

Техническая спецификация

Лот №1. Аппарат вибраакустический. Единица измерения: штука. Количество: 4 штуки.

№ п/п	Критерии	Наименование медицинской техники	Описание		
				№ п/п	Наименование комплектующего к медицинской технике
1			Аппарат вибраакустический		
					Основные комплектующие:
			Аппарат вибраакустический		Назначение
2					<p>Аппарат предназначен для терапии патологических состояний, связанных с обструктивными и рестриктивными (паренхиматозными) заболеваниями легких у пациентов в условиях медицинских учреждений. Аппарат рассчитан как на сочетанное применение совместно с аппаратами инвазивной и неинвазивной искусственной вентиляции легких, СРАР аппаратами, дыхательными тренажерами, так и на самостоятельное применение, в зависимости от патологии. Аппарат может применяться в сочетании с ингаляционной терапией, приемами постурального дренажа и кинетической терапии. Аппарат рассчитан на применение при лечении острых, обострении хронических заболеваний легких, а также для профилактики осложнений со стороны респираторной системы.</p> <p>Область применения по нозологии и механизмам воздействия:</p> <ol style="list-style-type: none"> Состояния, связанные с нарушением эвакуации мокроты: обструктивная патология (ХОБЛ, бронхоконъюнктивальная болезнь легких, бронхиты, муковисcidоз, силикозы и др.), нарушения кашлевого
					2 к-т.

рефлекса центрального происхождения (пациенты нейро-инсультного профиля), состояния с нарушением кашлевого рефлекса вследствие интубации трахеи (пациенты реанимационного профиля, находящиеся на ИВЛ).

2. Рестриктивная патология легких (паренхиматозная дыхательная недостаточность): пневмонии различной степени тяжести, локализации и генеза, первичный и

вторичный респираторный дистресс-синдром, альвеолит, пневмонит.

3. Профилактика респираторных осложнений у тяжелых пациентов, длительно находящихся в постельном режиме, у пациентов на ИВЛ (пациенты отделений реанимации различных профилей, отделений или палат интенсивной терапии, пациенты нейро-инсульта профиля, с ЧМТ, полигравмой).

Конструкция и исполнение

Аппарат выполнен в виде мобильного передвижного блока на 4-х колесах с тормозным механизмом. Тип исполнения: стационарно-передвижной. Это обеспечивает возможность перемещения аппарата внутри медицинских учреждений и удобную установку в любом удобном месте для выполнения процедур как непосредственно у кровати больного, так и в специально отведенном кабинете.

Передвижной модуль аппарата имеет рабочий столик с подсветкой, в котором имеются гнезда для выброакустических излучателей. Над рабочим столиком расположены дисплеи, с помощью которых осуществляется управление аппаратом. В комплекте с аппаратом два выброакустических излучателя, соединяющиеся витым шнуром с основным модулем аппарата.

Все электронные узлы вмонтированы в модуль.

Электронная схема выполнена на двух микропроцессорах, один отвечает за интерфейс, второй за работу генератора. Исполнительные программы хранятся на съемной флэш-карте, что позволяет легко обновлять и дополнять опционально программное обеспечение. Предусмотрена обратная связь с излучателями, обеспечивающая распознавание типа излучателя и его состояние (контакт с облучаемой поверхностью).

Аппарат имеет два независимых параллельных канала, обеспечивающих возможность вывода сигнала с различной фазой слияния или полностью разнотипных. Электрические

сигналы, которые преобразуются излучателями в вибрацию, синтезируются цифровым способом. Форма основного несущего сигнала: синусоида, которая модулируется по частоте и амплитуде огибающей сложной формы. Конечная амплитудно-частотная характеристика волн, распространяемой по телу – нелинейная, с подъемом амплитуды на более высоких частотах и скорректирована электронным способом. Это позволяет акцентировать воздействие на более мелкие составляющие паренхимы легких, анатомически расположенные ближе к каркасу грудной клетки, например, при паренхиматозной дыхательной недостаточности. Наличие электронной коррекции амплитудно-частотной характеристики конечного давления в камере, постоянно изменяющейся частота, модулирующая огибающую сложной формы с акцентами в определенных частотных поддиапазонах, обеспечивает одновременно максимальную эффективность и в тоже время защиту, за счет снижения агрессивности воздействия на более низких частотах и в резонансе.

