

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):

«33160000-9 Устаткування для операційних блоків (Маніпулятор внутрішньоматковий (код НК 024:2019 – 58051)).»

3. Ідентифікатор закупівлі:

UA-2023-03-28-004562-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). Обсяги визначено відповідно до потреби, обрахованої Замовником та обсягу фінансування.

5. Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Очікувана вартість предмета закупівлі, становить 180 000,00 грн що відповідає розміру бюджетного призначення, та впливає з урахування ціни даного предмету закупівлі на ринку а також з мережі Інтернет.

6. Процедура закупівлі :

Застосовується процедура відкритих торгів з особливостями.

(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: 33160000-9 Устаткування для операційних блоків (Маніпулятор внутрішньоматковий (код НК 024:2019 – 58051))»

№ п/п	Найменування	Одиниця виміру	Кількість
1	Маніпулятор внутрішньоматковий	одиниця	1

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

№ з/п	Найменування складової комплекту	Вимоги	Відповідність (так/ні) з посиланням на технічний документ виробника
1.	Матковий маніпулятор – 1 одиниця	<ul style="list-style-type: none"> - ручка маніпулятора із фіксуючим гвинтом; - стрижень маніпулятора; - ущільнюючий циліндр; - силіконовий ущільнювач, 3-х розмірів; - тубус; - робоча вставка, конічна із різьбою, середня; - робоча вставка, атравматична, діаметр не більше 7 мм, довжина 50 мм; - робоча вставка, з роз'ємом для хромопертубації, діаметр не більше 4 мм, довжина 40 мм; - анатомічне лезо коротке, діаметр не більше 36 мм, довжина 48 мм; - адаптер для чистки 	

1. Обладнання повинно бути новим, таким, що не перебувало в експлуатації (надати гарантійний лист від Учасника).
2. 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:
 - а) 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 вимог технічного регламенту.
3. Гарантійний термін – не менше 12 місяців з моменту вводу в експлуатацію на оптику, світловоди та інструменти (окрім тих, що передбачені для одноразового використання та витратних матеріалів – електродів резектоскопів, силіконових клапанів та ковпачків троакарів, тощо) (надати гарантійний лист від Учасника).
4. Інструменти, оптики, світловоди, кабелі та ін. в комплекті обладнання повинні бути багаторазового використання, підлягати численним циклам дезінфекції та стерилізації, окрім передбачених для одноразового застосування (надати гарантійний лист від Учасника).
5. Наявність сертифікованого виробником сервісного центру на території України та фахівців, що пройшли навчання у виробника (надати гарантійний лист від Учасника).
6. Відповідність медико-технічним вимогам підтверджується наданням заповненої таблиці відповідності

та копій інструкцій щодо використання або офіційних друкованих документів (каталоги, проспекти, тощо) виробника українською або російською мовою, які містять підтвердження технічних параметрів обладнання, яке пропонується Учасником.

7. Спроможність учасника поставити запропоноване обладнання повинна підтверджуватись оригіналом гарантійного листа від виробника (якщо учасник не є виробником товару) або його офіційного представника в Україні (таке представництво повинно підтверджуватись копією відповідного листа, доручення, авторизації, тощо від виробника), що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого обладнання в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника (надати скан-копію оригіналу гарантійного листа у складі тендерної пропозиції).

У разі, якщо у Технічному завданні (ТЗ) міститься посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника – читати "або еквівалент".

При невідповідності даних ТЗ в цілому та/або по окремим пунктам, або відсутності відповідності пунктів ТЗ опису технічних та функціональних можливостей обладнання, Замовник залишає за собою право відхилити пропозицію Учасника, згідно статті 30 Закону України «Про публічні закупівлі»