

Обґрунтування
технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру
бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі
(відповідно до пункту 4¹ постанови КМУ від 11.10.2016 № 710
«Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

1. Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань, його категорія:

Комунальне некомерційне підприємство «Житомирський обласний онкологічний диспансер» Житомирської обласної ради;
м.Житомир, вул.Фещенка-Чопівського, 24/4, 10002;
код за ЄДРПОУ – 01991470;
категорія замовника – комунальне некомерційне підприємство;

2. 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 і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності):

«33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання (Візок з 3-ма портами для системи ультразвукової Logiq eR8 (НК 024-2019 – 40596 Системний транспортний візок для електромеханічного пристрою))».

3. Ідентифікатор закупівлі:

UA-2022-11-29-003727-a

4. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета

закупівлі: Технічні і якісні характеристики даного предмету закупівлі враховані в технічній специфікації до тендерної документації (Додаток 1). Кількість даного предмету закупівлі зазначена з аналізу потреби підприємства на рік.

5. Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Очікувана вартість предмета закупівлі, становить 350 000,00 грн з ПДВ. При визначенні очікуваної вартості закупівлі враховувалась інформація про ціни на товари, що містяться в мережі Інтернет у відкритому доступі, в тому числі на сайтах постачальників відповідних послуг.

6. Процедура закупівлі :

Застосовується процедура відкритих торгів з особливостями.

Додаток 1 до тендерної документації

(Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмету закупівлі – технічна специфікація)

ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ ЩОДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ

Медико-технічні вимоги до

Код ДК 021:2015: 33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання (Візок з 3-ма портами для системи ультразвукової Logiq eR8 (НК 024-2019 – 40596 Системний транспортний візок для електромеханічного пристрою))

Код ДК 021:2015 номенклатурної позиції: 33124000-5 Апаратура та приладдя для діагностики і рентгенодіагностики

Кількісні характеристики предмета закупівлі

Таблиця 1

№ п/п	Найменування товару	Одиниця виміру	Кількість
1	Візок з 3-ма портами для системи ультразвукової Logiq eR8	шт	1

МЕДИКО – ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

Таблиця 2

Вимоги		Відповідність Заповнюється Учасником, вказати «так» чи «ні» з посиланням на сторінку технічної документації
Візок для встановлення і перевезення апарату з розширювачем на 3 активні порти	Наявність	
Не менше трьох тримачів для датчиків та кабелів	Наявність	
Вага, кг, не більше	30,5	
Сумісність з Logiq E	Наявність	

Примітка: всі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент".

У разі надання в пропозиції еквіваленту Учасник надає порівняльну характеристику запропонованого товару та товару, що визначений технічними вимогами тендерної документації, щодо відповідності технічним вимогам і якісним характеристикам Замовника. У разі надання еквіваленту медико-технічні вимоги еквіваленту не повинні бути гіршими, ніж визначені у тендерній документації.

Подання пропозицій за окремими частинами предмету закупівлі не передбачено.

Документи та гарантійні листи, які необхідно надати (для учасників - юридичних осіб та фізичних осіб, в тому числі фізичних осіб-підприємців)

1	<p>Довідка, складена у довільній формі, за підписом уповноваженої особи Учасника та завірена печаткою (за наявності) яка містить відомості про підприємство:</p> <p>а) реквізити (місцезнаходження, телефон, факс);</p> <p>б) керівництво (посада, прізвище, ім'я, по батькові);</p> <p>в) інформація про реквізити банківського рахунку, за якими буде здійснюватися оплата за договором в разі акцепту;</p> <p>г) вид господарської діяльності у відповідності (код по КВЕД)</p>
2	<p>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.</p> <p>Відповідність запропонованого товару наведеним медико-технічним вимогам повинна підтверджуватись інструкцією користувача або іншим технічним документом від виробника запропонованого товару. Учасник повинен надати копію інструкції користувача або іншого технічного документу (українською мовою) та заповнену таблицю відповідності(Дод. 1, табл. 2) медико-технічним вимогам з посиланнями на сторінки наданого технічного документу, на яких міститься відповідна підтверджуюча інформація. Підтвердження відповідності технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим медико-технічним вимогам, надається Учасником у формі заповненої таблиці наведеної вище.</p> <p>Учасник повинен надати копію цієї інструкції користувача або іншу експлуатаційно-технічну документацію українською мовою .</p>
3	<p>Товар, запропонований Учасником, повинен бути введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.</p> <p><i>На підтвердження Учасник повинен надати 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 з вимогами технічного регламенту, або сертифікат відповідності медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту при поставці товару або оригінал гарантійного листа довільної форми про проходження виробником або уповноваженою особою виробника в Україні процедури оцінки відповідності медичного виробу вимогам технічного регламенту з гарантією надати копії відповідних сертифікатів та декларацій на момент поставки товару.</i></p>

4	Постачальник несе відповідальність за якість і кількість товарів, своєчасність поставки, та надає всі необхідні супровідні документи.(Надати гарантійний лист)
5	Запропоновані Учасником товари, повинні відповідати наступним вимогам (надати гарантійні листи по кожному пункту): - гарантійний термін (строк) експлуатації товару, повинен становити не менше 12 (дванадцяти) місяців з моменту введення в експлуатацію. - Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні, виготовлений не раніше 2021 р. - Строк поставки товару не пізніше 31.12.2022 р.
6	Запропонований товар повинен мати сервісну підтримку в Україні. На підтвердження Учасник надає гарантійний лист по тексту якого зазначає адресу та контакти сервісного центру по обслуговуванню обладнання.
7	Гарантійне чи/та сервісне обслуговування товару, запропонованого Учасником повинно здійснюватися сертифікованими інженерами, то на підтвердження Учасник повинен надати копії сертифікатів, ліцензій сервісних інженерів, які мають повноваження проводити сервісне обслуговування запропонованого Товару.
8	У зв'язку з проведенням процедури закупівлі в умовах воєнного стану в Україні, з метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження своєчасного постачання товару, а також зменшення ризиків його непоставки, Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним Товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа від 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.
9	Завантаження, вивантаження та доставка товару, проведення монтажних і пусконаладжувальних робіт на місці використання товару, інсталяція та навчання спеціалістів має здійснюватися за рахунок Учасника; товар доставляється за адресою Замовника. (учасник надає гарантійний лист - підтвердження у довільній формі).

У разі якщо пропозиція конкурсних торгів не відповідає наведеним вимогам, у разі ненадання переможцем торгів документів або неповного комплексу документів відповідно до всіх вимог тендерної документації та додатків до неї в зазначені строки замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника та визначає переможця серед тих учасників, строк дії тендерної пропозиції яких ще не минув.

Усі документи, які вимагаються тендерною документацією повинні бути дійсними на дату розкриття. У разі перенесення дати розкриття тендерних пропозицій, зазначені документи повинні бути чинними на остаточну дату розкриття.

*Учасник, подаючи свою пропозицію, тим самим погоджується, що його тендерна пропозиція може бути відхилена в разі, якщо ним була надана недостовірна інформація щодо відповідності запропонованого ним товару технічним вимогам Замовника або товар, який представляється ним на торги, не відповідає технічним вимогам. Замовник для перевірки відповідності запропонованого Учасником товару може використовувати інформацію, розміщену в мережі **Internet**, в тому числі в електронній системі закупівель, офіційний сайт Виробника, тощо.*