



**МОЗ УКРАЇНИ
ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я
ЖИТОМИРСЬКОЇ ОБЛДЕРЖАДМІНІСТРАЦІЇ
КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО
«ОВРУЦЬКА МІСЬКА ЛІКАРНЯ»
ОВРУЦЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ**

11101, Україна, Житомирська область, м.Овруч, вул. Шевченка Тараса, 106
телефон 0637121410, ovrmisl@gmail.com, код 42435766

ОБҐРУНТУВАННЯ

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

(оприлюднюється на виконання постанови

*КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів»
(зі змінами)*

1. Найменування: **Комунальне некомерційне підприємство «Овруцька міська лікарня» Овруцької міської ради.**
2. Місцезнаходження: **11101, Житомирська область, Коростнський район, м. Овруч, вул. Шевченка Тараса, 106.**
3. Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: **42435766.**
4. Категорія замовника: **Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади.**
5. 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 й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності):
ДК 021:2015 - 33160000-9 Устаткування для операційних блоків (Лампа операційна двокупольна в комплекті, ДК 021:2015 – 33167000-8 Хірургічні світильники; НК 024:2023: 12282 – Операційний світильник; НК 031:2024: Z12010701- ФІКСОВАНІ БЕЗТІНЬОВІ ЛАМПИ).

Вид: відкриті торги з особливостями.

ідентифікатор закупівлі: UA-2026-06-30-011211-a

**Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:
790 000,00 грн. з ПДВ.**

Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі та обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

При визначенні очікуваної вартості закупівлі здійснено аналіз ринку, розглянуто загальнодоступну інформацію, яка міститься у відкритих джерелах (на сайтах постачальників, дані в електронній системі закупівель prozorro), а також використано інформацію отриману шляхом проведення усних ринкових консультацій та запитом письмових комерційних пропозицій.

Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі

Предмет закупівлі: код ДК 021:2015 - 33160000-9 Устаткування для операційних блоків (Лампа операційна двокупольна в комплекті, ДК 021:2015 – 33167000-8 Хірургічні світильники; НК 024:2023: 12282 – Операційний світильник; НК 031:2024: Z12010701- ФІКСОВАНІ БЕЗТІНЬОВІ ЛАМПИ)

1. Медико-технічні вимоги* (Технічна специфікація):

Лампа операційна двокупольна в комплекті – 1 комплект

Таблиця 1

№	Медико-технічні характеристики	Параметри	Заповнюється Учасником, зазначити «так» чи «ні» з посиланням на сторінку технічної документації виробника
1.	Загальні характеристики		
1.1	Призначене для використання в операційних та хірургічних залах	Відповідність	
1.2	Гарантований термін роботи, не менше	50 000 годин	
2.	Живлення виробу		
2.1	Напруга живлення виробу, не більше	АС 100-240 В	
2.2	Частота живлення виробу, не більше	50/60 Гц	
3.	Технічні характеристики виробу		
3.1	Режим роботи виробу, не гірше	Безперервний	
3.2	Тип ламп освітлювального блоку, не гірше	Світлодіоди	
3.3	Розмір освітлювального блоку, не більше	700 мм x 700 мм	
3.4	Номінальне освітлення лампи, не менше	160,000 люкс	
3.5	Діапазон регулювання освітлення, не менше	25 ~ 100 %	
3.6	Кількість рівнів освітлення, не менше	6 рівнів	
3.7	Кількість колірної температури, не менше	Однокольоровий	
3.8	Індекс передачі кольору Ra, не менше	95 ± 3	
3.9	Енергія освітлення, не менше	490 Вт/м ² (Ват на метр квадратний)	
3.10	Рекомендована відстань позиціонування освітлювального блоку, не менше	1 м	
3.11	Діаметр світлового поля (світлової плями) d10, не менше	20 ~ 30 см	
3.12	Головна рукоятка, що розташована	Наявність	

