



**КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО
«ВЕРХОВИНСЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА ЛІКАРНЯ»
ВЕРХОВИНСЬКОЇ СЕЛИЩНОЇ РАДИ
(КНП «Верховинська багатoproфільна лікарня» ВСР)**

вул. Невестюка, 2, с-ще Верховина, Івано-Франківська обл., 78701, тел.(0342) 2-10-65, факс 2-12-65, e-mail: verhovynacrl@ukr.net, код ЄДРПОУ 01993374

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 (резектоскоп біполярний), НК 024:2023 код 35301 Резектоскоп,
Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33162000-3 - Апаратура та інструменти для операційних блоків.**

Вид: відкриті торги з особливостями.

ідентифікатор закупівлі: UA-2025-05-19-008450-a

**Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:
415 000.00 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.

ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА ІНШІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

№ /п	Назва	Параметри	Відповідність (так/ні) з посиланням на сторінку технічного документу.
1.	Оптика – 1 од.	Типу Хопкінс, або еквівалент; Крупноформатна; Підлягає стерилізації в автоклаві; Кут напрямку бачення не більше 30°; Діаметр не більше 4 мм; Довжина не менше 300 мм; З вбудованим оптичним світловодом.	
2.	Робочий елемент – 1 од.	Для використання з оптикою передньо-бокового бачення; Біполярний; Різання за допомогою пружинного механізму; Наявність рухомого кільця для великого пальця; У неробочому стані кінець електроду перебуває в тубусі.	
3.	Тубус резектоскопу – 1 од.	Наявність поворотного внутрішнього тубусу, що має керамічну вставку на дистальному кінці; Наявність швидкодіючого механізму, що замикається; Може використовуватись з монополярними та біполярними робочими елементами; Розмір не більше 26 Шр.; Наявність у комплекті шлангів для притоку та відтоку.	
4.	Обтуратор – 1од.	Для використання з тубусами резектоскопу 24/26 Шр.	
5.	Канюля для промивання – 1 од.	Трубка для притоку та відтоку; Наявність переходника зі з'єднанням ЛУЕР; Діаметр не менше 9 мм; Довжина не менше 140 см.	
5.	Ріжуча петля – 6 од.	Для використання з тубусами 24/26 Шр.; З двома направляючими стрижнями; Діаметр дроту не менше 0,35 мм; Кутова.	
7.	Вапоризаційний електрод – 2 од.	Для використання з тубусами 24/26 Шр.; З двома направляючими стрижнями; Кульковий.	
3.	Кабель – 2 од.	Біполярний; Високочастотний; Довжина не менше 400 см.	

Загальні вимоги до предмета закупівлі:

1.1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико – технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимогах 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 складі пропозиції у вигляді сканованого оригіналу або копії паспорту або інструкції користувача або інше **українською мовою**.

1.2. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати у складі пропозиції оригінал 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 обладнання в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника.

1.3. 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 за класом ризику **не нижче ІІа**.

а) надати, у складі тендерної пропозиції **сертифікат відповідності за результатами проходження процедури оцінки відповідності уповноваженим органом з оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту щодо медичних виробів**.

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 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

* - Постанова КМУ від 02.10.2013. № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів».

** - Постанова КМУ від 02.10.2013 № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики *in vitro*».

*** - Постанова КМУ від 02.10.2013. № 755 «Про затвердження Технічного регламенту щодо активних медичних виробів, які імплантують».

1.4. 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.

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

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

1.6. Наявність сервісного центру на території України та фахівців, що пройшли навчання у виробника.

На підтвердження Учасник повинен надати у складі пропозиції сертифікат інженера про проходження навчання у виробника.

Усі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент".

Примітка. У випадку якщо технічна специфікація містить посилання на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне

Черленюк О.М.

