240 V, 50–60 Hz. • Транспортні ролики: для легкого переміщення. • Стабілізатори: регульовані опори для стійкості на нерівній підлозі. <p>Безпека та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> • Протиковзкі педалі з ремнями для фіксації. • Широке ергономічне сидіння зі спинкою запобігає перевантаженню хребта. • Сертифікація CE. • Відповідність стандартам ISO/EN для медичного і реабілітаційного обладнання. <p>Гарантія</p> <ul style="list-style-type: none"> • Гарантія виробника: не менше 12 місяців. • Паспорт виробу та інструкція користувача англійською/українською мовою. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи

технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
<p>Апарат для пасивної реабілітації колінного, кульшового та гомілковостопного суглобів Fisiotek 3000 TS або еквівалент</p>	<p>1. Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для безперервної пасивної мобілізації нижніх кінцівок — колінного, кульшового та гомілковостопного суглобів. Для застосування у лікарнях, клініках, реабілітаційних центрах. <p>2. Конструкція</p> <ul style="list-style-type: none"> Компактна мобільна конструкція. Міцна рама з металу/алюмінію з легким налаштуванням довжини платформи під параметри пацієнта. Підставки для стегна, гомілки та стопи з анатомічною формою, оббиті м'яким, гігієнічним матеріалом. Модуль для фіксації стопи при терапії гомілковостопного суглоба (опціонально, залежить від комплектації). Ремінні фіксатори для надійної стабілізації кінцівки. <p>3. Діапазони руху</p> <ul style="list-style-type: none"> Колінний суглоб: від -5° розгинання до 120° згинання. Кульшовий суглоб: від 0° до 90° згинання/розгинання. Гомілковостопний суглоб: можливість пасивного згинання/розгинання — діапазон залежить від додаткового модуля, зазвичай до 40°. Швидкість руху: регульована, плавна. Регулювання тривалості циклу та часу терапії. <p>4. Управління</p> <ul style="list-style-type: none"> Пульт дистанційного управління з інтуїтивно зрозумілими кнопками. Налаштування амплітуди рухів, швидкості, тривалості сеансу. Пацієнт може змінювати параметри у межах, визначених терапевтом. 	шт	10

	<ul style="list-style-type: none"> • Дисплей, що відображає поточні значення параметрів. <p>5. Налаштування під пацієнта</p> <ul style="list-style-type: none"> • Регулювання довжини від стегна до стопи. • Підходить для пацієнтів різного зросту (приблизно 120–200 см). • Максимальна вага користувача: до 130–150 кг. <p>6. Розміри та вага (орієнтовно)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Довжина апарата: 95–120 см (регульована). • Вага: приблизно 12–15 кг. • Компактний для транспортування всередині закладу. <p>7. Безпека</p> <ul style="list-style-type: none"> • Плавний старт і зупинка руху. • Система аварійної зупинки у будь-який момент. • Надійні ремені для фіксації кінцівки. • Матеріали стійкі до дезінфекції. <p>8. Живлення</p> <ul style="list-style-type: none"> • Живлення: 220–240 V, 50–60 Hz. • Споживана потужність: до 100 Вт. <p>9. Гарантія та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> • Гарантія: не менше 12 місяців. • Відповідність вимогам ЄС для медичних виробів (CE). • Сертифікат відповідності або декларація виробника. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи

технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Драбина гімнастична з регульованою перекладиною та поручнями	<p>1. Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для виконання загальнофізичних вправ, ЛФК, реабілітації та розвитку координації у дітей та дорослих. Для використання у реабілітаційних центрах, лікарнях. <p>2. Конструкція</p> <ul style="list-style-type: none"> Вертикальна стінка-драбина, що кріпиться до стіни або фіксується розпірною системою. Рами виготовлені зі сталі з порошковим покриттям. Сходинки — з міцного бука або іншої твердої деревини, покриті екологічним лаком або маслом. В комплекті: <ul style="list-style-type: none"> Регульована перекладина для підтягувань (турнік). Знімні поручні/бруси для віджимань — встановлюються на будь-якому рівні за потреби. Додаткове приладдя: гімнастичні кільця, мотузка, трапеція. <p>3. Основні розміри (орієнтовно)</p> <ul style="list-style-type: none"> Висота конструкції: 2200–2400 мм. Ширина конструкції: 600–670 мм. Відстань між сходами: приблизно 230–250 мм. Максимальне навантаження на стінку: до 150 кг. Максимальне навантаження на перекладину/бруси: до 100–120 кг. <p>4. Регулювання</p> <ul style="list-style-type: none"> Перекладина регулюється по висоті та фіксується без використання інструментів. Поручні-бруси можна швидко переставляти на будь-який рівень. <p>5. Матеріали та покриття</p>	шт	20

