

**Інформація на виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266
від 16 грудня 2020 року
Аналізатор газів крові та електролітів SG1
Код ДК 021:2015: 38430000-8 Детектори та аналізатори
Код НК 024:2023: 56661 Автоматичний аналізатор газів крові IVD
(діагностика in vitro)**

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: **Аналізатор газів крові та електролітів SG1**, Код ДК 021:2015: 38430000-8 Детектори та аналізатори, Код НК 024:2023: 56661 Автоматичний аналізатор газів крові IVD (діагностика in vitro). Номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2024-10-29-008390-a

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно додаткових 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 – **341 000,00 грн з ПДВ**

Технічні характеристики (медико-технічні вимоги) до предмету закупівлі наведені в тендерній документації відповідно до предмету закупівлі:

№ п/п	Найменування	Одиниця виміру	Кількість
1	Аналізатор газів крові та електролітів SG1	шт	1

Загальні вимоги:

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

2. Учасник у складі тендерної пропозиції надає копію експлуатаційної документації українською мовою.

3. 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 надати копію(ї) декларації(ій) (сертифікату(ів)) про відповідність запропонованого Учасником обладнання технічним регламентам України, завірену(ї) належним чином.

4. Запропоноване Учасником обладнання повинно бути новим та таким, що не було у використанні – на підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист у складі тендерної пропозиції.

5. Гарантійний термін експлуатації товару, що є предметом закупівлі, повинен становити не менше ніж 12 місяців з дати введення в експлуатацію, на підтвердження чого Учасник повинен надати гарантійний лист у складі тендерної пропозиції.

6. Сервісне обслуговування товару, запропонованого Учасником, повинно здійснюватися кваліфікованим(и) працівником(ами), який(і) має(ють) відповідні знання та навички. Для підтвердження надати гарантійний лист від учасника щодо наявності сервісної служби на території України.

7. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, учасник надає оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідно повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки предмету закупівлі цих електронних торгів у кількості та в терміни, визначені замовниками торгів. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі та номер оголошення про проведення закупівлі.

Медико-технічні вимоги до фізіотерапевтичного апарату для магнітотерапії

Аналізатор газів крові та електролітів SG1 за кодом ДК: 38430000-8 Детектори та аналізатори) (код НК: 56661 Автоматичний аналізатор газів крові IVD (діагностика in vitro)			
№	Медико – технічні вимоги	Вимоги	Відповідність вимогам (Учаснику вказати посилання на сторінку інструкції з експлуатації)
1.	Аналізатор газів крові та електролітів	Відповідає	
2.	Вбудований термальний принтер, 57*40мм	Наявність	
3.	Інтерфейси		
4.	Акумулятор	Літій-іонний, 5000 мАг	
5.	Сенсорний екран	4,3 дюйми IPS HD	
6.	Габарити	220 мм*90мм*52мм	
7.	Вага	0,9 кг	
8.	Параметри, що вимірюються	K ⁺ , Na ⁺ , Cl ⁻ , Ca ⁺ , pH, pCO ₂ , pO ₂ , Hct	
9.	Методи тестування	Опору, струму, провідності	
10.	Зразки, що аналізуються	Венозна або артеріальна кров	
11.	Прилади, що підтримуються	Миша, клавіатура, принтер (підключення по	
12.	Пам'ять	500 000 зразків	
13.	Мова інтерфейсу	українська	
14.	Мінімальний об'єм зразку	90 мкл	

15.	Максимальний об'єм зразку	120 мкл	
16.	Принцип вимірювання	Технологія електрохімічної детекції	
17.	Інформація фірмового бренку включає: назву лікарні, ім'я, номер медичного запису, номер зразку, вік, стать, тип зразку, дослідник, відділ, номер партії реагенту, ID реагентної картки, інструменту, версія, час аналізу.	Відповідність	
18.	Підключення до ЛІС	Наявне	
19.	Можливість підключення по	Наявне	
20.	Наявність у виробника запропонованого товару Сертифікату ISO 13485 (надати копію)	Відповідність	
21.	Наявність на запропонований товар у виробника Декларації CE (або сертифікату FDA) про класифікацію товарів як медичних виробів для діагностики in vitro (надати копію)	Відповідність	
22.	Наявність у представника на території України сертифікату на систему якості підприємства (Сертифікат ISO 14001:2015, міжнародного зразка), Сертифікат ISO 14001:2015 (ДСТУ ISO 14001:2015) – сертифікат підтверджує, що підприємство виконує весь комплекс вимог щодо екологічного менеджменту у відповідності до вимог міжнародного стандарту ISO 1	Відповідність	
23.	Прилад повинен супроводжуватися експлуатаційною документацією українською мовою.	Відповідність	
24.	Термін гарантійного обслуговування приладу повинен становити не менше 12 місяців.	Відповідність	
25.	Навчання медичного персоналу на робочому місці.	Відповідність	
26.	Наявність сертифікованої сервісної служби.	Відповідність	

27.	Надати оригінал гарантійного листа виробника або представника виробника, яким підтверджується можливість поставки товару, у необхідній кількості та якості який є предметом закупівлі.	Відповідність	
28.	Наявність декларації про відповідність технічним регламентам.	Відповідність	
29.	Наявність стартового набору реагентів.	Відповідність	

Строк поставки: до 31.12.2024 року;

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

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