	по центру освітлювального блоку для зміни позиціонування		
3.13	Можливість від'єднання головної рукоятки від освітлювального блоку для стерилізації	Наявність	
3.14	Спеціальний режим в якому світло фокусується в конкретній точці з освітленням/ Ендо режим	Наявність	
4.	Панель керування		
4.1	Можливість керування освітлювальним блоком за допомогою ручного контролеру / панелі керування	Наявність	
4.2	Кнопка Ввімкнення/Вимкнення на сенсорній панелі	Наявність	
4.3	Кнопки на сенсорній панелі для зміни рівня освітленості та діаметру освітленого поля (світлової плями)	Наявність	
4.4	Кнопка на сенсорній панелі, при натисканні якої встановлюється максимальне значення освітленості та діаметру світлового поля	Наявність	
5.	У складі запропонованого обладнання мають входити такі аксесуари: стельова труба, стельова кришка та кронштейн стельової кришки, центральна вісь, пружинна рукоятка, освітлювальний блок – 2 шт, насос шприцевий		
6	Вимоги до шприцевого дозатора для точного дозованого внутрішньовенного введення препаратів під час огляду та маніпуляцій:		
6.1	Розміри в мм, не більше	255 мм x 121 мм x 170 мм	
6.2	Екран, не менше	Сенсорний, кольоровий (розмір екрана 3,5")	
6.3	Wi-Fi (Підключення до бездротової мережі)	Наявність	
6.4	Захист від рідини та забруднення (частинок), не менше	IP44	
6.5	Енергопостачання, не гірше	100 ... 240 В змінного струму, 50 ... 60 Гц	
6.6	Точність введення (інфузії), не гірше	±5%	
6.7	Налаштування швидкості постачання/введення, не вужче	0,01 - 1800 мл / год	
6.8	Інтеграція бібліотеки препаратів, не гірше	5 000 збереження найменувань препаратів	
6.9	Кольори для маркування ліків (кольорові коди)	Наявність	
6.10	Робота від акумулятора, не менше	6,5 годин	
6.11	Розширення роботи від батареї до	Можливість	

	не менше як 12 годин		
6.12	Сумісні розміри шприців, не гірше	2 мл/3 мл, 5 мл/6 мл, 10 мл/12 мл, 20 мл, 30 мл/35 мл, 50 мл/60 мл	

**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».*

2. Інші вимоги до предмета закупівлі та Учасника:

2.1 Учасник повинен надати в складі тендерної пропозиції відповідний(і) документ(и), що підтверджує(ють) проходження процедури оцінки відповідності предмета закупівлі відповідно до вимог Технічного регламенту щодо медичних виробів затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013 р. №753, або Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики *in vitro*, або Технічного регламенту щодо активних медичних виробів які імплантують:

- декларацію про відповідність предмета закупівлі вимогам відповідного Технічного регламенту,

та/або

- сертифікат, що засвідчує відповідність предмета закупівлі вимогам відповідного Технічного регламенту, складеного з дотриманням процедур оцінки відповідності, передбачених відповідним Технічним регламентом (у разі якщо законодавством України передбачено обов'язкову наявність сертифіката для такого медичного виробу).

2.2 З метою отримання гарантій, що Учасник спроможний своєчасно поставити товар, та для запобігання отримання фальсифікованого товару, Учасник повинен надати в складі тендерної пропозиції гарантійний лист від виробника, або представництва виробника, або філії виробника, або уповноваженого представника виробника на території України, який підтверджує можливість поставки Учасником товару у необхідній кількості, якості, в термін (строк), що визначені тендерною документацією. Лист в т.ч. має містити номер закупівлі (UA...), назву Учасника, назву предмета закупівлі.

2.3 Гарантійний термін на товар, який пропонується Учасником, повинен становити не менше 12 місяців. На підтвердження, Учасник повинен надати у складі тендерної пропозиції гарантійний лист в довільній формі, яким Учасник гарантує гарантійний термін на товар не менше 12 місяців.

2.4 Наявність сервісного центру, який здійснює обслуговування/ремонт запропонованого Учасником товару на території України. На підтвердження, Учасник повинен надати гарантійний лист у складі тендерної пропозиції, в довільній формі, яким Учасник гарантує наявність сервісного центру на території України, лист має містити адресу сервісного центру та номер телефону.

