

Замовник: КНП «Острозька БЛ»

Код ЄДРПОУ: 01999833

Адреса: м.Острог вул.Татарська,185

Категорія: Категорія: Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади

ОБҐРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі
(на підставі постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 № 710 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

№ з/п	Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності)	Очікувана вартість та/або розмір бюджетного призначення	Ідентифікатор закупівлі	Обґрунтування	
				технічних та якісних характеристик предмета закупівлі	очікуваної вартості закупівлі
1	2	3		4	5
1	ДК 021:2015:33160000-9 «Устаткування для операційних блоків» (Набір для гінекологічних втручань, НК 024:2023: 36628 Гістероскоп жорсткий)	Відкриті торги з Особливостями 835000,00 грн	UA-2023-11-28-013777-a	<p>1. 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.</p> <p><i>На підтвердження Учасник повинен надати копію одного з документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час поставки:</i></p> <p><i>а) 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 з вимогами технічного регламенту;</i></p> <p><i>б) з урахуванням вимог постанов Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753*, №754*, №755**, якщо Учасником торгів пропонується медичні вироби, які пройшли державну реєстрацію, внесені до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення і дозволені для застосування на території України та були введені в обіг до дати обов'язкового застосування технічного регламенту, дозволяється пропонувати такі вироби до закінчення</i></p>	Розрахунок очікуваної вартості здійснювався методом порівняння ринкових цін, а саме: здійснено пошук, збір та аналіз інформації про ціну Товару, що міститься у мережі Інтернет у відкритому доступі, у тому числі каталогів з переліком Товарів на сайтах

				<p><i>строку їх придатності і не більш як п'ять років з дати введення в обіг, без проходження процедури оцінки відповідності та маркування національним знаком відповідності.</i></p> <p><i>* - Постанова КМУ від 02.10.2013. № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів».</i></p> <p><i>** - Постанова КМУ від 02.10.2013 № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro».</i></p> <p><i>* - Постанова КМУ від 02.10.2013. № 755 «Про затвердження Технічного регламенту щодо активних медичних виробів, які імплантують».</i></p> <p>2. Гарантійний термін – не менше 12 місяці з моменту вводу в експлуатацію на апарати та 12 місяців з моменту вводу в експлуатацію на оптику, світловоди та інструменти (окрім тих, що передбачені для одноразового використання та витратних матеріалів – електродів резектоскопів, силіконових клапанів та ковпачків троакарів, тощо) (надати гарантійний лист від Учасника).</p> <p>3. 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.</p> <p><i>Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товара вимогам технічного завдання повинна бути обов'язково підтверджена копією документу (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською мовою) в якому міститься ця інформація.</i></p> <p>4. Учасник повинен провести кваліфікований інструктаж працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.</p> <p><i>На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення інструктажу персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.</i></p> <p>5. Спроможність учасника поставити запропоноване обладнання повинна підтверджуватись оригіналом гарантійного листа від виробника (якщо учасник не є виробником товару) або його офіційного представника в Україні (таке представництво повинно підтверджуватись копією відповідного листа, доручення, авторизації, тощо від виробника), що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого</p>	виробників.
--	--	--	--	---	-------------

обладнання в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені цією тендерною документацією та тендерною пропозицією учасника (надати скан-копію оригіналу гарантійного листа у складі тендерної пропозиції).

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

Медико-технічні вимоги	Відповідність (так /ні) з посиланням відповідні розділи, та/або сторінку(и) документа виробника
для гінекологічних втручань :	
амера	
лок, що виконує функції монітора, керування камерою та системи збирання даних;	
сть FULL HD відеокамери	
льча здатність вбудованого монітору не менш ніж 1080 пікселів;	
вхід: HDMI, DVI, SDI, CVBS	
на діагоналі не менш 24 дюймів;	
сть вбудованого світлодіодного джерела світла, потужністю не менше 80W;	
ова температура не гірше 5 700 - 10 000 Кельвінів	
ість не гірше 400кд/м2	
ієнт контрастності не гірше 1000:1	
вий потік не гірше 2800лм	
сть слоту для USB;	
вість збереження фрагментів відео	

			MP4 та фото JPG або аналог		
		1.13	Запис не гірше H.264, 1920 x 1080		
		1.14	Головка камери клас захисту не гірше IP67 або аналог		
		2	Роликова помпа		
		2.1	Діапазон підтримуваного тиску: від не більше ніж 15 мм рт.ст. до не менше ніж 400 мм рт.ст.		
		2.2	Діапазон швидкості руху рідини: не більше ніж 0.1 л/хв до не менше ніж 1 л/хв		
		2.3	Співвідношення сигнал/шум: не більше ніж 50 дБ		
		2.4	При включенні апарат повинен почати працювати за заданими показниками минулої процедури		
		2.5	Вага приладу: не більше ніж 9 кг		
		3.	Стійка		
		3.1	Наявність гальм на передній парі коліс		
		3.2	Кількість полиць, не менше 4		
		3.3	Наявність ящика для приладдя		
		4.	Інструменти		
		4.1	Ендоскоп, кут поля зору 30 градусів, діаметр не більше ніж 4,0 мм, довжина не менше ніж 302 мм (1 шт.)		
		4.2	Зовнішній тубус, діаметр не менше ніж 18 Fг., довжина не більше ніж 250 мм (1 шт.)		
		4.3	Робочий елемент (1 шт.)		
		4.4	Гнучкі біопсійні щипці, діаметр не менше ніж 5Fг.,		

				довжина не більше ніж 600 мм (2 шт.)		
			4.5	Гнучкі ножиці, діаметр не менше ніж 5Ft., довжина не більше ніж 600 мм (2 шт.)		
			4.6	Гнучкі щипці, діаметр не менше ніж 5Ft., довжина не більше ніж 600 мм (2 шт.)		
			4.7	Гнучкі зубчасті щипці, діаметр не менше ніж 5Ft., довжина не більше ніж 600 мм (2 шт.)		
			4.8	Жорсткі ножиці, діаметр не менше ніж 5Ft., довжина не більше ніж 600 мм (1 шт.)		
			4.9	Клапан вхідного потоку (1 шт.)		
			4.10	Клапан вихідного потоку (1 шт.)		
			4.11	Ущільнюючий ковпачок (5 шт.)		
					<p><i>Якщо в технічній специфікації міститься посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, то слід розуміти у значенні «або еквівалент».</i></p>	