Выходные каскады аппарата имеют встроенную тройную защиту (тепловая, токовая, по постоянной составляющей), повышающую надежность аппарата и обеспечивают защиту излучателей в случае возникновения неисправности.

В аппарате применена электронная схема с обратной связью с излучателями, обеспечивающая автостарт процедур при прикладывании излучателей к поверхности и отключению при их снятии, а также отключению неиспользованного излучателя.

Интерфейс пользователя

Интерфейс пользователя выполнен в виде цветного сенсорного экрана (размер – 10 дюймов, разрешение – 1280 × 800 WSVGA), расположенного над рабочим столиком. На сенсорном экране отображаются: клавиши быстрого старта предварительно выбранных и настроенных исполнительных программ, клавиши профиля, перечень программ в соответствии с выбранным профилем, рабочее окно исполнительной программы, графическая и текстовая информация о состоянии (активности) каждого излучателя, его типе, регулятор выходного уровня мощности, графики-цифровой таймер процедуры, сенсоры навигации. Также, интерфейс обеспечивает вывод сервисного меню с возможностью предварительной

настройки, выбора языков и других сервисных функций.

Во время загрузки программного обеспечения осуществляется самотестирование аппарата, в случае обнаружения неисправности на экран выводится номер ошибки и ее расшифровка.

Язык интерфейса: русский.

Исполнительные программы

Исполнительные программы обеспечивают синтез сложного сигнала в рамках основного частотного диапазона. В зависимости от требуемого эффекта

программы отличаются частотными акцентами, формой модуляции основного сигнала, который обеспечивает различные эффекты: пилообразный рост или спад, перкуссия, плавные проходы в той или иной акцентируемой

частотной зоне, амплитудная модуляция, амплитудный лимит, сдвиг фаз между двумя каналами и так далее.

Во всех программах используется синусоидальный несущий сигнал, обеспечивающий максимальную

физиологичность и низкий уровень шума. Общий

частотный диапазон для всех программ, не зависимо от патологии и цели: от 20 Гц до 300 Гц. Наиболее активный

частотный акцент: от 20 Гц до 60 Гц.

В аппарате имеется возможность обновления и дополнения исполнительных программ, которые соответствуют

основным заявленным характеристикам аппарата

(частотный диапазон, выходная мощность, форма несущего

сигнала).

Независимо от профиля/локализации, в каждом профиле предусмотрены программы, для терапии состояний с нарушением эвакуации мокроты, а также состояний с рестриктивной паренхиматозной дыхательной недостаточностью.

Для некоторых профилей/локализаций, предусмотрены специальные программы. В профиле «Реанимация», кроме стандартных программ, обязательно присутствуют следующие исполнительные программы:

- для профилактики: сочетанные эффекты, направленные на профилактику застойной пневмонии, улучшение дренажа мокроты, ускорение гравитационного перераспределения жидкости из застойных отделов во время кинетической терапии;
- для санации: программа, рассчитанная на стимуляцию

