

**КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО
КАГАРЛИЦЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ**

«КАГАРЛИЦЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА ЛІКАРНЯ»

09201, м.Кагарлик, Київської області, вул.Паркова,10
Розрахунковий рахунок №UA218201720344340003000021848, Держказначейська служба України, м.Київ
МФО 820172 Ідентифікаційний код 01994416 Тел.5-13-38; 5-11-37
e-mail: kagarlitskacrl@gmail.com

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 замовника:* КНП КМР «Кагарлицька багатoproфільна лікарня».

2. Код згідно з ЄДРПОУ замовника: 01994416.

3. Місцезнаходження замовника: вул. Паркова, 10, м. Кагарлик, Київська обл., 09200.

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 33110000-4 - Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (оптико-когерентний томограф), НК 024:2023 код 46799 - Система оптичної когерентної томографії сітківки, Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33115000-9 - Томографічне обладнання.

Вид: відкриті торги з особливостями.

ідентифікатор закупівлі: UA-2025-03-10-011307-a

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:
1 600 000.00 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 та запитом письмових комерційних пропозицій.

Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі
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 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:

а) копію декларації про відповідність та копію сертифікату відповідності, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту. Клас безпеки обладнання не нижче Па.

3. Гарантійний термін (строк) експлуатації товару, запропонованого Учасником повинен становити не менше 12 місяців, з дня підписання акта введення в експлуатацію обладнання. Товар повинен бути новим та таким, що не був у використанні, виготовленим не раніше 2023 року.

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 спеціалістів здійснюється за рахунок Учасника (Учасник надає оригінал гарантійного листа).

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

На підтвердження Учасник повинен надати копію сертифіката сервісного інженера, виданого виробником.

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 або уповноваженого представника, 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: повну 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. Якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі:

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

До Оптико-когерентного томографа НОСТ-1 або еквівалент

Вимоги:	Відповідність
Оптико-когерентний томограф повинен бути призначений для перегляду <i>in-vivo</i> осьового поперечного перерізу та тривимірного зображення, вимірювання задніх очних структур, включаючи сітківку, шар нервових волокон сітківки, гангліозні клітини плюс внутрішній плексиформний шар, комплекс гангліозних клітин, макулу, голову зорового нерву.	

Загальні відомості :

№	Загальні відомості	Дані приладу
1.	Фірма виробник обладнання	
2.	Країна-виробник	
3.	Модель	
4.	Гарантійний термін експлуатації	

Комплектація :

№	Найменування	Кількість	Посилання на документ, який підтверджує наявність, з вказанням сторінок
---	--------------	-----------	---

1	Основний блок приладу	1	
2	Адаптер переднього сегмента	1	
3	Стилуc	1	
4	Зовнішній LED-фіксатор	1	
5	Модель ока	1	
6	Стіл з електроприводом	1	

Технічні параметри:

№	Найменування	Вимога	Посилання на документ, який підтверджує наявність, з вказанням сторінок
1	Принцип сканування	Спектральний ОКТ	
2	Джерело світла	840 нм	
3	Швидкість сканування (не менше)	68,000 А-скан/сек.	
4	Роздільна здатність в тканинах	20 мкм (бічна), 6-7 мкм (вісь-z) за індексом 1.36	
5	Мінімальний розмір зіниці	2.5 мм	
6	Роздільна здатність екрану	X: 5.85 мкм, Y: 23.40 мкм, Z: 3.05 мкм	
7	Шаблони сканування	Макула: лінійний, перехрещений, радіальний, макула 3D, растровий Диск: круговий, радіальний, диск 3D, растровий	
8	Оптична сила на рогівці	$\leq 650 \text{ uW}$	
9	Діапазон сканування	X: 6 ~ 12 мм, Y: 6 ~ 9 мм, Z: 2.34 мм	
10	Точність глибини	+/- 3%	
11	Робоча відстань	33 мм	
12	Діоптрійна компенсація	-33D ~ +33D загально; -13D ~ +13D без	

		компенсаційної лінзи; +7D ~ +33D з плюсовою компенсаційною лінзою; -33D ~ -7D з мінусовою компенсаційною лінзою;	
13	Час зйомки 3D зображення	1.4 сек.	
14	Дисплей	12.1 дюйм, 1280x800 піксель, колір сенсорної панелі LCD	
15	Горизонтальний рух	70 мм (назад/вперед) 100 мм (вліво/вправо)	
16	Вертикальний рух	30 мм (вгору/вниз)	
17	Рух моторизованої підставки для підборіддя	62 мм (вгору/вниз)	
18	Кут нахилу LCD-екрану	70 градусів	
19	Комп'ютер	Вбудований в корпус приладу	
20	Керування за допомогою джойстика	Наявність	
21	Зовнішній порт	2 USB, 1 DP, 1 RGB, 2 LAN	
22	Вага, не більше	30 кг	
23	Живлення	AC 100-240V, 50/60 Hz, 1.6-0.7A	
24	Адаптер переднього сегмента:		
	- Робоча відстань	15 мм	
	- Діапазон сканування	6 ~ 9 мм (ширина) 2.3 мм (глибина)	
	- Шаблон сканування	АСА лінійний, передній радіальний, передній 3D	
	- Програма аналізу	Шари рогівки, мапа товщини, товщина, кут	

Інші умови:

1	Сертифікат відповідності технічному регламенту 753 щодо медичних виробів	Наявність	
2	Декларація відповідності технічному	Наявність	

	регламенту 753 щодо медичних виробів		
3	Сертифікат інженера з проходження тренінгів з сервісу обладнання	Наявність	
4	Лист авторизація від виробника обладнання на уповноваженого представника на території України	Наявність	
5	Інструкція з експлуатації українською мовою	Наявність	

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.

Уповноважена особа



Зерхіна В.В.