

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

**Електрохірургічний апарат Код ДК 021:2015: 33160000-9 Устаткування
для операційних блоків, Код НК 024:2023: 44776 Електрохірургічна система**

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: **Електрохірургічний апарат Код ДК 021:2015: 33160000-9 Устаткування для операційних блоків, Код НК 024:2023: 44776 Електрохірургічна система, 1 комплект**

Номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2024-09-06-000539-а

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень на 2024 рік.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі та збору тендерних пропозицій потенційних учасників, враховуючи фактичну потребу замовника. Орієнтовна вартість закупівлі становить – **910 000,00 грн. грн з ПДВ.**

Технічні характеристики (медико-технічні вимоги) до предмету закупівлі наведені в тендерній документації відповідно до предмету закупівлі: Електрохірургічний апарат Код ДК 021:2015: 33160000-9 Устаткування для операційних блоків, Код НК 024:2023: 44776 Електрохірургічна система, 1 комплект

I. ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ
ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

ДК 021:2015 код 33160000-9 «Устаткування для операційних блоків»,
НК 024:2019 код 44776 «Електрохірургічна система»

Загальні вимоги:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико – технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог тендерної документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською мовою) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців з дати введення в експлуатацію.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців з дати введення в експлуатацію.

3. 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.

4. 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 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.

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 від 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 закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, перелік товару, а також гарантії щодо терміну гарантійного обслуговування.

6. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

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

№	Медико-технічна вимога Замовника	Відповідність ТАК/НІ	Посилання на сторінку технічної документації
	Електрохірургічний апарат – відповідність;		
	Призначення: будь-які хірургічні операції, включаючи монополярні та біполярні лапароскопічні операції, відкриті операції, ТУРП, інші застосування у вологому середовищі - відповідність.		
	Прилад повинен мати мікропроцесорне управління -- відповідність;		
	Прилад повинен мати не менше 9 режимів роботи – відповідність;		
	Прилад повинен мати такі режими роботи: чистий розріз, змішаний режим, м'яка коагуляція, спрей коагуляція, біполярні режими роботи у соляному розчині, біполярні режими для лапароскопії - відповідність;		
	Режим стандартного різання повинен мати		

максимальну вихідну потужність не менше 400 Вт та 500 Ом - відповідність;		
Змішаний режим повинен мати максимальну вихідну потужність не менше 320 Вт та 500 Ом - відповідність;		
Режим біполярного різання у соляному розчині повинен мати максимальну вихідну потужність не менше 450 Вт та 50 Ом - відповідність;		
Режим біполярної коагуляції у соляному розчині повинен мати максимальну вихідну потужність не менше 150 Вт та 50 Ом - відповідність;		
Режим біполярного різання для лапароскопії повинен мати максимальну вихідну потужність не менше 220 Вт та 200 Ом - відповідність;		
Режим біполярної коагуляції для лапароскопії повинен мати максимальну вихідну потужність не менше 200 Вт та не більше 25 Ом - відповідність;		
Режим спреї коагуляції повинен мати максимальну вихідну потужність не менше 70 Вт та 2000 Ом - відповідність;		
Прилад повинен мати датчики перегріву та відключення живлення - відповідність;		
Прилад повинен мати систему моніторингу нейтральних електродів - відповідність;		
Максимальна вихідна потужність повинна бути не менше 450 Вт - відповідність;		
Робоча частота повинна бути не менше 360 кГц – відповідність;		
Частота модуляції повинна бути не більше 24 кГц – відповідність		
Активація повинна здійснюватися за допомогою подвійного ножного перемикача та ручки-перемикача з двома кнопками – відповідність;		
Комплектація повинна включати: багаторазова ручка-перемикач з 3 м кабелем не менше 1 шт.; монополярні багаторазові електроди не менше 6 шт.; одноразові спліти нейтральних електродів (NE) не менше 10 шт.; багаторазовий кабель для спліт NE не менше 1 шт.; біполярний кабель довжиною 3 м не менше 1 шт.;		

<p>пара біполярних щипців не менше 1 шт.;</p> <p>ендоскоп діаметром 4 мм, довжиною 302 мм, кутом оптики 30° не менше 1 шт.;</p> <p>робочий елемент пасивний моно і біполяр не менше 1 шт.;</p> <p>внутрішній тубус з обтуратором розміром 24 Fr, довжиною 180 мм не менше 1 шт.;</p> <p>зовнішній тубус з обтуратором розміром 26 Fr, довжиною 180мм не менше 1 шт.;</p> <p>електроди типу «петля» не менше 7 шт.;</p> <p>коагуляційний електрод не менше 3 шт.;</p> <p>подвійну педаль не менше 1 шт.</p> <p>– відповідність;</p>		
<p>Вага повинна бути не більше 16,5 кг – відповідність;</p>		
<p>Інші аксесуари повинні бути доступні за потреби – відповідність.</p>		

Строк поставки: до 30.11.2024 року;

Місце поставки: м. Хмельницький, вулиця Проскурівського Підпілля, 112.

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