ОБГРУНТУВАННЯ ТЕХНІЧНИХ ТА ЯКІСНИХ ХАРАКТЕРИСТИК ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ, ЙОГО ОЧІКУВАНОЇ ВАРТОСТІ

Відповідно до пункту 41 постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 р. № 710 «Про ефективне використання бюджетних коштів» та змін, які внесені постановою Кабінетів Міністрів України від 16.12.2020 р. № 1266 головним розпорядникам бюджетних коштів (розпорядникам бюджетних коштів нижчого рівня), суб’єктам господарювання державного сектору економіки з метою прозорого, ефективного та раціонального використання коштів забезпечити:

- обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі;

- оприлюднення обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі шляхом розміщення на власному веб-сайті (або на офіційному веб-сайті головного розпорядника бюджетних коштів, суб’єкта управління об’єктами державної власності, що здійснює функції з управління суб’єктом господарювання державного сектору економіки) протягом п’яти робочих днів з дня оприлюднення оголошення про проведення конкурентної процедури закупівель або повідомлення про намір укласти договір про закупівлю за результатами переговорної процедури закупівель.

19.02.2024 р. було оприлюднено оголошення [UA-2024-02-19-007381-](https://gov.e-tender.ua/tender/produkti-harchuvannya/UA-2021-01-15-002548-a-xlib)а про проведення відкритих торгів для закупівлі реєстратора артеріального тиску за Холтером, код ДК 021:2015 - 33120000-7 - системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання на суму 247500,00 грн..

Закупівля здійснюється за кошти спеціального фонду. Спеціальний фонд, джерело власних надходжень бюджетних установ, благодійні внески

Для належної організації роботи Інституту, в тому числі для контролю стану пацієнтів за допомогою реєстратора амбулаторного для тривалого моніторингу артеріального тиску необхідно придбати реєстратор артеріального тиску за Холтером, код ДК 021:2015 - 33120000-7 - системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання, які будуть використовуватись медичним персоналом в поліклінічному відділені Інституту. Необхідні технічні, якісні характеристики до реєстратора амбулаторного для тривалого моніторингу артеріального тиску визначались за вимогами лікарів поліклінічного відділення, які будуть використовувати апарат в повсякденній роботі. Для цього використовувалась загально доступна інформація щодо цін та асортименту для реєстраторів амбулаторних для тривалого моніторингу артеріального тиску за Холтером, яка міститься у відкритих джерелах Інтернет, у т. ч. на сайтах виробників та постачальників відповідної продукції. Проводився аналіз ринку, моніторинг вартості таких товарів в електронній системі закупівель “ProZorro“, укладених угод інших організаторів подібних закупівель. Проведені ринкові консультації з дослідження ринку, спрямовані на отримання інформації щодо актуальних цін, можливих варіантів складових з урахуванням додаткових комплектуючих. Таким чином, були встановлені необхідні технічні та якісні характеристики до предмету закупівлі та його очікувана вартість в сумі 247500,00 грн. для проведення конкурентної процедури відкритих торгів.

Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі

1. Реєстратор артеріального тиску за Холтером, 1 комплект, код ДК 021:2015 - 33120000-7 - системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання, НК 024:2023 - 35162- реєстратор амбулаторний для тривалого електрокардіографічного моніторингу. (далі – Товар)

2. Товар внесений до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення та/або введений в обіг та/або дозволений до застосування в медичній практиці на території України відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності у передбаченому законодавством України порядку. *Учасник надає* копії дозволу про застосування в медичній практиці та/або копію декларації, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичної техніки за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.

3. Товар виготовлені не раніше 2023 р., новий, який не був у використанні, за допомогою товару не проводились демонстраційні та/або інші заходи, гарантійний термін експлуатації товару становить не менше 12 місяців з моменту підписання акту вводу в експлуатацію, доставка товару, його розвантаження, інсталяція, ведення в експлуатацію, проведення кваліфікованого навчання персоналу Замовника по застосуванню запропонованого обладнання за місцем його експлуатації здійснюється за рахунок Учасника. *Учасник надає гарантійний лист.*

4. Товар повинен мати сервісне обслуговування в Україні сертифікованими співробітниками. *Учасник надає* гарантійний лист про сервісне обслуговування в Україні, копії сертифікатів та/або інших документів сервісних інженерів, які будуть проводити сервісне обслуговування та/або пройшли навчання у виробника запропонованого Товару.

5. Учасник надає гарантійний лист виробника (представництва, філії виробника - якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), та/або представника, уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Товару, який пропонується учасником, у кількості, комплектації та в терміни, визначені тендерною документацією. Гарантійний лист повинен включати найменування Учасника, назву предмета закупівлі, номер оголошення про проведення відкритих торгів, найменування Замовника.

6. Товар повинен відповідати технічним характеристикам предмета закупівлі. Відповідність технічних характеристик обов’язково підтверджується Учасником з посиланням на відповідні сторінки та/або пункти, розділи документу виробника, а саме настанови з експлуатації та/або інструкції та/або технічного опису та/або технічних умов, та/або іншими документами українською мовою. Учасник надає копію/ї документу/ів та/або електронний/і документ/и наявний/і з перерахованих в цьому пункті. Підтвердження технічних характеристик надається у формі заповненої нижче таблиці та повинні відповідати або бути ліпшими за наведені в ній показники. В разі встановлення невідповідності запропонованого Учасником товару технічним та якісним характеристикам тендерна пропозиція буде відхилена відповідно до п.п. 2 п. 44 Особливостей.

**Реєстратор артеріального тиску за Холтером**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | Медико-технічні вимоги | Відповідність (так/ні) з посиланням на сторінки технічної документації |
|  | Призначення: неінвазивна система холтерівського моніторингу артеріального тиску (АТ) |  |
|  | Принцип вимірювання: аускультативний та/або осцилометричний  |  |
|  | Параметри, які вимірюються, не менше: систолічний, діастолічний, середній АТ і частота пульсу  |  |
|  | Можливість проведення до 100 вимірювань за 24 години |  |
|  | Сумісність з програмним забезпечення для реєстрації ЕКГ |  |
|  | Наявність не більше 2-х функціональних клавіш для керування реєстратором |  |
|  | Наявність індикації стану акумуляторної батареї |  |
|  | Можливість проведення разового вимірювання |  |
|  | Наявність режиму калібрування |  |
|  | Вага з елементами живлення, не більше: 200 г |  |
|  | Діапазон вимірювання тиску, не гірше: від 30 до 300 мм рт.ст |  |
|  | Можливість зберігання не менше 4-х програм вимірювання |  |
|  | Максимальний інтервал вимірювання, не менше: 120 хв |  |
|  | Наявність кольорового дисплею |  |
|  | Наявність вбудованої пам’яті для збереження не менше 400 вимірювань |  |
|  | Наявність слоту для карт пам’яті типу microSD |  |
|  | Наявність USB інтерфейсу для передачі даних |  |
|  | Клас захисту корпусу реєстратора, не нижче ІР42 |  |
|  | Наявність захисту від дефібриляції |  |
|  | У комплект поставки має входити (Учасник повинен надати гарантійний лист):* Реєстратор АТ
* USB кабель;
* АА елемент живлення 4шт.;
* зарядний пристрій для батареї 1 шт.;
* манжета середнього розміру «М» ;
* програмне забезпечення -1 набір;
* ремінь для фіксації та транспортування – 1 набір;
* посібник користувача
 | Так, гарантійний лист щодо комплектації |

Усі 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".