	<ul style="list-style-type: none"> • Металеві частини — порошкове покриття, стійке до подряпин і корозії. • Деревина оброблена нетоксичним лаком або маслом, безпечним для дітей. • Усі краї деталей згладжені та шліфовані. <p>6. Безпека</p> <ul style="list-style-type: none"> • Конструкція відповідає стандартам EN для спортивного обладнання. • Відсутні гострі кути та виступаючі елементи. • Антиковзкі заглушки на ніжках (якщо модель з опорою на підлогу). <p>7. Гарантія та сертифікація</p> <ul style="list-style-type: none"> • Металеві елементи: 10 років. • Дерев'яні та інші частини: 2 роки . • Відповідність стандартам безпеки для домашнього та професійного використання. • Сертифікат відповідності ЄС (CE). 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки та інсталяції за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Крісло для фізичного терапевта зі спинкою і-сосои AST або еквівалент	<p>1. Загальна характеристика:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Призначення: для використання у фізичній та ерготерапії, реабілітації пацієнтів після травм, операцій, при порушеннях опорно-рухового апарату. • Місце використання: реабілітаційні центри, лікарні, кабінети фізіотерапії. <p>2. Конструкція:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Каркас: металевий або алюмінієвий, стійкий до корозії, з порошковим покриттям. • Сидіння та спинка: анатомічної форми, з м'якою оббивкою, вологостійке антибактеріальне покриття, легко миється та дезінфікується. • Спинка: регульована за нахилом. • Підлокітники: м'які, з можливістю регулювання висоти або знімні. • Підніжки: за наявності — складні або регульовані. <p>3. Регулювання:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Висота сидіння: регульована (мін. 40 см – макс. 55 см від підлоги). • Кут нахилу спинки: регулюється в діапазоні від 90° до 120°. • Підлокітники: регулюються по висоті та ширині (за потреби). <p>4. Розміри (орієнтовно):</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ширина сидіння: не менше 45 см. • Глибина сидіння: не менше 40 см. • Висота спинки: не менше 45 см. • Максимальне навантаження: не менше 120 кг. <p>5. Опції та безпека:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Колеса з фіксаторами - 4 шт. • Наявність ременів безпеки або підтримувальних ременів (опційно). 	шт	20

	6. Додатково: <ul style="list-style-type: none"> Гарантія: не менше 12 місяців. Відповідність стандартам безпеки та санітарним нормам. Сертифікат відповідності або декларація виробника. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Набір допоміжного обладнання з 5-ти предметів для дотягування та хапання	<p>Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для підтримки осіб із обмеженою рухливістю, травмами верхніх чи нижніх кінцівок, після операцій. Дозволяє самостійно дотягуватися до предметів, одягатися, брати та піднімати речі без зайвого навантаження на суглоби та хребет. Для використання у реабілітаційних відділеннях, лікарнях, ЛФК. <p>Комплектація:</p> <ul style="list-style-type: none"> Набір з 5 предметів у комплекті, постачатись у чохлі або коробці для зберігання. <p>Склад набору:</p> <p>1) Захват-триммер (гріпер)</p> <ul style="list-style-type: none"> Довжина: 65–80 см. Конструкція: алюмінієва рама, ергономічна ручка, гумові губки або магніт на кінці. Призначення: підняття дрібних та середніх предметів. <p>2) Ложка-ложкотримач або подовжувач для одягання шкарпеток</p> <ul style="list-style-type: none"> Довжина: 60–80 см. Матеріал: пластик, поліпропілен, нейлонова стрічка. Призначення: полегшує одягання шкарпеток без нахилів. <p>3) Довгий ріжок для взуття</p> <ul style="list-style-type: none"> Довжина: 40–60 см. Матеріал: міцний пластик або метал. З петлею для зберігання. <p>4) Подовжувач або гачок для одягання</p> <ul style="list-style-type: none"> Довжина: 40–60 см. Гак з нековзною насадкою або гумовим покриттям. Для знімання одягу, підтягування блискавок, застібок. 	комплект	10

