



**ВЕРХОВИНСЬКА РАЙОННА РАДА  
КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО  
«ВЕРХОВИНСЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА ЛІКАРНЯ  
ВЕРХОВИНСЬКОЇ СЕЛИЩНОЇ РАДИ»**

вул. Невестюка, 2, с-ще Верховина, Івано-Франківська обл., 78701, тел.(03432) 2-10-65, факс 2-12-65,  
e-mail: verhovynacr1@ukr.net, код ЄДРПОУ 01993374

№      від « 26 » Вересня 2022р.

**ОБҐРУНТУВАННЯ**

технічних та якісних характеристик, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

*(оприлюднюється на виконання постанови  
КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів»  
(зі змінами)*

1. Найменування: **Комунальне некомерційне підприємство «Верховинська багатoproфільна лікарня Верховинської селищної ради».**
2. Місцезнаходження: **78700, Івано-Франківська обл., смт. Верховина, вул. Невестюка, 2.**
3. Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: **01993374.**
4. Категорія замовника: **Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади.**
5. 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 й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності):  
**ДК 021:2015 код 33160000-9 Устаткування для операційних блоків,  
НК 024:2019 код 35616- Система ендоскопічної візуалізації,  
Номенклатурна позиція  
ДК 021:2015 код  
33162100-4 - Апаратура для операційних блоків.**

**Вид: відкриті торги;  
ідентифікатор закупівлі: UA-2022-09-26-005036-a**

**Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:  
460`000 грн. з ПДВ.**

Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі та обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

При визначенні очікуваної вартості закупівлі здійснено аналіз ринку, розглянуто загальнодоступну інформацію, яка міститься у відкритих джерелах (на сайтах постачальників, дані в електронній системі закупівель prozorro.), а також використано інформацію отриману шляхом проведення усних ринкових консультацій та запитом письмових комерційних пропозицій.

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ  
ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**  
(медико-технічні вимоги)

ДК 021:2015 код 33160000-9 Устаткування для операційних блоків,  
НК 024:2019 код 35616- Система ендоскопічної візуалізації,  
Номенклатурна позиція  
ДК 021:2015 код  
33162100-4 - Апаратура для операційних блоків

**Загальні вимоги:**

1. 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.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів **українською мовою**) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити **не менше 12 місяців з дати введення в експлуатацію.**

На підтвердження Учасник повинен надати у складі пропозиції лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить **не менше 12 місяців з дати введення в експлуатацію.**

3. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. 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.

На підтвердження Учасник повинен надати 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 вимог технічного регламенту.

5. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним Товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником,

яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, перелік товару, а також гарантії щодо терміну гарантійного обслуговування.

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

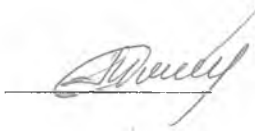
На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар буде доставлено та інстальовано за рахунок Учасника.

| №  | Медико-технічна вимога  | Відповідність запропонованого обладнання вимогам (Так/Ні) | Посилання на відповідні сторінки технічного документу виробника |
|----|---|---|---|
| 1  | Режим роботи - безперервна робота – відповідність;                                      |   |   |
| 2  | Блок обробки зображення – наявність;  |   |   |
| 3  | Тип сенсора: CMOS – відповідність;  |   |   |
| 4  | Характеристики сенсора - не гірше 2,12 млн пікселів – відповідність;                    |   |   |
| 5  | Розподільча здатність камери: не гірше 1920*1080, не менше 60 кадрів/с – відповідність; |   |   |
| 6  | Баланс білого – ручний та автоматичний – відповідність;                                 |   |   |
| 7  | Наявність роз'ємів: HDMI, DVI-D, VGA, HD-SDI, CVBS, Network – відповідність;            |   |   |
| 8  | Регулювання налаштувань на сенсорному дисплеї - відповідність;                          |   |   |
| 9  | Наявність спеціалізованих налаштувань для різних медичних напрямків - відповідність;    |   |   |
| 10 | Потужність джерела світла – не менше 100 Вт – відповідність;                            |   |   |
| 11 | Джерело світла – світлодіодне - відповідність;  |   |   |
| 12 | Термін служби діода – не менше 20 000 годин – відповідність;                            |   |   |
| 13 | Кольорова температура джерела світла – 5 700 К – відповідність;                         |   |   |
| 14 | Індекс світла - Ra>92 - відповідність;  |   |   |
| 15 | Наявність дисплею не менше 5 дюймів с записом робочого часу - відповідність;            |   |   |
| 16 | Наявність оптоволоконного кабелю не менше 1 шт. - відповідність;                        |   |   |

|    |  |  |  |
|----|--|--|--|
| 17 | Наявність Full HD монітора – <b>відповідність;</b>                               |  |  |
| 18 | Розподільча здатність монітора – не гірше 1920x1080 – <b>відповідність;</b>      |  |  |
| 19 | Діагональ монітора – 24 дюймів – <b>відповідність;</b>                           |  |  |
| 20 | Наявність роз'ємів на моніторі DVI, VGA, RGB, SDI, YPBPR – <b>відповідність;</b> |  |  |
| 21 | Наявність пересувної металевої стійки - <b>відповідність;</b>                    |  |  |

У разі наявності усі посилання на конкретну торговельну марку чи форму, патент, розміри деталей, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника — читати як вираз «або еквівалент».

Уповноважена особа



Черленюк О.М.