

Начальнику
ДУ "ТМО МВС України по
Чернігівській обл." - лікареві
Аллі ГАЛЕЄВІЙ

ДОПОВІДНА ЗАПИСКА

Щодо закупівлі моніторів пацієнта

З метою забезпечення належного рівня моніторингу життєво важливих показників пацієнтів у палаті інтенсивної терапії (ПІТ), прошу розглянути питання щодо закупівлі монітору пацієнта з капнографом та модулем інвазивного артеріального тиску (ІАТ) та 2 моніторів пацієнта (Код за ДК 021:2015 — 33190000-8 Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні, НК 024:2023 — 33586 Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта, НК 031:2024 — Z12030202 Мультипараметричні монітори пацієнта), згідно з Переліком медичного обладнання для забезпечення потреб сфери охорони здоров'я в умовах воєнного стану, затвердженого Наказом Міністерства охорони здоров'я України 09 травня 2022 року № 761 (зі змінами від 10.02.2025 № 229 (редакція наказу № 761)) з медико-технічними вимогами, що додаються.

Додатки: на 22 арк.

Начальник лікарні - лікар

Наталія МИКОЛЮК

ДУ "ТМО МВС УКРАЇНИ ПО ЧЕРНІГІВСЬКІЙ ОБЛ." № 33/45-287 від 24.02.2026 (16094)

Підписав: Миколюк Наталія Андріївна

Сертифікат: 3FAA9288358EC00304000000FFB23200CC15E400

Дійсний: з 11.05.2025 21:00:00 по 11.05.2027 20:59:59



ПРОТОКОЛ № 29

зборів комісії з визначення доцільності придбання медичних виробів, лікарських засобів та медичних послуг в Державній установі «Територіальне медичне об'єднання Міністерства внутрішніх справ України по Чернігівській області»

24 лютого 2026 року

м. Чернігів

Присутні:

Голова комісії: Наталія Рахінська, заступник начальника установи з медичних питань-лікар.

Секретар комісії: Вікторія Довбенко, завідувач сектору документального забезпечення та контролю

Члени комісії:

1. Наталія Миколок, начальник лікарні-лікар;
2. Галина Мироненко, начальник поліклініки-лікар;
3. Олена Ярош, заступник начальника установи з загальних питань;
4. Олена Шаш, начальник відділу-головний бухгалтер відділу бухгалтерського обліку та звітності;
5. Олена Михайліченко, сестра медична старша поліклініки;
6. Ірина Ботвинко, сестра медична старша терапевтичного відділення лікарні;
7. Валентина Кабенюк, сестра медична старша хірургічного відділення лікарні;
8. Артем Юрченко, головний інженер АУП;
9. Юлія Корявцев, начальник лабораторного відділення-лікар;
10. Катерина Ціко, уповноважений з антикорупційної діяльності АУП;
11. Аліса Добровольська, інженер з метрології інформаційно-аналітичного відділу статистики, стратегічного розвитку та планування ТМО

Порядок денний:

1. Обговорення питання щодо доцільності придбання товару згідно доповідної записки Наталії Миколок від 24.02.2026 № 33/45-287 (16094) з доданими технічною специфікацією, комерційними пропозиціями та листом ДОЗ МВС від 11.02.2026.

Доповідач:

Наталія Миколок, начальник лікарні-лікар

Слухали:

1. Наталію Миколок, яка зазначила про необхідність придбання предмета закупівлі згідно доповідної записки від 24.02.2026 № 33/45-287 (16094) з доданими технічною специфікацією, комерційними пропозиціями та листом ДОЗ МВС від 11.02.2026, а також запропонувала вважати доцільною і запланувати дану закупівлю.