		<p>мокротогоделения перед санацией и во время санации трахеобронхиального дерева у интубированных пациентов, в том числе при бронхоскопии;</p> <p>- для терапии респираторного дистресс-синдрома (ARDS): сочетанное применение на фоне постоянного положительного давления в дыхательных путях, создаваемое аппаратом ИВЛ, с целью рекрутмента альвеол.</p>
		<p>Профиль/локализация</p> <p>В зависимости от профиля пациента по локализации, в аппарате предусмотрены профили, в которых сохранен определенный набор исполнительных программ, соответствующих задачам данного профиля.</p> <p>Профили: «реанимация», «пульмонология», содержащие программы для пациентов реанимационного профиля и пульмонологического. Расширение «реанимационного профиля» в отдельные профили для пациентов торакальной хирургии и кардиохирургии.</p> <p>Основные технические характеристики</p> <p>Электропитание: стандартная электрическая сеть 220В +/- 10%, 50 Гц.</p> <p>Максимальная потребляемая мощность: 200 Вт.</p> <p>Выходная мощность каждого канала: 36 Вт +/-10% (на нагрузке 4 Ом).</p> <p>Основной частотный диапазон: 20 – 300 Гц.</p> <p>Диапазон, воспроизводимый аппаратом: 10 - 20 000 Гц ± 6 dB</p> <p>Продолжительность сеанса: 300 +/- 10 сек.</p> <p>Количество независимых каналов: не менее 2.</p> <p>Принцип контроля контакта излучателей: оптический.</p>
Дополнительные комплектующие		
3.	Кабель защитного заземления	<p>Кабель защитного заземления предназначен для заземления корпуса аппарата, в случае если аппарат подключается к нестандартной двух контактной незаземленной розетке.</p>
4.	Излучатель вибраакустический универсальный (взрослый)	<p>Вибраакустические излучатели имеют специальную конструкцию, обеспечивающую максимально эффективность при вибраакустическом массаже легких.</p> <p>Одновременно, конструктивная часть рабочей поверхности, спроектирована специально под эластичные насадки, обеспечивающие комфортное для пациента восприятие вибрации и благодаря этому же мембрана излучателя не</p>

		<p>имеет прямого контакта с облучаемой поверхностью, что обеспечивает создание между мембранный и поверхностью грудной клетки камеры повышенного акустического давления. Благодаря этому, а также большой площади охвата, при достаточно высокой мощности воздействия, обеспечивается достаточно мягкое и комфортное восприятие процедуры пациентами. Наличие возможности работы через слои тканей, одежду, медицинского материала.</p> <p>Каждый излучатель оснащен дополнительной оптической системой, которая обеспечивает автоматическое отключение излучателя при плохом контакте с поверхностью тела пациента или при его полном отсутствии. Это предупреждает преждевременный износ излучателя, а также используется в обратной связи управления пропеллером, для автоматического включения и выключения паузы, например, при смене расположения излучателей. Виброакустические излучатели подключаются к аппарату с помощью витого кабеля и разъемов с надежной резьбовой фиксацией, что обеспечивает возможность работы с излучателями на удалении от аппарата до трех метров, а также их отключение или смену при необходимости.</p> <p>Основные характеристики излучателя</p> <p>Максимальная амплитуда колебаний мембранны излучателя: +/- 1 см</p> <p>Максимальная длина витого кабеля излучателя с двойной изоляцией в вытянутом состоянии: 3 метра.</p> <p>Электроизоляция шнура: двойная.</p> <p>Диаметр излучателя с уплотнительной насадкой – 145 мм.</p> <p>Является расходным материалом. Гарантия на виброакустический излучатель – 12 месяцев.</p>
3	Требования к условиям эксплуатации	Электропитание: стандартная электрическая сеть $220\pm10\%$, 50 Гц.
4	Условия осуществления поставки медицинской техники (в соответствии с Поставщиком ИНКОТЕРМС 2010)	DDP Адрес конечного потребителя согласно условиям договора Республика Казахстан Костанайская область, город Аркалык проспект Абая 86
5	Срок поставки медицинской техники и место доставки	15 (пятнадцать) календарных дней со дня подписания договора
6	Условия гарантийного	Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники 37 месяцев.

сервисного обслуживания медицинской техники поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - настройку и регулировку медицинской техники, специфические для данной медицинской техники работы и т.п.; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса медицинской техники его составных частей (с частичной блоно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа медицинской техники.
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Условия осуществления поставки медицинского изделия (*в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010*): DDP пункт назначения

проспект Абая 15, город Аркалык, Костанайская область, Республика Казахстан, почтовый индекс: 110300

Каждый комплект Товара должен быть снабжен комплектом технической и эксплуатационной документации с переводом содержания на государственном и русском языке.

1) наличие регистрации медицинских изделий в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на

территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из организаций или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинских изделий подтверждается письмом экспертной установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения

4) медицинские изделия являются новыми, ранее не использованными, произведенными в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченным органом по техническому регулированию и метрологии.

И. оглавленного врача

КГБ «Аркалыкская региональная больница»

Управления здравоохранения акимата Костанайской области

Кусаннова Г.К.