	<p>5) Довгий губчастий аплікатор або щітка для миття спини/тела</p> <ul style="list-style-type: none"> • Довжина: 50–60 см. • Знімна м'яка губка, анатомічна ручка. • Для гігієнічних процедур без зайвого навантаження на спину. <p>Основні характеристики:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Вага кожного виробу: легка — не більше 500 г. • Матеріали: легкий метал, високоякісний пластик, не містять токсичних речовин. • Ергономічна форма ручок для комфортного захвату. • Простота очищення, можливість дезінфекції стандартними засобами. <p>Безпека:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Нетоксичні матеріали, без гострих країв. • Відповідність санітарно-гігієнічним нормам. • Відсутність фталатів. <p>Гарантія:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Не менше 12 місяців. • Необхідно надати паспорт або інструкцію з експлуатації. 		
--	--	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорта або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Гірка гантель	<p>1. Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для використання у реабілітаційних центрах, лікарнях. <p>2. Конструкція</p> <ul style="list-style-type: none"> Міцна сталева рама з профільної труби з порошковим антикорозійним покриттям. Стійка трикутна або похила конструкція («гірка») для розміщення гантелей на декількох рівнях. Два або три ряди полиць з міцного металу. Спеціальні бортики або профіль полиць запобігають скочуванню гантелей. <p>3. Розміри (орієнтовно)</p> <ul style="list-style-type: none"> ДхШхВ, мм: 670х472х1276 Кількість полиць: 2–3. Місткість: гантелі від 0.5 до 10 кг. Вага тренажера, кг: 125,7 <p>4. Максимальне навантаження</p> <ul style="list-style-type: none"> Загальна вантажопідйомність: не менше 500 кг. Рівномірне розміщення гантелей по довжині полиць. <p>5. Безпека та експлуатація</p> <ul style="list-style-type: none"> Надійна фіксація полиць. Антиковзкі пластикові або гумові накладки на опорних ніжках для захисту підлоги. Усі кромки та кути конструкції заокруглені для запобігання травмуванню користувачів. <p>6. Матеріали та покриття</p> <ul style="list-style-type: none"> Метал з порошковим полімерним покриттям стійким до механічних пошкоджень та корозії. <p>7. Гарантія та відповідність стандартам</p> <ul style="list-style-type: none"> Гарантія: - на зварні рамні конструкції – 10 років 	шт	10

	<ul style="list-style-type: none"> - на механічну частину тренажера – 3 роки - на трос – 2 роки - на м'які частини тренажерів – 1 рік <ul style="list-style-type: none"> • Виготовлено відповідно до вимог ТУ та норм безпеки для спортивного обладнання. 		
--	--	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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.

6. Проведення доставки та інсталяції за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Мат спортивний гімнастичний в чохлі з ПВХ	<p>Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> Для виконання фізичних вправ, гімнастики, ЛФК, йоги, акробатики та інших видів тренувань у реабілітаційних центрах, лікарнях. <p>Конструкція:</p> <ul style="list-style-type: none"> Складається з м'якого амортизуючого наповнювача та знімного чохла з ПВХ тканини. Шви подвійні або посилені для підвищеної міцності. Чохол обладнаний блискавкою (або липучкою) для можливості знімання та очищення. Поверхня стійка до стирання та вологи. <p>Основні параметри:</p> <ul style="list-style-type: none"> Довжина: від 1 м Ширина: від 1 м Товщина: 10 см Вага: до 5 кг (залежить від наповнювача). Наповнювач: пінополіуретан середньої або високої щільності (щільність приблизно 20–30 кг/м³). Чохол: ПВХ-тканина щільністю не менше 650–750 г/м², стійка до розривів, вологостійка, легко миється. <p>Безпека:</p> <ul style="list-style-type: none"> Використані матеріали нетоксичні, гіпоалергенні. Поверхня не ковзає. Чохол стійкий до дезінфекції та вологого прибирання. <p>Гарантія:</p> <ul style="list-style-type: none"> Гарантійний термін — не менше 12 місяців. Відповідність нормам санітарії та безпеки для використання. 	шт	20

