

Закупка у единственного поставщика электродиагностического аппарата, применяемого в медицинских целях: комплекс коррекции, восстановления и профилактики двигательных функций человека методом биологической обратной связи (БОС) в комплекте: преобразователь биоэлектрических сигналов и программное обеспечение для ПЭВМ

Техническое задание

Требования заказчика к электродиагностическому аппарату, применяемому в медицинских целях: комплекс коррекции, восстановления и профилактики двигательных функций человека методом биологической обратной связи (БОС) в комплекте: преобразователь биоэлектрических сигналов и программное обеспечение для ПЭВМ

1. Заказчик: государственное автономное учреждение здравоохранения Республики Башкортостан «Санаторий для детей Нур города Стерлитамак» (ГАУЗ РБ «Санаторий для детей Нур г. Стерлитамак»).

Почтовый адрес: 453128, Республика Башкортостан, г. Стерлитамак, ул. Артема, дом 5 а.

E-mail: STR.NUR@doctorr.ru, sannurstr@mail.ru

Телефон/факс: (3473) 24-85-84, 24-70-56.

2. Предмет договора: поставка электродиагностического аппарата, применяемого в медицинских целях: комплекс коррекции, восстановления и профилактики двигательных функций человека методом биологической обратной связи (БОС) в комплекте: преобразователь биоэлектрических сигналов и программное обеспечение для ПЭВМ.

3. Качество Товара должно соответствовать техническим условиям (ТУ) или государственным стандартам (ГОСТ), действующим в отношении данного вида Товара, обеспечивать безопасность жизни, здоровья потребителей, отвечать требованиям действующего законодательства Российской Федерации.

Обязательное наличие регистрационного удостоверения на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора).

Поставщик обязан передать Товар, качество (безопасность) которого должны подтверждаться:

- сертификатом соответствия или декларацией о соответствии.

4. Тара и упаковка Товара должны соответствовать требованиям ГОСТ и действующего законодательства Российской Федерации, предъявляемым к таре и упаковке данного вида Товара. Тара и упаковка должны обеспечивать полную сохранность Товара во время его хранения и транспортировки. Упаковка должна быть промаркирована знаком пожарной безопасности, чистой, сухой, без посторонних запахов и нарушений целостности. Доставка и разгрузка Товара осуществляется силами и средствами Поставщика и за его счет.

5. Товар должен быть новым, то есть он: ранее не находился в употреблении, не восстанавливался, не ремонтировался, не осуществлялась замена его запасных частей, не восстанавливались его потребительские свойства. Год выпуска Товара должен быть не ранее 2018 года.

6. Поставщик передает вместе с Товаром все документы необходимые для его эксплуатации: паспорт, руководство по эксплуатации, регистрационное удостоверение, копию сертификата соответствия на поставляемый Товар (в случае добровольной сертификации) или копию декларации о соответствии на поставляемый Товар. Поставщик обязан одновременно с передачей Товара

передать Заказчику предусмотренную производителем документацию. Вся документация, включая все текстовые материалы, должна быть выполнена на русском языке.

7. Поставщик предоставляет:

- гарантию на поставляемый Товар: не менее 24 месяцев, с даты поставки Товара Заказчику;
- гарантийное обслуживание поставленного Товара в период гарантии в течение 24 месяцев.