ДУ "ТМО МВС УКРАЇНИ ПО ЧЕРНІГІВСЬКІЙ ОБЛ." № 33/45-290 від 24.02.2026 (16108)

Підписав: Рахінська Наталія Олексіївна

Сертифікат: 3FAA9288358EC00304000000274420002DCCE400

Дійсний: з 02.06.2025 21:00:00 по 02.06.2027 20:59:59



Голосували:

Склад	ІНБ	За, проти, утримався
Голова комісії:	Наталія Рахінська	за
Члени комісії:	Наталія Миколюк	за
	Галина Мирошенко	за
	Артем Юрченко	за
	Катерина Ішко	за
	Олена Михайличенко	за
	Ірина Ботвинко	за
	Валентина Кабенюк	за
	Олена Шап	за
	Олена Ярош	за
	Юлія Корявеч	за
	Аліса Добровольська	за

«за» - всі присутні, «проти» - 0, «утримались» - 0

Рішення прийнято одностайно.

Ухвалили:

1. Вважати доцільною закупівлю товару згідно доповідної записки від 24.02.2026 № 33/45-287 (16094) з доданими технічною специфікацією, комерційними пропозиціями та листом ДОЗ МВС від 11.02.2026.

2. Запланувати закупівлю товару згідно доповідної записки від 24.02.2026 № 33/45-287 (16094) з доданими технічною специфікацією, комерційними пропозиціями та листом ДОЗ МВС від 11.02.2026.

Голова комісії

Наталія РАХІНСЬКА

Секретар комісії



Вікторія ДОВБЕНКО

ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

Монітор пацієнта з капнографом та ІАТ; Монітор пацієнта (код за ЕЗС ДК 021:2015:33190000-8 Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні) (НК 024:2023:33586 Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта) (НК 031:2024:Z12030202 - МУЛЬТИПАРАМЕТРИЧНІ МОНІТОРИ ПАЦІЄНТА)

I. ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ (ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ):

№	Назва	Кількість
1	Монітор пацієнта з капнографом та ІАТ	1
2	Монітор пацієнта	2

Вимоги до монітору пацієнта з капнографом та ІАТ:

Вимоги	Відповідність
Монітор має вимірювати наступні параметри: НІАТ, SpO2, ЕКГ, частоту дихання, температуру, неінвазивний безперервний серцевий викид	
Можливість генерувати сигнали тривоги у дорослих та дітей	
Повинен мати кольоровий сенсорний дисплей з діагоналлю не менше 10,4 дюймів	
Повинен мати різнокольорове відображення кривих та цифрових даних на дисплеї	
Можливість перегляду графічних трендів, таблиці тренду, епізодів аритмій, історії тривоги за останні 120 годин	
Безпека та точність показників ЕКГ при використанні електрохірургічного обладнання	
Повинен мати відображення міток кардіостимуляції на ЕКГ	
Наявність алгоритму аналізу не менше 20 видів аритмій	
Наявність налаштування режиму відгуку SpO2 (повільний, нормальний, швидкий)	
Наявність системи безпеки при збої електричного живлення – негайне скидання тиску в манжеті	
Можливість автоматичного розпізнавання типу манжети, що підключена	
Наявність наступних режимів вимірювання НІАТ: - ручний - автоматичний через задані інтервали - поетапне вимірювання АТ, при якому вимірювання, на кожному з етапів, проводяться з різними інтервалами - автоматичне вимірювання АТ з синхронізацією проходження пульсової хвилі - додатковий режим нагнітання тиску в манжеті до рівня, що блокує венозний кровоток («пункція вени»)	
Можливість неінвазивного безперервного моніторингу серцевого викиду методом розрахунку на основі часу проходження пульсової хвилі, ЕКГ, SpO2, НІАТ	
Параметри неінвазивного моніторингу серцевого викиду, що мають вимірюватись:	

<ul style="list-style-type: none"> - Безперервний серцевий викид в межах не гірше ніж від 0,5 до 20 л/хв - Безперервний серцевий індекс в межах не гірше ніж від 0,5 до 20 л/хв/м2 - Ударний об'єм в межах не гірше ніж від 0 мл 300 мл - Індекс ударного об'єму в межах не гірше ніж від 0 до 200 мл/м2 	
Можливість живлення монітору як від мережі змінного струму так і від акумуляторної батареї (не менше 3 годин)	

Комплект постачання повинен включати (надати гарантійний лист):

