

**Інформація на виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266
від 16 грудня 2020 року**

**«Електрокардіограф ДК 021:2015: 33120000-7 – Системи реєстрації медичної
інформації та дослідне обладнання НК 021:2023: 16231 Професійний
багатоканальний електрокардіограф»**

На виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266 від 16 грудня 2020 року, що вносить зміни до постанови КМУ від 11 жовтня 2016 року № 710 «Про ефективне використання державних коштів». Державна установа «Територіальне медичне об'єднання Міністерства внутрішніх справ України по Хмельницькій області» (код ЄДРПОУ 08734575; адреса: 29000 м. Хмельницький, вулиця Проскурівського Підпілля, 112), надає інформацію про процедуру відкритих торгів з особливостями.

Назва предмету закупівлі: **Електрокардіограф ДК 021:2015: 33120000-7 – Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання НК 021:2023: 16231 Професійний багатоканальний електрокардіограф.**

Номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2023-11-09-010510-а

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень на 2023 рік.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі, та, враховуючи потребу. Орієнтовна вартість закупівлі становить – **110 000,00 грн з ПДВ.**

Технічні характеристики (медико-технічні вимоги) до предмету закупівлі наведені в тендерній документації відповідно до предмету закупівлі: Електрокардіограф ДК 021:2015: 33120000-7 – Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання НК 021:2023: 16231 Професійний багатоканальний електрокардіограф):

Медико - технічні вимоги до електрокардіографу

Характеристики та параметри	Відповідність (так/ні) з посиланням на сторінку технічного опису, або паспорту виробника
Декларація про відповідність продукції вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів	
Гарантійний лист від виробника або його офіційного представника в Україні про можливість постачання та термін постачання апаратів	
Сфера використання - для контролю серцевої діяльності	
Тип експлуатації апарату безперервний.	
Реєстрація 12-ти стандартних ЕКГ відведень	
Запис в реальному часі в режимі 3, 6 і 12 відведень ЕКГ в пам'ять приладу до 10хв. для оцінки аритмії	
Запис та друк в ручному режимі (в реальному часі)	

Запис та друк в автоматичному режимі	
Відображення даних на дисплеї: Інформація про пацієнта (ідентифікаційний номер, ім'я, прізвище, вік, стать, вага та інше)	
Можливість використання рулонного паперу для друку	
Друк ЕКГ на термопапері: 110 мм x 25 м	
Докладна зведена таблиця виміряних параметрів ЕКГ та інтерпретаційний звіт	
Швидкість запису/друку ЕКГ: 5, 10, 25, 50 мм/с	
Чутливість: 2,5, 5, 10, 20 мм/мВ	
Алфавітно-цифрова клавіатура: латинські та кириличні літери	
Функціональна клавіатура для швидкого доступу до основних функцій приладу	
Вбудований кольоровий графічний дисплей, що дозволяє одночасний перегляд 12 каналів ЕКГ (роздільна здатність 320x240)	
Об'єм внутрішньої пам'яті: не менше 500 досліджень	
Фільтри: 25, 25/50, 35, 35/50, 50, 60Гц	
Коефіцієнт придушення синфазних сигналів, не гірше 100 дБ.	
Можливість підключення до ПК	
Робота в реальному часі за допомогою ПК	
Попередній перегляд досліджень з пам'яті приладу	
Друк дослідження безпосередньо на принтер (офісний папір А4)	
Живлення: від мережі змінного струму 90-240В або внутрішньої акумуляторної батареї (зарядний пристрій вмонтований всередині приладу)	
Максимальна вага: не більше 1,3 кг (без аксесуарів)	
Комунікаційний інтерфейс: USB	
Стандартна комплектація: <ul style="list-style-type: none"> • Електрокардіограф; • Комплект ЕКГ-електродів; , • ЕКГ-кабель пацієнта; • Кабель живлення; • Термопапір 110 мм x 25 м - 1 рулон; • Інструкція користувача 	

Товар 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 оригінал або копію декларації про відповідність чи документа (-ів), що підтверджує (-ють) можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту, або документа (-ів), що підтверджує (-ють) відповідність медичного виробу вимогам відповідного технічного регламенту, що затверджений постановою КМУ №753 або №754 або №755 від 02.10.2013р.

та який застосовується до зазначеної продукції.

Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника. На підтвердження Учасник повинен надати оригінал гарантійного листа від виробника та/або офіційного представника в Україні (дистриб'ютора, представника тощо) та/або від учасника з підтвердженням можливості поставки Учасником товару, який є предметом закупівлі цих торгів.

Строк поставки: до 31.12.2023 року;

місце поставки: м. Хмельницький, вулиця Прокурівського Підпілля, 112.

Закупівля здійснюється з метою забезпечення безперервного та належного функціонування державної установи.