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Обтяжувачі-манжети з регульованою вагою 2,5 кг для рук та ніг	<p>Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> Для силових і функціональних тренувань, фітнесу, реабілітації, ЛФК. Для нарощування навантаження під час ходьби, бігу, вправ для рук і ніг. <p>Конструкція:</p> <ul style="list-style-type: none"> Комплект складається з двох манжетів — по 2,5 кг кожна. Вага кожного манжета регулюється за допомогою знімних обтяжувальних мішечків. Кількість кишень/відсіків: 5–6, для рівномірного розподілу ваги. Фіксація на кінцівці за допомогою міцних липучок. Внутрішня частина виготовлена з м'якого, гіпоалергенного матеріалу. Зовнішній шар — нейлон або поліестер високої щільності, стійкий до стирання та вологи. <p>Основні параметри:</p> <ul style="list-style-type: none"> Вага одного манжета: 2,5 кг. Регульована вага: крок 0,5 кг. Довжина манжета: 30–40 см. Ширина: 12–15 см. Універсальний розмір — підходить як для рук, так і для ніг. <p>Додатково:</p> <ul style="list-style-type: none"> Швидке регулювання ваги без використання додаткових інструментів. Міцна подвійна прострочка для довговічності. Внутрішні обтяжувачі: заповнені піском або металевими гранулами у герметичних мішечках. <p>Безпека та догляд:</p>	комплект	20

	<ul style="list-style-type: none"> Використані матеріали нетоксичні та гіпоалергенні. Легко очищаються від забруднень. <p>Гарантія:</p> <ul style="list-style-type: none"> Гарантія виробника — не менше 12 місяців. Відповідність міжнародним стандартам безпеки для фітнес-інвентарю. 		
--	--	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Гімнастичний мат	<p>Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для фізіотерапії, лікувальної фізкультури, реабілітаційних вправ, йоги, пілатесу, фітнесу та занять спортом. Для використання у медичних закладах та реабілітаційних центрах. <p>Основні характеристики</p> <ul style="list-style-type: none"> Матеріал: багатошаровий високоякісний пінополімер (спінений ПВХ). Поверхня: закрита структура комірок, приємна на дотик, не ковзає. Водонепроникний: не вбирає вологу та піт. Антибактеріальне покриття: має захист проти грибків та бактерій. Легко миється: дозволяє обробляти миючими та дезінфікуючими засобами. Гнучкий та стійкий до деформації: не втрачає форму навіть при інтенсивному використанні. <p>Типовий розмір</p> <ul style="list-style-type: none"> Довжина: від 180 см Ширина: від 60 см Товщина: від 1,5 см Вага: 1,5–2,5 кг. <p>Додаткові особливості</p> <ul style="list-style-type: none"> Відмінна амортизація та теплоізоляція. Складається та розкладається без заломів. Краї не загортаються. Легко переноситься — можна згорнути у рулон. <p>Сертифікація та безпека</p> <ul style="list-style-type: none"> Гіпоалергенний матеріал, без фталатів та токсичних домішок. Відповідає стандартам безпеки EU, CE. Сертифікат якості виробника. <p>Гарантія</p>	шт	20

