

		<p>дыхательных путей и полости уха</p>	<p>лечебных учреждений.</p> <p>В качестве источника УФ-излучения используется ртутно-кварцевая лампа высокого давления ДРТ-240, излучающая ультрафиолетовые лучи широкого диапазона (240–320 нм). Поток ультрафиолетовых лучей концентрируется в облучателе с помощью пластиковых тубусов для всех видов облучений. Индивидуальные зеркала позволяют наблюдать за направлением потока лучей при работе облучателя. Специальные шторки разделяют зону на четыре сектора, что удобно для пациентов.</p> <p>Технические характеристики:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Способ размещения: Настольный; • Источник излучения: Лампа высокого давления ДРТ 240; • Мощность, не более: 1000 ВА; • Напряжение: 220±22/50 В/Частота, Гц; • Длительность пускового режима лампы, мин не более 15; • Облученность в выходном отверстии тубуса для рта при горизонтальном положении тубуса и полностью выдвинутом переходнике: 40±10 Вт/м²; • Масса, не более: 11 кг; • Габаритные размеры: не менее 890x890x540 мм. <p>Комплектность аппарата:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Облучатель - 1 шт.; 2. Тубус для рта - 4 шт.; 3. Тубус для носа - 4 шт.; 4. Тубус для миндалин - 4 шт.; 5. Заглушка (колпачек) на место тубуса - 4 шт.; 6. Шторка тканевая - 4 шт.; 	
--	---	---	--	--

	7. Вставка плавкая (предохранитель) - 2 шт.; 8. Кронштейн для крепления шторок - 4 шт.			
4	Гарантия – 12 месяцев			Требования к условиям эксплуатации
5	DDP пункт назначения			Условия осуществления поставки МИ (в соответствии с ИНКOTЕРМС 2010)
6	60 календарных дней			Срок поставки МИ и место дислокации
7	<p>Гарантийное обслуживание МТ не менее 37 месяцев.</p> <p>Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатации документацией и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену или восстановление отдельных частей МИ; - замену отработавших ресурс составных частей; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - очистку, смазку и при необходимости перестройку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочной-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделия <p>Сервисное обслуживание медицинских изделий 2а, 2б и 3 классов безопасности осуществляется сервисными службами производителя медицинского изделия или сервисными службами, имеющими документальное подтверждение от производителя медицинского изделия на право проведения сервисного обслуживания (Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года № КР ДСМ-273/2020. «Об утверждении Правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан»)</p>			<p>Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц</p>