- Монітор пацієнта – 1 шт.;
- Кабель пацієнта на 3 відведення – 1 шт.;
- Електроди ЕКГ одноразові (30 шт в упаковці) – 1 уп.;
- Кабель пульсоксиметричний – 1 шт.;
- Датчик пульсоксиметричний багаторазового використання – 1 шт.;
- Шланг повітряний для вимірювання НІАТ – 1 шт.
- Манжети НІАТ багаторазового використання – 2 шт.
- Температурний поверхневий датчик – 1 шт.;
- Комплект для вимірювання ІАТ – 1 компл.;
- Кабель та витратні матеріали для капнографії – 1 компл.;
- Батарея акумуляторна – 1 шт.;
- Інструкція з експлуатації українською мовою.

Вимоги до монітору пацієнта:

Вимоги	Відповідність
Монітор має вимірювати наступні параметри: НІАТ, SpO2, ЕКГ, частоту дихання, температуру, неінвазивний безперервний серцевий викид	
Можливість генерувати сигнали тривоги у дорослих та дітей	
Повинен мати кольоровий сенсорний дисплей з діагоналлю не менше 10,4 дюймів	
Повинен мати різнокольорове відображення кривих та цифрових даних на дисплеї	
Можливість перегляду графічних трендів, таблиці тренду, епізодів аритмій, історії тривоги за останні 120 годин	
Безпека та точність показників ЕКГ при використанні електрохірургічного обладнання	
Повинен мати відображення міток кардіостимуляції на ЕКГ	
Наявність алгоритму аналізу не менше 20 видів аритмій	
Наявність налаштування режиму відгуку SpO2 (повільний, нормальний, швидкий)	
Наявність системи безпеки при збої електричного живлення – негайне скидання тиску в манжеті	
Можливість автоматичного розпізнавання типу манжети, що підключена	
Наявність наступних режимів вимірювання НІАТ: <ul style="list-style-type: none"> - ручний - автоматичний через задані інтервали - поетапне вимірювання АТ, при якому вимірювання, на кожному з етапів, проводяться з різними інтервалами 	

- автоматичне вимірювання АТ з синхронізацією проходження пульсової хвилі - додатковий режим нагнітання тиску в манжеті до рівня, що блокує венозний кровоток («пункція вени»)	
Можливість неінвазійного безперервного моніторингу серцевого викиду методом розрахунку на основі часу проходження пульсової хвилі, ЕКГ, SpO2, НІАТ	
Параметри неінвазійного моніторингу серцевого викиду, що мають вимірюватись: - Безперервний серцевий викид в межах не гірше ніж від 0,5 до 20 л/хв - Безперервний серцевий індекс в межах не гірше ніж від 0,5 до 20 л/хв/м2 - Ударний об'єм в межах не гірше ніж від 0 до 300 мл - Індекс ударного об'єму в межах не гірше ніж від 0 до 200 мл/м2	
Можливість живлення монітору як від мережі змінного струму так і від акумуляторної батареї (не менше 3 годин)	

Комплект постачання повинен включати (надати гарантійний лист):

- Монітор пацієнта – 1 шт.;
- Кабель пацієнта на 3 відведення – 1 шт.;
- Електроди ЕКГ одноразові (30 шт в упаковці) – 1 уп.;
- Кабель пульсоксиметричний – 1 шт.;
- Датчик пульсоксиметричний багаторазового використання – 1 шт.;
- Шланг повітряний для вимірювання НІАТ – 1 шт.
- Манжети НІАТ багаторазового використання – 2 шт.
- Температурний поверхневий датчик – 1 шт.;
- Батарея акумуляторна – 1 шт.;
- Інструкція з експлуатації українською мовою.

**II. ДОКУМЕНТАЛЬНЕ ПІДТВЕРДЖЕННЯ ВІДПОВІДНОСТІ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ
ТЕХНІЧНИМ ТА ЯКІСНИМ ХАРАКТЕРИСТИКАМ:**

1.Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим в Технічній специфікації (опис предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до Документації.

