

**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**

**31.07.2024 року**

**м. Київ**

**№ 388**

**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:** Реєстратор добової електрокардіограми за Холтером (ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» - 33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання

**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 кардіологічного відділення лікарні, для надання кардіологічної допомоги пацієнтам.

**Обґрунтування обсягів закупівлі:**

Потреба надана в.о.завідувача кардіологічного відділення

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

<b>№</b>	<b>Медико-технічні характеристики</b>	<b>Значення</b>	<b>Заповнюється Учасником, зазначити «так» чи «ні» з посиланням на відповідний(і) розділ(и) та/або сторінку(и) технічного(их) документу(ів) виробника</b>
1	<b>Технічні характеристики</b>		
1.1	Одночасна реєстрація 3-х стандартних ЕКГ- відведень.	Наявність	

№	Медико-технічні характеристики	Значення	Заповнюється Учасником, зазначити «так» чи «ні» з посиланням на відповідний(і) розділ(и) та/або сторінку(и) технічного(их) документу(ів) виробника
1.2	Екран для візуалізації поточного стану ЕКГ-відведень, що реєструються	Наявність	
1.3	Можливість відтворення поточного часу реєстрації та статусів запису	Наявність	
1.4	Звукова сигналізація тривоги при значних відхиленнях сигналів, що реєструються, від норми	Наявність	
1.5	Можливість підсилення сигналів ЕКГ-відведень, не гірше	0,5/1/2	
1.6	Інтерфейс для інформаційного обміну з ПК	Наявність	
1.7	Можливість використовувати змінні SD накопичувачі та передавати зареєстровану інформацію на ПК без інформаційного кабелю	Наявність	
1.8	Можливість почергового запису декількох пацієнтів на один носій інформації без його очистки чи заміни на інший	Наявність	
1.9	Коефіцієнт ослаблення синфазних перешкод, не менше	60 дБ	
1.10	Частота зчитування сигналу, не менше	128 виборок/с	
1.11	Автоматичне розпізнавання водія ритму	Наявність	

№	Медико-технічні характеристики	Значення	Заповнюється Учасником, зазначити «так» чи «ні» з посиланням на відповідний(і) розділ(и) та/або сторінку(и) технічного(их) документу(ів) виробника
1.12	Живлення від батареї типу ААА	Наявність	
1.13	Час роботи в активному режимі від батареї, не менше	48 годин	
1.14	Можливість збереження інформації при розряджанні батареї	Наявність	
1.15	Можливість заміни батареї з продовженням поточної реєстрації ЕКГ-відведень	Наявність	
1.16	Можливість автоматичного вимкнення при пасивному режимі роботи	Наявність	
1.17	Компактний, переносний, вага з батареєю, не більше	45 грам	
1.18	Транспортний чохол	Наявність	
1.19	Ремінь для фіксації на поясі	Наявність	
1.20	Автоматичне визначення екстрасистолії, серцевих блокад, тахікардії за допомогою програмного забезпечення	Наявність	
1.21	Можливість проведення розширених аналізів, аналізу нічного апное, наявність аналізу ST-сегменту та інших	Наявність	
1.22	Можливість зміни автоматично визначених результатів дослідження, виведення найбільш актуальних ділянок стрічок ЕКГ та результатів аналізів на папір, збереження на ПК	Наявність	

### III. Загальні

1. Товар повинен бути належним чином зареєстрованим в Україні або дозволеним для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства. Ця вимога підтверджується декларацією та/або сертифікатом відповідності (про відповідність або оцінювання відповідності тощо) **або** документом(ами), що підтверджує(ють) можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту. **(Учасник повинен надати в складі тендерної пропозиції відповідний(і) документ(и)).**

2. Відповідність запропонованого Учасником товару медико - технічним вимогам повинна бути обов'язково підтверджена посиланням на відповідний(і) розділ(и) та/або сторінку(и) технічного(их) документу(ів) виробника: настанови з експлуатації, та/або інструкції, та/або технічного опису чи технічних умов, та/або ін. технічного(их) документу(ів) виробника). Підтвердження медико - технічним вимогам надається у формі заповненої таблиці, наведеної вище, разом з додаванням відповідного(их) технічного(их) документу(ів) виробника до складу тендерної пропозиції Учасника.

3. Можливість поставки Учасником запропонованого товару повинна підтверджуватись оригіналом гарантійного листа виробника (представництва або філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) **або** оригіналом гарантійного листа представника виробника на території України (дилера або дистриб'ютора або уповноваженого (офіційного) представника), що підтверджує можливість постачання Учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені цією тендерною документацією, оголошенням та тендерною пропозицією Учасника. **(Учасник повинен надати у складі тендерної пропозиції такий гарантійний лист, що повинен включати: назву Учасника, назву предмету закупівлі).**

4. Гарантійний термін обслуговування повинен становити не менше 12 місяців з дня підписання акту введення в експлуатацію **(На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист у складі тендерної пропозиції).**

5. Наявність сервісного центру на території України з обслуговування товару, запропонованого Учасником. **(На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист у складі тендерної пропозиції із зазначенням номеру телефону, ел. адреси та місцезнаходження).**

6. В ціну товару має входити навчання працівників Замовника по користуванню, доставка, налагодження та введення в експлуатацію товару, на підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист у складі тендерної пропозиції.

***У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, тощо, таким чином, вважається, що до кожного посилання додається 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 – **59310,00** грн. з ПДВ.

**Уповноважена особа**

**Наталія ГЕРМАШЕВА**

