

**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**

26.11.2024 року

м. Київ

№ 706

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: Дефібрилятор ДК 021:2015: 33180000-5 — Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму

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:

З метою покращення якості надання медичних послуг пацієнтам, для забезпечення додаткових вимог до переліку обладнання по договорах на 2025 рік, які КНП «КМКЛ№18» укладає з НСЗУ.

Обґрунтування обсягів закупівлі:

Потреба надана завідувачем відділення анестезіології з ліжками інтенсивної терапії - **2 шт**

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико – технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською мовою) в якому міститься ця інформація, з наданням копії документів.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

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. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

3. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним Товару, у

кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з Оригіналу листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. **Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також гарантії щодо терміну гарантійного обслуговування.**

4. Учасник повинен провести кваліфікований інструктаж працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист в довільній формі щодо відповідності вимогам, вказаним у вищевказаному пункті.

5. Сервісне обслуговування товару, запропонованого Учасником повинно здійснюватися кваліфікованими працівниками, які мають відповідні знання та навички.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист в довільній формі щодо відповідності вимогам, вказаним у вищевказаному пункті.

6. 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 копії документів наведених нижче або гарантійний лист, що нижче зазначений документ буде надано під час поставки :

- завірену копію декларації (сертифікату відповідності) 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

7. 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.

Медико-технічні вимоги

№ п/п	Найменування предмету закупівлі	Одиниця виміру	Кількість
1	ДК 021:2015: 33180000-5 — Апаратура для підтримання фізіологічних функцій організму НК 024:2023: 48049— Неакумуляторний професійний напівавтоматичний зовнішній дефібрилятор	шт	2

№	Найменування параметру	Вимоги	Відповідність (так/ні) з посиланням на сторінку відповідного документу
	Дефібрилятор призначений для автоматичного виявлення та аналізу серцебиття потерпілого, він здатний провести один або кілька	Відповідність	

	дефібриляційних розрядів		
	Напівавтоматичний зовнішній дефібрилятор	Відповідність	
	Автоматичне самотестування	щодня/щомісяця/раз на півроку	
	Візуальні та звукові індикатори	Наявність	
	Форма сигналу	Двофазний усічений експоненційний імпульс (BTE)	
	Максимально подана енергія для дорослих	200 Дж	
	Протокол розряду (дорослий)	150 Дж - 200 Дж	
	Максимально подана енергія для дітей	50 Дж	
	Протокол розряду (дитячий)	50 Дж	
	Вектор виявлення фібриляції	Через накладки електродів (II відведення)	
	Захист пацієнта	ВФ тип	
	Керування зарядом	Автоматично через систему аналізу стану пацієнта	
	Подача розряду після натискання кнопки розряду	Відповідність	
	Час заряджання (від попередження про розряд)	≤ 9 секунд	
	Час заряджання (від початку аналізу)	≤ 13 секунд	
	Коефіцієнт опору	Не гірше від ≤ 20 Ом до ≥ 200 Ом	
	Вага з одноразовою батареєю	Не більше 1,6 кг (±0,1 кг)	
	Тип батареї	Одноразова, не перезаряджувана	
	Ємність батареї	≥3000 mAh	
	Кількість циклів	Не менше 200 циклів із силою 200 Дж	
	Термін використання батареї	Не менше 2 років з дня установки	
	Тип електродів	Одноразові	
	Електроди підходять для дорослих і дітей	Відповідність	
	Ресурс розрядів	50 розрядів при 200 Дж	
	Довжина кабелю	120 см (±10 см)	
	Провідниковий гель	Адгезивний низькоімпедансний гель	
	Комплектація:		
	Дефібрилятор	1 шт	
	Одноразові електроди для дефібриляції	1 пара	
	Одноразова батарея	1 шт	
	Сумка для транспортування	1 шт	
	Інструкція користувача	1 шт	

**всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «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 – **148040,00 грн.**

Уповноважена особа

Наталія ГЕРМАШЕВА