2.5 Учасник, для підтвердження відповідності товару, який ним пропонується, встановленим медико - технічним вимогам в таблиці 1, надає заповнену таблицю 1 у встановленій формі, в якій вказує: «так» чи «ні» та посилання на відповідний(і) розділ(и) та/або сторінку(и) документу(ів) виробника: настанови з експлуатації, та/або інструкції(керівництва/посібника). Відповідний документ виробника, на який Учасник посилається в таблиці 1 та який підтверджує відповідність запропонованого Учасником товару встановленим медико-технічним вимогам в таблиці 1, Учасник надає в складі тендерної пропозиції.

3. Локалізація:

3.1. На підтвердження відповідності запропонованого учасником товару: світильника, вимогам підпункту 1 пункту 6-1 Прикінцевих та перехідних положень Закону учасником надається довідка (інформація / лист), у якій учасником зазначається інформація про включення такого товару до Переліку товарів з підтвердженим ступенем локалізації виробництва (зазначити ID, назву виробника товару, назву товару, марку / модель товару). **Вимога щодо надання довідки (інформації/ листа) не застосовується до закупівель товарів, якщо країною походження таких товарів є країна, яка є стороною Угоди про державні закупівлі, укладеної 15 квітня 1994 р. в м. Марракеші, із змінами, внесеними Протоколом про внесення змін до Угоди про державні закупівлі, вчиненим 30 березня 2012 р. в м. Женеві, з якою Україна уклала інші міжнародні договори України, згода на обов'язковість яких надана Верховною Радою України, що містять положення про державні закупівлі, у тому числі угоди про вільну торгівлю, або країна, яка є учасником Угоди про державні закупівлі, до якої Україна приєдналася відповідно до Закону України «Про приєднання України до Угоди про державні закупівлі», що підтверджується сертифікатом про походження товару (надається у складі тендерної пропозиції), та про що надається лист-пояснення.**

3.2. *Щодо світильника, Замовником вимагається надання учасником процедури закупівлі сертифіката відповідності системи управління якістю у виробництві вимогам ДСТУ ISO 9001:2015 або ДСТУ EN ISO 9001:2018 (EN ISO 9001:2015, IDT; ISO 9001:2015, IDT) **щодо виробника, продукція якого пропонується таким учасником, або національних стандартів, якими їх замінено, виданого акредитованим відповідно до законодавства органом з оцінки відповідності.** На підтвердження цієї вимоги Учасник процедури закупівлі подає у складі тендерної пропозиції копію сертифіката відповідності системи управління якістю у виробництві вимогам ДСТУ ISO 9001:2015 або ДСТУ EN ISO 9001:2018 (EN ISO 9001:2015, IDT; ISO 9001:2015, IDT) **щодо виробника, продукція якого пропонується таким учасником, або національних стандартів, якими їх замінено, виданого акредитованим відповідно до законодавства органом з оцінки відповідності.**

**вимога не застосовується до товарів, якщо країною походження таких товарів є країна, яка є стороною Угоди про державні закупівлі, укладеної 15 квітня 1994 р. в м. Марракеші, із змінами, внесеними Протоколом про внесення змін до Угоди про державні закупівлі, вчиненим 30 березня 2012 р. в м. Женеві, з якою Україна уклала інші міжнародні договори України, згода на обов'язковість яких надана Верховною Радою України, що містять положення про державні закупівлі, у тому числі угоди про вільну торгівлю, або країна, яка є учасником Угоди про державні закупівлі, до якої Україна приєдналася відповідно до Закону України «Про приєднання України до Угоди про державні закупівлі» та зазначений документ відповідно не подається учасником у складі тендерної пропозиції.*

Примітка. У випадку якщо технічна специфікація містить посилання на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «або еквівалент».

Обґрунтування: у разі наявності посилань, вони є необхідними, оскільки за основними характеристиками оптимально відповідають потребам замовника за своїми технічними та якісними характеристиками, наявними процесами та функціями.



Уповноважена особа

Коберник М.О.