

«КАГАРЛИЦЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА ЛІКАРНЯ»
КАГАРЛИЦЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО

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

Вих.№ **44**
Від 21.01.2026 р.

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 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму (зовнішній дефібрилятор),
НК 024:2023 код 48046 — Дефібрилятор зовнішній автоматичний для використання непередготовленими особами, що живиться від акумуляторної батареї,
НК 031:2024 Z12030503 АВТОМАТИЧНІ ДЕФІБРИЛЯТОРИ,
номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33182100-0 Дефібрилятори.

Вид: відкриті торги з особливостями.

ідентифікатор закупівлі: **UA-2026-01-19-004792-a**

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:
140 000.00 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 необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі — технічні вимоги до предмета закупівлі

ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ

ДК 021:2015 код 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму (зовнішній дефібрилятор),
 НК 024:2023 код 48046 — Дефібрилятор зовнішній автоматичний для використання непідготовленими особами, що живиться від акумуляторної батареї,
 НК 031:2024 Z12030503 АВТОМАТИЧНІ ДЕФІБРИЛЯТОРИ,
 номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33182100-0 Дефібрилятори

Кількісні характеристики предмета закупівлі

№ з/п	Загальна назва товару	Найменування товару, що пропонується Учасником*	Кількість	Од. виміру
1	<u>Зовнішній дефібрилятор</u>		2	шт.

*При поданні інформації про кількісні характеристики предмета закупівлі у складі тендерної пропозиції Учасник у рядку графи «*Найменування товару, що пропонується Учасником*» повинен вказати назву товару (*ззначається назва саме того товару, який пропонується Учасником*), у тому вигляді, як він буде зазначатися у специфікації до майбутнього договору про закупівлю та у видаткових накладних Учасника у разі обрання його переможцем процедури закупівлі.

Технічні та якісні вимоги до предмета закупівлі

№ з/п	Медико-технічні характеристики	Вимога	Учасник має зазначити «так» чи «ні» з обов'язковим посиланням на сторінку(и) інструкції та/або іншого технічного документа
Загальні відомості			
1.	Країна-виробник	Вказати	
2.	Фірма виробник	Вказати	
3.	Модель	Вказати	
Комплектація			
4.	Прилад дефібрилятор	1 блок	
5.	Електрод універсальний для дорослих та дітей (одноразовий)	1 комплект	
6.	Акумулятор	1 шт.	
7.	Інструкція користувача	1 шт.	
Технічні параметри			

товару, що пропонується Учасником. При цьому якість запропонованого еквіваленту товару має відповідати якості, що заявлена у технічній специфікації Замовника. Таблиця повинна містити точну назву товару, яка пропонується учасником. У випадку якщо учасником буде зазначено назву товару, яка буде містити словосполучення «або еквівалент» тендерну пропозицію такого учасника буде відхилено як таку, що не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації».

№ з/п	Загальні вимоги до предмета закупівлі* * у складі тендерної пропозиції Учасник має надати інформацію та документи, які визначені у даному додатку до тендерної документації	Учасник має зазначити «так» чи «ні»
1	<p>Запропонований учасником товар обов'язково повинен відповідати (або бути не гірше) усім наведеним технічним вимогам, характеристикам, параметрам і комплектації. Учасник повинен підтвердити відповідність запропонованого ним товару вказаним технічним вимогам (параметрам / характеристикам) щодо даного предмету закупівлі в повному обсязі.</p> <p>Для підтвердження відповідності Технічним вимогам до предмету закупівлі Учасник має надати у складі своєї пропозиції заповнену таблицю відповідності з посиланням на сторінку(и) технічної документації – інструкції та/або паспорту та/або витягу з інструкції та/або брошури та/або каталогу та/або технічного опису та/або іншого документу, де були б підтверджені відповідні технічні параметри/характеристики наведені в Технічних вимогах до предмету закупівлі.</p> <p>Технічна документація на яку є посилання в таблиці відповідності має бути надана в складі пропозиції.</p> <p>Відсутність підтвердження відповідності у будь-якому пункті Технічних вимог (в тому числі відсутність інформації, що підтверджує відповідність на вказаних сторінках технічної документації на які надано посилання) до предмету закупівлі, у встановлений замовником спосіб, буде означати, що такий параметр в Учасника відсутній, що призведе до відхилення його пропозиції</p> <p>Всі надані для підтвердження медико-технічних вимог документи повинні бути викладені українською мовою.</p>	
2	<p>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>На підтвердження учасник повинен надати:</p> <p>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 вимог технічного регламенту, або</p> <p>б) завірену копію Свідоцтва про державну реєстрацію медичного виробу, що свідчить про наявність медичного виробу в Державному реєстрі медичної техніки та виробів медичного призначення, або підтвердження про державну реєстрацію медичної техніки та виробів медичного призначення, або</p> <p>в) 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</p>	

	<p>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. Для підтвердження зазначеного учасником торгів у складі тендерної пропозиції необхідно подати завірену копію митної декларації або документу, підтверджуючого дату виготовлення запропонованого товару, або інший документ, що підтверджує, що запропонований ним товар ввезений на митну територію України (вироблений на території України) до закінчення терміну дії Свідоцтва про державну реєстрацію такого виробу, або</p> <p>г) якщо товар не підлягає реєстрації, учасник повинен надати лист-пояснення довільної форми з посиланням на нормативно-правові акти та обґрунтуванням ненадання документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно з вимогами технічного регламенту.</p> <p>* - 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".</p>	
3	<p>Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним Товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.</p> <p><i>На підтвердження Учасник повинен надати скан-копію з оригіналу листа від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або його офіційного чи уповноваженого представника, чи дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, або заявника державної реєстрації предмета закупівлі в Україні (або його офіційного чи уповноваженого представника чи дистриб'ютора), яким підтверджується можливість постачання Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією Учасника. Якщо гарантійний лист виданий представництвом чи філією виробника, то учасник повинен в складі пропозиції надати документальне підтвердження таких повноважень, наданих виробником товару.</i></p> <p>Гарантійний лист зокрема повинен містити:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. <u>найменування Учасника</u> – зазначається найменування Учасника процедури закупівлі, 2. <u>найменування Замовника</u> – зазначається найменування Замовника процедури закупівлі, 3. <u>ідентифікатор закупівлі</u> – UA-xxxx-xx-xx-xxxxxx-x. 	
4	<p>Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні. Термін гарантійного обслуговування повинен становити не менше 18 місяців з дати введення в експлуатацію, окрім інструментів, виробів, які призначені для одноразового застосування та комплектуючих виробів до запропонованого товару.</p>	