№ п/п	Код продукции по ОКПД 2 Наименование продукции	Требования к характеристикам продукции (функциональным, техническим и качественным)			Единица измерения	Кол-во	Цена с учетом НДС и прочих расходов (рублей)	Объем средств, предусмотренных заказчиком (рублей)
		Требования к характеристикам продукции	Требования к объёму, весу фасовки	Требования к качеству закупаемой продукции, с указанием реквизитов нормативных правовых актов				
1.	26.60.12.120 (ОКПД 2) 26.60 (ОКВЭД 2) Аппараты для функциональных диагностических исследований или для контроля физиологических параметров, применяемые в	1. Технические данные. 1.1. Электронный блок (штук): 1 1.2. Общее число каналов: не менее 4. 1.3. Число регистрируемых потенциалов (штук): не менее 4. 1.4. Показатели канала регистрации электромиографического сигнала (ЭМГ): должно быть наличие. 1.5. Параметры ЭМГ (мкВ): в диапазоне минимально от 3 и максимально до 400. 1.6. Пределы допускаемой относительной погрешности регистрации ЭМГ (%): ± 10. 1.7. Электрическое питание (Вольт): 220. 1.8. Потребляемая мощность (Ватт): не более 10. 1.9. Время непрерывной работы (час): не менее 8. 2. Датчики устанавливаемые на теле человека и по кабелю-проводу передающие параметры физиологичес-	Масса – не более 0,5 кг.	Соответствие ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р 50267.0-92, ГОСТ ИЕС 60601-1-1-2011, ГОСТ 30324.0.4-2002. Наличие регистрационного удостоверения на медицинское изделие Федеральной службы по надзору	Штук	1	216 000,00	216 000,00

	<p>медицинских целях, не включенные в другие группировки</p>	<p>ких функций в электронный прибор: соответствие.</p> <p>2.1. Датчик ЭМГ с встроенным предусилителем, адаптерами к которым крепятся одноразовые самоклеящиеся электроды – два электрода активных (рабочих), один – заземляющий, предназначенный для регистрации электрической активности мышц (ЭМГ - электромиограммы): должно быть наличие.</p> <p>3. Кабель соединительный для связи с ПЭВМ (штук): не менее 1.</p> <p>4. Компакт-диск с программным обеспечением (штук): не менее 1.</p> <p>5. Программное обеспечение (штук): не менее 1.</p> <p>6. Программное обеспечение для работы с прибором (штук): не менее 1.</p> <p>7. Предназначено для проведения сеансов коррекции, восстановления и профилактики двигательных функций человека методом биологической обратной связью (БОС): должно быть соответствие.</p> <p>8. Требования к функциональным характеристикам программного обеспечения:</p> <p>8.1. Картотека данных – общие данные человека. Возможность редактирования, просмотра, удаления, сортировка карточек (фильтрация), создания карточки нового обучающегося: должно быть наличие.</p> <p>8.2. Наличие шаблонов (готовые модели, в соответствии с которыми проходят занятия: должно быть наличие.</p> <p>8.3. Возможность, вносить изменения в шаблоны, удалять ненужные, создавать новые шаблоны: должно быть наличие.</p> <p>8.4. Наличие сюжетов работы, вкл. в шаблон (штук): не менее 7.</p> <p>8.5. Возможность изменения длительности сеанса тренинга, смены сюжетов, приостановки сеанса: должно быть наличие.</p> <p>8.6. Вывод на печать учетной карточки человека, результатов тренинга и суммарных отчетов всех занятий: должно быть наличие.</p> <p>8.7. Возможность сохранения отчета в текстовом виде и</p>		<p>в сфере здравоохранения (Росздравнадзора).</p>				
--	--	--	--	---	--	--	--	--

		<p>переносе данных в другие программы с целью их обработки и представления: должно быть наличие.</p> <p>9. Назначение. Должен быть предназначен для регистрации физиологических параметров человека (ЭМГ-электрическая активность мышц) с последующей передачей этих сигналов на персональный компьютер для коррекции, восстановления и профилактики двигательных функций человека методом биологической обратной связи (БОС).</p> <p>10. Функциональные характеристики. Должен обеспечивать непрерывную запись физиологических функций человека в покое, при различных двигательных нагрузках и при проведении сеансов коррекции, восстановления и профилактики двигательных функций человека методом биологической обратной связью (БОС) что должно обеспечить реализацию различных задач лечения, коррекции и профилактики опорно-двигательной функции у детей и взрослых.</p>						
--	--	---	--	--	--	--	--	--

Итого стоимость Товара: 216 000,00 (Двести шестнадцать тысяч рублей 00 копеек) рублей

Главный врач

Р.С. Галимова