

			<ul style="list-style-type: none"> • Расслабление мышц • Улучшение в функции • Увеличение мобильности • Стимуляция кровообращения <p>Электрическая энергия подается через гибкий аппликатор, который легко позиционируется. Информация о пользователе на основе показаний будет предоставлена по запросу для поддержки вашей терапии.</p> <p>Технические данные</p> <ul style="list-style-type: none"> • Потребляемая мощность: макс. 700 Вт • Метод полевого аппликатора • Выходная частота и мощность: 27,12 МГц • Непрерывный макс. 100 Вт • Импульсный макс. Пиковая мощность 200 Вт • Средняя мощность 64 Вт. <p>Значения выходной мощности были получены при нагрузке (импедансе) 50 Ом, а расстояние между аппликатором и пациентом не более 1 см.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Рабочий цикл: 1: 10 до 9: 10 • Частота пульса от 0,5 до 1000 Гц • Размеры: не менее 581 мм x 459 мм x 854 мм. (без монтажного кронштейна и аппликатора) • Вес: не менее 37 кг. <p>Комплект поставки:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Основной блок-1 шт. • Аппликатор, включая кабель- 1 шт. • Держатель (штатив)-1 шт. • Стойка для установки, с колесами, включая устройство блокировки-4 шт. • Фиксатор кабеля-2 шт. • Кабель питания-1 шт. 	
4	Требования к условиям эксплуатации	Гарантия – 12 месяцев		

<p>DDP пункт назначения</p>	<p>5 Условия осуществления поставки МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</p>
<p>90 календарных дней Адрес: г.Тобыл, ул. Чапаева, 36/5</p>	<p>6 Срок поставки МИ и место дислокации</p>
<p>Гарантийное обслуживание МИ не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включаться в себя: - замену отработавших ресурс составных частей; - замену или восстановление отдельных частей МИ; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - очистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделия 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>7 Условия гарантийного и дополнительного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц</p>