



**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: verhovynacr1@ukr.net, код ЄДРПОУ 01993374

№ 01-15 від 01 червня 2023 року

ОБГРУНТУВАННЯ

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 44776 "Електрохірургічна система",
Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33161000-6 Електрохірургічні прилади.
Вид: відкриті торги з особливостями.
ідентифікатор закупівлі: UA-2023-06-01-010827-a**

**Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:
193 500,00 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

Технічна специфікація Медико-технічні вимоги

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим у цьому додатку до тендерної документації та національним та/або міжнародним стандартам.

Учасник повинен надати у складі тендерної пропозиції копії технічної документації виробника товару, який є предметом закупівлі у вигляді паспорту, або технічного опису, або інструкції користувача українською мовою. Підтвердження відповідності технічних характеристик запропонованого Учасником товару надається Учасником у формі заповнених таблиць, наведених у п. 7 цього додатку.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

На підтвердження Учасник повинен надати 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.

3. Гарантійний термін (строк) експлуатації товару, запропонованого Учасником повинен становити не менше 36 місяців з дати введення в експлуатацію. Товар повинен бути новим та таким, що не був в експлуатації.

На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа в якому він повинен зазначити гарантійний термін (строк) експлуатації, запропонованого ним товару та відповідність іншим вимогам зазначеним в даному пункті.

4. Доставка, інсталяція, пуск обладнання та навчання персоналу здійснюється за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник надає оригінал гарантійного листа.

5. Сервісне обслуговування товару, запропонованого Учасником повинно здійснюватися інженерами, сертифікованими виробником.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист, щодо сервісного обслуговування товару.

6. 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 оригінал листа 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 даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер закупівлі, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу з питань закупівель, а також назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі.

7. Кількісні та якісні вимоги до предмету закупівлі:

№	Кількісні та якісні вимоги	Відповідність (Так/Ні)	Посилання на сторінку технічної документації
I	Характеристики радіохвильового електрохірургічного апарату		
1	Пристрій повинен бути з мікропроцесорним управлінням — відповідність;		
2	Пристрій повинен мати не менше 6 режимів роботи – відповідність;		
3	Прилад повинен мати такі режими роботи: стандартне різання, потужне різання, м'яка коагуляція, швидка коагуляція, режим біполярної коагуляції, біполярна мікро коагуляція - відповідність;		
4	Режими різання з бережливим для тканин ефектом з максимальною вихідною потужністю, не менше 70Вт, 250 Ом – відповідність;		
5	Режим потужного різання з максимальною вихідною потужністю, не менше 100Вт, 400 Ом – відповідність;		
6	Режим м'якої та глибокої монополярної коагуляції з максимальною вихідною потужністю, не менше 50Вт, 250 Ом – відповідність;		
7	Режим швидкої поверхневої коагуляції з максимальною вихідною потужністю, не менше 50Вт, 400 Ом – відповідність;		
8	Режим біполярної коагуляції в якому можна запаювати судини – відповідність;		
9	Режим біполярної коагуляції з максимальною вихідною потужністю, не менше 80Вт, 50 Ом – відповідність;		
10	Режим біполярної коагуляції з окремими налаштуваннями потужності, не більше 35Вт, 50 Ом – відповідність;		
11	Наявність вбудованої системи контролю нейтральних електродів – відповідність;		
12	Переривчастий режим роботи з часом завантаження та відпочинку не більше 10с/30с – відповідність;		
13	Наявність датчиків перегрівання та збоїв живлення – відповідність;		
14	Активація приладу за допомогою ручки-перемикача з двома кнопками – відповідність;		
15	Активація приладу подвійним ножним перемикачем з секціями для різання та коагуляції – відповідність;		
16	Гарантія повинна складати не менше 3-х років (36 місяців з дати введення в експлуатацію)– відповідність;		
17	Вихідна потужність повинна бути не менше 100 Вт -		

	відповідність;		
18	Робоча частота повинна бути не гірше 4 мГц – відповідність;		
19	Частота модуляції повинна бути не гірше 33 кГц - відповідність		
20	Комплектація повинна включати не менше: 1 ручку-перемикач для електродів; 6 монополярних електродів; 1 пару біполярних щипців; 1 подвійну педаль; 1 нейтральний електрод – відповідність;		
21	Інші аксесуари повинні бути доступні за потреби – відповідність.		
22	Обладнання повинно бути новим та виготовлене не раніше 2022 року. Надати гарантійний лист		

У разі наявності в даному документі посилань на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, після такого посилання слід вважати в наявності 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 місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «або еквівалент».

Обґрунтування: у разі наявності посилань, вони є необхідними, оскільки за основними характеристиками оптимально відповідають потребам замовника за своїми технічними та якісними характеристиками, наявними процесами та функціями.

Черленюк О.М.