	<ul style="list-style-type: none"> Гарантія виробника: не менше 12 місяців (залежить від умов постачальника). Паспорт виробу та інструкція користувача. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорта або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Комплект реабілітаційних м'ячів	<p>Призначення:</p> <ul style="list-style-type: none"> Для виконання реабілітаційних і лікувально-фізкультурних вправ. Для застосовуються у фізіотерапії, ерготерапії, заняттях ЛФК для розвитку моторики, рівноваги, координації рухів, зміцнення м'язів та підтримки функціональної мобільності. <p>Склад комплекту:</p> <ul style="list-style-type: none"> Набір складається з м'ячів різного діаметра: <ul style="list-style-type: none"> 1 м'яч Ø 55 см 1 м'яч Ø 65 см 1 м'яч Ø 75 см Кількість одиниць у комплекті: мінімум 3 шт. <p>Конструкція та матеріали:</p> <ul style="list-style-type: none"> Матеріал: високоякісний гіпоалергенний ПВХ або інший еластичний полімер, стійкий до деформації та розривів. Поверхня: гладка або текстурована для масажного ефекту або кращого зчеплення. Система Anti-Burst (захист від розриву) — при пошкодженні м'яч повільно здувається, не вибухає. Максимальне навантаження: 120–150 кг. <p>Додатково:</p> <ul style="list-style-type: none"> Легка чистка та дезінфекція стандартними засобами. Не ковзають на стандартних підлогових покриттях. <p>Комплектація:</p> <ul style="list-style-type: none"> М'ячі (мінімум 3 шт. різного діаметра). Насос для надування Паспорт/інструкція користувача. <p>Безпека:</p>	комплект	20

	<ul style="list-style-type: none"> Відповідність європейським стандартам якості та безпеки для фізіотерапевтичного обладнання. <p>Гарантія:</p> <ul style="list-style-type: none"> Не менше 6 місяців з моменту поставки. Сертифікат відповідності або декларація виробника (CE). 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 6 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 6 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».

Найменування предмету закупівлі	Мінімальні технічні специфікації	Одиниця Виміру	Кількість
Мобільний підйомник для пацієнтів з обмеженою рухливістю Helios/150, Winnicare Nordic або еквівалент	<p>Призначення</p> <ul style="list-style-type: none"> Для безпечного підймання та переміщення пацієнтів з обмеженою рухливістю. Для застосування у лікарнях, реабілітаційних центрах. <p>Основні технічні параметри</p> <ul style="list-style-type: none"> Максимальна вантажопідйомність: 150 кг. Діапазон підйому: від 550 мм до 1660 мм. Матеріал рами: сталь з порошковим покриттям або легкий алюмінієвий сплав. Конструкція: мобільна на коліщатах, задні колеса з фіксаторами. Тип підвіски: 2-точкова або 4-точкова підвісна штанга для кріплення слінгів (гамаки для підйому). Розсувна база: база з регульованою шириною для легкого доступу до крісел і ліжок. Керування: електричний привід підйому/опускання. Акумулятор: <ul style="list-style-type: none"> Перезаряджається. З індикатором заряду. Час роботи без підзарядки: не менше 40–60 циклів підйому. Пульт управління: зручний ручний контролер (ручка з кнопками підйому/опускання). Аварійні функції: <ul style="list-style-type: none"> Аварійна механічна зупинка. Можливість ручного опускання у разі відмови живлення. Власна вага: приблизно 35–40 кг. Габарити: <ul style="list-style-type: none"> Довжина бази: ~1200 мм Ширина бази (мін/макс): ~650–950 мм Висота у складеному стані: ~1300–1400 мм. 	шт	10

	<p>Функції безпеки:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Колеса з індивідуальними гальмами. • Захист від перевантаження. • Відповідає нормам безпеки ЄС. <p>Додатково:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Знімна батарея та окремий настінний або пересувний зарядний пристрій. • Зручні ергономічні ручки для штовхання. <p>Гарантія:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Не менше 12 місяців. • Офіційна інструкція з експлуатації українською/англійською мовою. • Паспорт або сертифікат відповідності від виробника. 		
--	---	--	--

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико –технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна:

- бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською, або англійською мовами) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільний формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Товар, запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні.

Учасник повинен надати лист в довільній формі із зазначення адреси сервісного центру.

5. 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 копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час доставки:

- 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

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа у довільній формі в якому підтвердити проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

Примітка: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».