Відповідність технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до Документації, повинна бути обов'язково підтверджена посиланням на відповідні розділ(и), та/або сторінку(и) технічного документу виробника (експлуатаційної документації: настанови (інструкції) з експлуатації (застосування), або технічного опису чи технічних умов, або інших документів українською мовою) в якому міститься ця інформація разом з додаванням завірених його копій. Підтвердження відповідності технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до Документації, надається Учасником у формі заповненої таблиці наведеної нижче.

2.Товар, запропонований Учасником, повинен бути введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

На підтвердження Учасник повинен надати:

- а) завірених копій декларації або копій документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту, або*
- б) гарантійний лист від Учасника, що на запропонований ним товар копії документів визначених п.п. (а) п.2 загальних вимог цього Додатку, будуть надані при постачанні товару.*

3. Гарантійний термін (строк) товару, запропонованого Учасником повинен становити не менше 12 місяців, а також він повинен бути новим, та таким, що раніше не експлуатувався та не використовувався.

На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа в якому він повинен зазначити гарантійний термін (строк), запропонованого ним товару та відповідність іншим вимогам зазначеним в даному пункті.

4. 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.

5. 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 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 даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, а також назву предмета закупівлі.

6. Учасник повинен провести кваліфіковане навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим Обладнанням.

На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

7. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання проводиться за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар буде доставлено та інстальовано за рахунок Учасника.

У разі, якщо предмет закупівлі містить посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то вважається, що вимоги містять вираз «або еквівалент». Посилання Замовником в найменуванні та/або технічних характеристиках на виробників, торговельну марку або тип тощо обумовлено наданням Учасникам загального уявлення про технічні характеристики чи складові Товару.

Товари походженням з Російської Федерації / Республіки Білорусь / Ісламської Республіки Іран не розглядаються та не акцептуються.

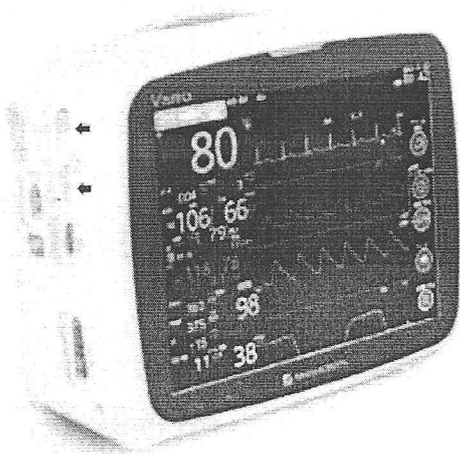
КОМЕРЦІЙНА ПРОПОЗИЦІЯ

Приліжковий монітор пацієнта Vismo PVM-4763

Виробництво:

Nihon Kohden Corporation (Японія)

348 400,00 грн. з ПДВ



- сенсорний TFT дисплей 10,4"
- ЕКГ, SpO₂, ЧСС, ЧД, температура, HIAT з м'якими манжетами
моніторинг гемодинаміки:
- PWTT - безперервна миттєва оцінка змін гемодинаміки за пульсовою хвилею
- esCCO - безперервний неінвазивний моніторинг серцевого викиду (УО, СВ, СІ) без додаткових датчиків
- вбудована батарея, час роботи до 6 годин
- два мультифункціональні роз'єми для підключення додаткових опцій

Комплектація: монітор пацієнта, ЕКГ кабель, комплект одноразових електродів ЕКГ, подовжуючий кабель та датчик SpO₂ багаторазовий для дорослих або дітей, комплект м'яких манжет HIAT Yawara Cuff багаторазового використання для дорослих або дітей (2 шт.), температурний датчик, інструкція користувача

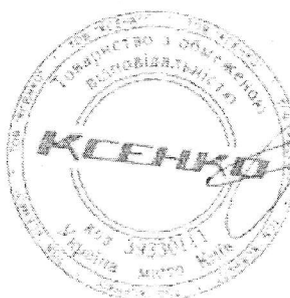
Вартість комплекту включаючи додаткові опції*:

Модуль для вимірювання IAT та Модуль капнографії CapONE – 613 600,00 грн. з ПДВ

***Додаткові опції:**

- Модуль для вимірювання IAT (1 канал)
- Модуль капнографії CapONE (EtCO₂ в прямому потоці для інтубованих та неінтубованих пацієнтів)

З повагою,
Директор



І.В. Жуков

ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ
ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ЛАЙТМЕД»

Код ЄДРПОУ 45222541

Україна, 04052, м. Київ, Шевченківський р-н,
вул. Глибочицька, буд. 28, офіс 401
UA293510050000026007879210904
АТ «УкрСиббанк»

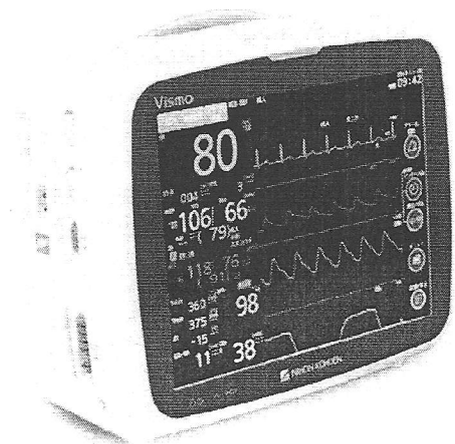
Кому: МІНІСТЕРСТВО ВНУТРІШНІХ СПРАВ УКРАЇНИ
Державна установа «Територіальне медичне об'єднання
Міністерства внутрішніх справ України по Чернігівській
області»

Від 20.02.2026

КОМЕРЦІЙНА ПРОПОЗИЦІЯ

Приліжковий монітор пацієнта Vismo PVM-4763 Nihon Kohden Corporation (Японія)

- сенсорний TFT дисплей 10,4"
- ЕКГ, SpO₂, ЧСС, ЧД, температура, НІАТ з м'якими манжетами
моніторинг гемодинаміки:
- PWTT** - безперервна миттєва оцінка змін гемодинаміки за пульсовою хвилиною
- esCCO** - безперервний неінвазивний моніторинг серцевого викиду (УО, СВ, СІ) без додаткових датчиків
- вбудована батарея, час роботи до 6 годин
- два мультифункціональні роз'єми для підключення додаткових опцій



Вартість за комплект – 362 900,00 грн

Вартість за комплект з додатковими модулями ІАТ та CapONE – 639 200,00 грн

Директор



Олександр СИТЮК

Комерційна пропозиція

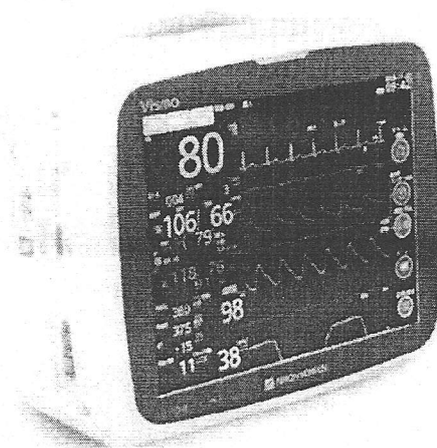
Державна установа «Територіальне медичне об'єднання Міністерства внутрішніх справ України по Чернігівській області»
20.02.2026р.

Приліжковий монітор пацієнта Vismo PVM-4763

<i>Виробництво:</i>	Вартість за 1 комплект	Вартість за 1 комплект
Nihon Kohden Corporation (Японія)	Модуль IAT+ CapONE	Без доп модулів
	625 900,00 Грн, з ПДВ	355 510,00 Грн, з ПДВ

1

2



Комплектація: монітор пацієнта, ЕКГ кабель, комплект одноразових електродів ЕКГ, подовжуючий кабель та датчик SpO₂ багаторазовий для дорослих або дітей, комплект м'яких манжет NIAT Yawara Cuff багаторазового використання для дорослих або дітей (2 шт.), температурний датчик, комплект для вимірювання IAT, комплект для вимірювання CO₂, інструкція користувача

Директор
ТОВ «Фарма системний інтегральний сервіс»
Яна ПАЛЯНИЧКА

