

**Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня № 18»
виконавчого органу Київської міської ради
(Київської міської державної адміністрації)
Обґрунтування
технічних, якісних, кількісних характеристик та
очікуваної вартості предмета закупівлі**

04.04.2024 року

м. Київ

№ 170

Найменування: Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №18» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації)

Місцезнаходження: 01054, місто Київ, бульвар Тараса Шевченка,17

Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: 01993776

Предмет закупівлі: Медичне обладнання (Уретерореноскоп жорсткий в комплекті) (ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» - 33160000-9 Устаткування для операційних блоків)

Вид закупівлі: відкриті торги (з особливостями)

Обґрунтування застосування процедури закупівлі:

Процедура закупівлі визначена відповідно до Закону України «Про публічні закупівлі», постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» від 12.10.2022 № 1178 (зі змінами)

Обґрунтування доцільності закупівлі:

Для забезпечення та покращення лікувального процесу лікарні, для надання урологічної допомоги відділенню з урологічними ліжками.

Обґрунтування обсягів закупівлі:

Потреба надана кваліфікованими спеціалістами відділення з урологічними ліжками

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

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 12 місяців з дати поставки. 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. Кількісні та якісні вимоги до предмету закупівлі:

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

Технічні параметри

№	Найменування	Відповідність (так/ні), з посиланням на сторінку технічної документації
1	Уретерореноскоп повинен бути двохканальний – відповідність;	
2	Уретерореноскоп повинен мати звуження від 7,5 до 12,5 Fr та довжиною не менше 425мм – відповідність;	
3	На дистальному кінці уретерореноскопу для більшої мобільності повинен бути зріз довжиною не більше 5 мм – відповідність;	
4	Кут оптики 0 градусів – відповідність;	
5	Уретерореноскоп повинен бути сумісним з оптичними світловодами відомих світових та/або національних виробників таких як Storz, Richard Wolf, АСМІ – відповідність;	
6	Уретерореноскоп повинен бути сумісним з відеосистемами відомих світових та/або національних виробників таких як Storz, Richard Wolf, АСМ – відповідність;	
7	Уретерореноскоп повинен мати латерально-виносний (боковий) окуляр – відповідність;	
8	Діаметр інструментального каналу повинен бути не більше 5 Fr – відповідність;	
9	Діаметр каналу для оптичного світловоду повинен бути не більше 3 Fr – відповідність;	

10	Дистальний кінець уретерореноскопу має бути дилатаційного типу, перетин тубусу має бути овальної форми – відповідність;	
11	Уретерореноскоп повинен комплектуватись необхідними для роботи набірами гумових ущільнювачів (зовнішні ковпачки), не менше 10 шт – відповідність;	
12	Уретерореноскоп повинен комплектуватись корзиною для захоплення діаметром не більше 5 Fr – відповідність;	
13	Корзина для захоплення повинна бути довжиною не більше 580 мм – відповідність;	
14	Уретерореноскоп повинен комплектуватись щипцями для захоплення чужорідних тіл типу «Крокодил» з довгими браншами, модульної (розбірної) конструкції – відповідність;	
15	Діаметр щипців для захоплення чужорідних тіл типу «Крокодил» з довгими браншами, модульної (розбірної) конструкції повинен бути не більше 5 Fr – відповідність;	
16	Уретерореноскоп повинен комплектуватись додатковими щипцями для захоплення чужорідних тіл типу «Крокодил», модульної (розбірної) конструкції– відповідність;	
17	Діаметр додаткових щипців для захоплення чужорідних тіл типу «Крокодил», модульної (розбірної) конструкції повинен бути не більше 5 Fr – відповідність;	

** У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні 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 очікуваної вартості предмета закупівлі:

Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі було проведено з урахуванням рекомендацій «Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі» (Наказ Мінекономіки від 18.02.2020 р. №275), на основі аналізу та моніторингу ринкових цін на аналогічні товари, за інформацією щодо отриманих цін за результатами торгів та укладених договорів, які наявні та знаходяться у вільному доступі на порталі уповноваженого органу «Prozorro».

Орієнтовна вартість закупівлі – **275200,00 грн. з ПДВ.**

