

**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**

**21.05.2024 року**

**м. Київ**

**№ 246**

**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 (Гібридний резектоскоп 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 пацієнтам.

**Обґрунтування обсягів закупівлі:**

Потреба надана кваліфікованими спеціалістами відділення з урологічними ліжками

**Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:**

1. 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.

На підтвердження Учасник повинен надати завірену копію декларації або копії документів, що підтверджують можливість введення в обіг або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно з вимогами технічного регламенту або оригінал гарантійного листа, що такі документи будуть надані при поставці.

2. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним Товару.

На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження офіційно підтверджені та поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі, у зазначеній кількості та зазначених термінах постачання.

3. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців з моменту підписання акту введення в експлуатацію.

На підтвердження Учасник повинен надати 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 та гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців з моменту підписання акту введення в експлуатацію.

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

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

5. Гарантійне та післягарантійне сервісне обслуговування Товару, запропонованого Учасником повинно здійснюватися сертифікованими інженерами.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист про сервісне обслуговування запропонованого Товару та сертифікат сервісного інженера.

6. Учасник повинен надати підтвердження відповідності технічних параметрів обладнання, яке ним пропонується, медико-технічним вимогам, у вигляді таблиці з обов'язковим посиланням на відповідну сторінку технічного документа виробника (інструкція користувача, або експлуатаційно-технічна документація, або інше українською мовою).

7. Перелік товарів до закупівлі:

№ п/п	Найменування (або еквівалент)	Од.вим.	Кількість
1.	<b>Гібридний резектоскоп в комплекті</b>	комплект	1

№	Медико-технічна вимога Замовника	Відповідність ТАК/НІ	Посилання на сторінку технічної документації
1	Резектоскоп повинен мати можливість одночасно проводити діагностичне-оперативне втручання на матці та електрохірургічну коагуляцію або різання тканин - <b>відповідність;</b>		
2	Резектоскоп повинен бути гібридним та мати можливість працювати в монополярному та біполярному режимах - <b>відповідність;</b>		
3	Діаметр резектоскопа повинен бути не більше 26 Fr - <b>відповідність;</b>		
4	Ендоскоп повинен бути діаметром не більше 4 мм, довжиною не менше 302 мм, кутом оптики 30° - <b>відповідність;</b>		
5	Робоча ручка резектоскопу повинна використовувати пасивний робочий елемент в монополярному та біполярному режимах - <b>відповідність;</b>		
6	Внутрішній тубус з обтуратором повинен бути діаметром не більше 24 Fr, довжиною не менше 180 мм - <b>відповідність;</b>		
7	Зовнішній тубус з обтуратором повинен бути діаметром не більше 26 Fr, довжиною не менше 180 мм -		

	<b>відповідність;</b>		
8	В комплект повинні входити електроди типу «резекційна петля» не менше 6 штук - <b>відповідність;</b>		
9	В комплект повинні входити електроди типу «вапоризаційна петля» не менше 6 штук - <b>відповідність;</b>		
10	Резектоскоп повинен бути багаторазового використання - <b>відповідність;</b>		
11	Резектоскоп повинен мати можливість стерилізації при температурі $\leq 54^{\circ}\text{C}$ - <b>відповідність;</b>		
12	Резектоскоп повинен мати можливість використовувати для роботи в монополярному режимі 5% розчин глюкози - <b>відповідність;</b>		
13	Резектоскоп повинен мати можливість використовувати для роботи в біоплярному режимі розчин NaCl (фізичний ізоосмолярний розчин) – <b>відповідність.</b>		
14	В комплектацію повинен входити цистоскоп - <b>відповідність;</b>		
14.1	Тубус з obturatorом розміром не більше 21 Fr., довжиною не менше 230 мм – <b>відповідність;</b>		
14.2	Ендоскопічний місток з одинарним робочим каналом для інструментів розміром не більше 3.5 мм – <b>відповідність;</b>		
14.3	Гнучкі щипці з пилкоподібними зубцями на браншах розміром не більше 7 Fr., довжиною не менше 370 мм		
14.4	Гнучкі щипці для чужорідних тіл розміром не більше 7 Fr., довжиною не менше 370 мм – <b>відповідність;</b>		
14.5	Ущільнюючі ковпачки для робочого каналу не менше – 10 штук – <b>відповідність;</b>		
14.6	Ендоскоп повинен бути виготовлений з високоякісної нержавіючої сталі – <b>відповідність;</b>		
14.7	Оптична система ендоскопа повинна бути виготовлена з скла та оптичного волокна високої щільності – <b>відповідність;</b>		
14.8	Наявність системи стрижневих лінз для усунення аберацій при передачі зображення – <b>відповідність;</b>		
14.9	Крани для промивання повинні бути виготовлені з нержавіючої сталі – <b>відповідність;</b>		
14.10	Наявність спеціального маркування на колесі системи Альббаран – <b>відповідність;</b>		
14.11	Оптична система повинна мати сапфірове покриття що захищає від пошкоджень – <b>відповідність;</b>		

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 посилення слід вважати в наявності 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» та на підставі трьох комерційних пропозицій потенційних учасників.

1.ФОП Дудка І.С. Код ЄДРПОУ 3050820590 – цінова пропозиція – 280000,00 грн., з ПДВ; гарантія на комплект – 12 місяців, поставка – 30 днів;

2.ФОП Кондратович І.М. Код ЄДРПОУ 2113009029 – цінова пропозиція – 288989,00 грн., з ПДВ; гарантія на комплект – 1 рік, поставка – 1 місяць;

3.ФОП Сидоров Назарій Ігорович - цінова пропозиція – 285500,00 грн., з ПДВ; гарантія на комплект – 1 рік, поставка – 1 місяць;

Орієнтовна вартість закупівлі – **280000,00 грн. з ПДВ.**

