

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

Найменування замовника	КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «КИЇВСЬКА МІСЬКА КЛІНІЧНА ЛІКАРНЯ №6» ВИКОНАВЧОГО ОРГАНУ КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ (КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ ДЕРЖАВНОЇ АДМІНІСТРАЦІЇ)
Місцезнаходження замовника	03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3
Ідентифікаційний код юридичної особи	25680355
Назва предмета закупівлі	Код ДК 021:2015: 33950000-4 - Устаткування та приладдя для клінічної та судової медицини (НК 024:2023: 57859 - Система оброблення тканинних зразків IVD (діагностика in vitro) автоматична, НК 031:2024: W0202059010 – ГІСТОПРОЦЕСОРИ)
Процедура закупівлі	Відкриті торги з особливостями
Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	Автоматичний тканинний процесор карусельного типу – 1 комплект
Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	03126, м. Київ, проспект Любомира Гузара, 3, матеріальний склад
Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг	До 31 жовтня 2026 року
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	Очікувана вартість закупівлі – 809 345,79 грн. без ПДВ
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком 1
Дата оголошення	28.07.2026
Ідентифікатор закупівлі	UA-2026-07-28-007053-a

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

Код ДК 021:2015: 33950000-4 - Устаткування та приладдя для клінічної та судової медицини (НК 024:2023: 57859 - Система оброблення тканинних зразків IVD (діагностика in vitro) автоматична, НК 031:2024: W0202059010 – ГІСТОПРОЦЕСОРИ)

Інформація про кількісні характеристики предмету закупівлі:

№ з/п	Найменування товару (марка, тип, вид)	Національний класифікатор НК 024:2023/ НК 031:2024 «Класифікатор медичних виробів	Одиниця виміру	К-ть
1	Автоматичний тканинний процесор карусельного типу	57859 - Система оброблення тканинних зразків IVD (діагностика in vitro) автоматична) / W0202059010 – ГІСТОПРОЦЕСОРИ	компл	1

Медико-технічні характеристики:

№ п/п	Найменування технічної або іншої вимоги	Вимоги	Відповідність (так/ні) з посиланням на сторінку технічного опису, або паспорту виробника
1	Призначений для автоматичного здійснення фіксації, дегідратації, очищення та обробки парафіном зразків взятих у людей, тварин або рослин	Відповідність	
2	Автоматичний прилад	Відповідність	
3	Наявність функції вакууму що покращує інфільтрацію парафіну в зразок	Наявність	
4	Моноблокова комп'ютерна система керування з сенсорним РК-дисплеєм	Відповідність	
5	Захист від короткочасних відключень електроенергії	Наявність	
6	Можливість оснащення модулем для ,автономної роботи у випадку зникнення електропостачання, годин, не менше	4	

7	Механізм позиціонування тримача кошика зі зразками дозволяє розмістити ємності.	Відповідність	
8	Кількість доступних протоколів проводки, не менше	10	
9	Можливість редагування протоколів та переключення між протоколами під час виконання протоколів проводки	Наявність	
10	Відображення кожного кроку проводки на екрані	Наявність	
11	Загальна кількість ємностей, не більше	12	
12	Кількість ємностей для парафіну, не більше	3	
13	Кількість ємностей для реагентів, не більше	9	
14	Можливість завантаження кошиків зі зразками одночасно, не менше	2	
15	Кількість зразків, що можуть бути завантажені у кошик для тканини одночасно, не менше	100	
16	Обсяг ємності для реагентів, не менше, мл	2000	
17	Обсяг ємності для парафіну, не менше, мл	1800	

18	Функція відкладеного старту	Наявність	
19	Інтервал регулювання робочої температури ємності для парафіну, не менше	60-99°C	
20	Струшування кошика зі зразками у ємності з автоматично заданим інтервалом, для покращення інфільтрації	Відповідність	
21	Окремо програмований час інфільтрації для кожної ємності	Наявність	
22	До комплектації поставки має входити набір витратних матеріалів у складі: Ксилол – 5 літрів Спирт чи його замінники – 5 літрів 10% нейтральний забуферений формалін – 5 літрів. Парафін гістологічний – 12 кг.	Відповідність	

Медико-технічні вимоги до закупівлі

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, з обов'язковим посиланням на відповідні розділи та/або сторінки офіційного документу виробника, що містить опис відповідних параметрів обладнання, а саме: настанови (інструкції) з експлуатації (застосування), технічного опису, брошури чи інший офіційний документ виробника, що містить вищезазначену інформацію.

Надати заповнену таблицю «Медико-технічні характеристики». 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 (або з перекладом українською), 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**.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний 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.

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

На підтвердження надати гарантійний лист у довільній формі про забезпечення інструктажу персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.

4. Сервісне обслуговування товару, запропонованого Учасником повинно здійснюватися кваліфікованими працівниками, які мають відповідні знання та навички.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі.

5. 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.*

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

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

7. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним Товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.

*На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з Оригіналу листа 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, а також гарантії щодо терміну гарантійного обслуговування.*

Примітка: У разі, якщо у даних медико-технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз (або еквівалент).

Якщо учасник пропонує інший товар (еквівалент) ніж передбачений цією тендерною документацією, даний товар за своїми властивостями повинен повністю відповідати товару, що є предметом закупівлі за всіма показниками.

Учасник повинен надати:

1. Інформацію в довільній формі про те, що учасник процедури закупівлі не є:

- громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (крім того, що проживає на території України на законних підставах);
- юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран;
- юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі — активи), якої є Російська Федерація/Республіка Білорусь/Ісламська Республіка Іран, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (крім того, що проживає на території України на законних підставах);
- юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран, крім випадків коли активи в установленому законодавством порядку передані в управління АРМА;
- пропонує в тендерній пропозиції товари походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (за винятком товарів походженням з Російської Федерації / Республіки Білорусь, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності постановою Кабінету Міністрів України “Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування” від 12.10.2022 № 1178 (Офіційний вісник України, 2022 р., № 84, ст. 5176).

1-1. Якщо учасник закупівлі є громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран, який проживає на території України на законних підставах, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі — активи), є громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран, який проживає на території України на законних підставах, учасник надає у складі тендерної пропозиції документальне підтвердження підстав перебування на території України – посвідка на постійне чи тимчасове проживання, посвідчення біженця чи документ, що посвідчує надання притулку, паспортний документ та/ або іміграційна картка тощо.

1-2. Якщо учасник закупівлі є юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран, активи якої в установленому законодавством порядку передані в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів, учасник надає документ, що підтверджує передачу активів в управління, а саме згоду власника або відповідну ухвалу на передачу активів в управління.

2. Учасник, місце реєстрації або місце проживання якого на тимчасово окупованих територіях, надає довідку в довільній формі про зміну місця здійснення діяльності / адреси на підконтрольну територію, а також надає документальне підтвердження такої зміни (договір оренди, довідка ВПО, інформація про зміну податкової адреси тощо).

Тимчасово окупованою територією є частини території України, в межах яких збройні формування Російської Федерації та окупаційна адміністрація Російської Федерації встановили та здійснюють фактичний контроль або в межах яких збройні формування Російської Федерації встановили та здійснюють загальний контроль з метою встановлення окупаційної адміністрації Російської Федерації.