ОБҐРУНТУВАННЯ

закупівлі хірургічного стельового двокупольного світильника або його еквіваленту та розміру бюджетного призначення на закупівлю (оприлюднюється на виконання постанови Кабміну710 від11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб — підприємців та громадських формувань, його категорія:

Комунальне некомерційне підприємство Сумської обласної ради «Обласний клінічний перинатальний центр» (Замовник), 40018, Україна, Сумська область, Сумський район, м. Суми, вул. Санаторна 3, код згідно з ЄДРПОУ замовника36897937, категорія замовника: юридичні особи, які забезпечують потреби держави або територіальної громади.

Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником:

 Хірургічний стельовий світильник двокупольний – 1 штука;

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

Вид та ідентифікатор процедури закупівлі: Відкриті торги з особливостями ;

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

315700,00 грн. з ПДВ. Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі здійснювалося на основі запиту цінової пропозиції до ТОВ «ХЛР»» та аналізу загальнодоступної інформації у мережі Інтернет методом порівняння середньоринкових цін на аналогічні товари по ДК 021:2015: 33160000-9 Устаткування для операційних блоків .

У вартість товару мають бути включені всі послуги та витрати з транспортування (доставки), розвантаження/навантаження.

Розмір бюджетного призначення: 315700,00 грн. (з ПДВ)

Джерело фінансування - кошти місцевого бюджету.

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі.

Термін постачання — з дати укладання договору по 15.12.2023.

Якісні та технічні характеристики заявленої кількості товару визначені з урахуванням реальних потреб установи та оптимального співвідношення ціни та якості. Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначено з урахуванням діючих нормативно-правових актів, яким повинен відповідати даний вид товару.

Враховуючи зазначене, замовник прийняв рішення стосовно застосування таких технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

1. Обладнання повинно бути новим, таким, що не перебувало в експлуатації.
2. Гарантійний термін – 12 місяців з моменту вводу в експлуатацію.

Медико-технічні вимоги

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

**НК 024:2023: 12282 — Операційний світильник**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Вимога** | **Параметр** | **Відповідність і посилання на сторінки тех. документа.** |
| **Інформація про виробника та гарантії:** |
| 1. | Країна виробник | вказати |  |
| 2. | Модель | вказати |  |
| 3. | Фірма виробник | вказати |  |
| 4. | Гарантійне обслуговування апарату  | не менше: 12 м. |  |
| **Технічні вимоги:** |
| 5. | Напруга живлення, частота | 220В, 50Гц. |  |
| 6. | Загальна потужність | не більше: 135 Ва. |  |
| 7. | Стельове кріплення лампи | Наявність |  |
| 8. | Два освітлювальні головки з різною потужністю | Наявність |  |
| 9. | Матрична конструкція світлових модулів | Наявність |  |
| 10. | Світлодіодне джерело світла | Наявність |  |
| 11. | Термін служби світлодіодів | Не менше: 50000 год. |  |
| 12. | Кількість світлодіодних ламп | Не менше: 170 шт. |  |
| 13. | Знімні регулюючі ручки | Наявність |  |
| 14. | Колірна температура | Не гірше: 3500-5000K |  |
| 15. | Індекс передачі кольору | Не менше: 98% |  |
| 16. | Максимальна яскравість освітлення | Не менше: 160 люкс |  |
| 17. | Ефект відсутності тіней | Наявність |  |
| 18. | Мінімальний діаметр світової плями | Не більше: 80 мм. |  |
| 19. | Максимальний діаметр світової плями | Не менше: 280 мм. |  |
| 20. | Технологія цифрового затемнення | Наявність |  |
| 21. | Можливість регулювання світлової плями | Наявність |  |
| 22. | Діапазон висоти встановлення | Не гірше: 240-320 см. |  |
| 23. | Встановлення камери в рукоятку | Можливість |  |
| 24. | Окрема панель керування для кожної лампи | Можливість |  |
| 25. | Індикатор режиму очікування на панелі керування | Наявність |  |
| 26. | Збільшення \зменшення яскравості на панелі керування | Наявність |  |
| 27. | Кнопка увімк\вимк. на панелі керування | Наявність |  |
| 28. | Акумулятор – резервне джерело живлення | Можливість |  |
| 29. | Датчик розпізнавання жестів | Можливість |  |

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування вимоги** | **Відповідність** |
| 1 | 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 копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно з вимогами технічного регламенту, лист МОЗ або сертифікат відповідності медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту або оригінал гарантійного листа довільної форми про проходження виробником або уповноваженою особою виробника в Україні процедури оцінки відповідності медичного виробу вимогам технічного регламенту. |  |
| 2 | З метою отримання гарантій, що учасник спроможний своєчасно поставити запропонований товар та для запобігання отримання фальсифікованого товару, учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа виробника (якщо учасник не є виробником товару) або офіційного представника, якщо його відповідні повноваження поширюються на територію України, що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого обладнання в необхідній кількості, якості та в терміни, визначені цією документацією торгів та пропозицією учасника, із зазначенням: повної назви учасника, номера оголошення, назви предмету закупівлі, назви товару, кількості. |  |
| 3 | Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні, виготовлений не раніше 2022 р. |  |
| 4 | Термін гарантійного обслуговування має бути не менше 12 місяців з дати введення в експлуатацію, окрім інструментів, виробів, які призначені для одноразового застосування та комплектуючих виробів до запропонованого товару. |  |
| 5 | Гарантійне сервісне обслуговування товару, запропонованого Учасником повинно здійснюватися сертифікованими інженерами. На підтвердження Учасник повинен надати копії сертифікатів, ліцензій сервісних інженерів, які мають повноваження проводити сервісне обслуговування запропонованого Товару. |  |
| 6 | Учасник повинен надати підтвердження відповідності технічних параметрів обладнання, яке ним пропонується, медико-технічним вимогам документації торгів, у вигляді таблиці з обов’язковим посиланням на відповідну сторінку офіційної друкованої інформації від виробника (інструкція користувача, експлуатаційно-технічна документація, каталог, тощо- українською мовою). |  |
| 7 | Наявність у представника сертифікату на систему якості підприємства (Сертифікат ISO 9001:2015, міжнародного зразка), що регламентує розробку, виробництво, продаж та сервісне обслуговування спеціалізованих меблів, приладів, та аналітичного обладнання для медичних установ та лабораторій. |  |
| 8 | Наявність у представника сертифікату ДСТУ ISO 14001:2015 (ISO 14001:2015, IDT) Системи екологічного управління на розробку, виробництво, продаж та сервісне обслуговування спеціалізованих меблів, приладів, та аналітичного обладнання для медичних установ та лабораторій. |  |
| 9 | Постачальник повинен здійснити за власний рахунок транспортування запропонованого товару за адресою замовника, монтаж та введення товару в експлуатацію, інструктаж (навчання) спеціалістів на робочому місці (Надати гарантійний лист у довільній формі). |  |