

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

Кольпоскоп

ДК 021:2015: 33160000-9 — Устаткування для операційних блоків

НК 024:2023: 10960 — Кольпоскоп

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: **Кольпоскоп**, ДК 021:2015: 33160000-9 — Устаткування для операційних блоків, НК 024:2023: 10960 — Кольпоскоп. Номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2024-11-14-016419-а.

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 **–360 000, 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	Кольпоскоп	шт	1

Загальні вимоги:

1. 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 копії документів, що підтверджують можливість введення в обіг або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно з вимогами технічного регламенту, або витяг з сертифікату відповідності медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.

2. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним Товару.

На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження офіційно підтверджені та поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі, у зазначеній кількості та зазначених термінах постачання з наданням документів, які підтверджують взаємовідносини між представником, дилером, дистриб'ютором та виробником.

3. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців з моменту підписання акту 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 та гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців з моменту підписання акту введення в експлуатацію.

4. 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.

5. Гарантійне та післягарантійне сервісне обслуговування Товару, запропонованого Учасником повинно здійснюватися сертифікованими інженерами.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист про сервісне обслуговування запропонованого Товару.

6. 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.

7. Учасник повинен провести кваліфікований інструктаж працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист в довільній формі щодо відповідності вимогам, вказаним у вищевказаному пункті.

Медико-технічні вимоги до фізіотерапевтичного апарату для магнітотерапії

№з/ п	Найменування параметру	Вимоги технічного завдання	Відповідність (так/ні) з посиланням на сторінку відповідного документу
1. Технічні характеристики			
1.1.	Оптичний кольпоскоп для використання при гінекологічних дослідженнях	наявність	
1.2.	Бінокляр з коригуванням діоптрій	наявність	
1.3.	Збільшення окулярів, не менше	12X	
1.4.	Діапазон регулювання міжзінничної відстані, у діапазоні не менше	55 – 75 (±5) мм	
1.5.	Діапазон точного фокусування	40 (±5) мм	
1.6.	Фокусна відстань об'єктиву, не менше	290 (±10) мм	
1.7.	Кількість ступенів збільшення, не менше	5	
1.8.	Загальне збільшення, у діапазоні не менше	3 – 17 (±0,1) X	
1.9.	Поле огляду, у діапазоні не менше	13 – 83 (±1) мм	
1.10.	Поле освітлення не менше	80 (±10) мм	
1.11.	Зелений фільтр для підвищення контрастності	наявність	
1.12.	Світлодіодне джерело холодного світла	наявність	
1.13.	Регулювання інтенсивності джерела світла	наявність	
1.14.	Потужність джерела світла, не менше	30 (±5) Вт	

1.15.	Відеоадаптер з регулюванням фокусування для встановлення відеокамери	наявність	
1.16.	Кольорова відеокамера Full HD якості для відео та фотофіксації	наявність	
1.17.	Розподільна здатність відеокамери, не гірше	1920x 1080 пікселів	
1.18.	Характеристики відео потоку, не менше 30FPS (кадрів за секунду)	наявність	
1.19.	Енергоспоживання камери, не більше 5 Вт	наявність	
1.20.	Можливість збереження зображень в форматах JPG/BMP/PNG/GIF під час обстеження, не менше	150 знімків	
1.21.	Гнучка консоль з можливістю фіксації оптичної голівки у будь якому положенні і під будь яким кутом	наявність	
1.22.	Стійка основа на колесах з фіксаторами	наявність	
1.23.	Можливість підключення до мережі Internet для передачі діагностичних зображень для консультування	можливість	
1.24.	Функція регулювання параметрів та настроювання відеокамери кольпоскопа	наявність	
1.25.	Функція заморозки зображення на екрані	наявність	
1.26.	Електроживлення від мережі 50Гц, В	220 ±10%	
2.	Програмне забезпечення:	наявність	
2.1.	Можливість формування бази даних з кольпоскопічними знімками пацієнтів	наявність	
2.2.	Можливість експорту зображень	наявність	
2.3.	Можливість імпорту зображень	наявність	
2.4.	Можливість трансформації зображень		
2.5.	Можливість вимірювання відстаней та площі	наявність	
2.6.	Можливість друку текстових звітів	наявність	
2.7.	Можливість друку зображень	наявність	
3.	Наявні характеристики персонального комп'ютера	наявність	
3.1.	Кольоровий LED монітор без відблисків з діагоналлю не менше 21,5 дюймів	наявність	
3.2.	Об'єм оперативної пам'яті не менше 4 ГБ	наявність	
3.3.	Об'єм жорсткого диска не менше 500 ГБ	наявність	
3.4.	Ліцензована операційна система Windows	наявність	
3.5.	Мишка та клавіатура	наявність	

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.