

**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	<b>33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання</b>
Процедура закупівлі	Відкриті торги з особливостями
Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	<ul style="list-style-type: none"><li>• Авторефкератометр HUVITZ HRK-1 – 1 шт.</li></ul>
Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	03057, м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, 3
Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг	До 30 червня 2026 року
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	<b>Очікувана вартість закупівлі – 287 633,33 грн. з ПДВ</b>
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком №1
Дата оголошення	11-02-2026
Ідентифікатор закупівлі	<b>UA-2026-02-11-006967-a</b>

## ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

Код ДК 021:2015: **33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання**

Строк поставки товару: до 30 червня 2026 року.

Місце надання послуг: 03057, м. Київ, вул. Вадима Гетьмана, 3

№	Найменування товару	К-ть, шт.	Код згідно ДК 021:2015	Код згідно НК 024:2023	Код згідно НК 031:2024
1	Авторефкератометр HUVITZ HRK-1	1	33122000-1 Офтальмологічне обладнання	36386 — Рефрактометр офтальмологічний автоматичний	Z1212012001 — Обладнання для оцінки функції зору

### Медико-технічні вимоги:

#### Призначення:

Вимога	Відповідність
Прилад повинен бути призначеним для вимірювання сфери, циліндра, та висі астигматизму шляхом вимірювання оптичної сили ока пацієнта. Та таким, що надає інформацію про кривизну рогівки пацієнта, міжзінничну відстань та розмір зіниці.	

#### Загальні відомості :

№	Загальні відомості	Дані приладу
1.	Фірма виробник обладнання	
2.	Країна-виробник	
3.	Модель	
4.	Гарантійний термін експлуатації	

#### Комплектація :

№	Найменування	Кількість	Посилання на документ, який підтверджує наявність, з вказанням

			<b>сторінок</b>
1	Корпус приладу	1 шт.	
2	Модель штучного ока	1 шт.	
3	Папір для принтера	2 рул.	
4	Папір для підставки для підборіддя	100 шт.	
5	Захисний чохол	1 шт.	

**Технічні параметри:**

	<b>Найменування</b>	<b>Наявність</b>	<b>Посилання на документ, який підтверджує наявність, з вказанням сторінок</b>
1	<b>Функціональні можливості та вимірювальні режими:</b>		
	кератометрія і рефрактометрія одночасно (K / R)	Наявність	
	рефрактометрія (REF)	Наявність	
	кератометрії (KER)	Наявність	
	вимірювання діаметра зіниці	Наявність	
	вимірювання кривизни рогівки	Наявність	
	режим кольорового огляду	Наявність	
	функція вимірювання параметрів (кут, довжина, направляючі) посадки контактної лінзи	Наявність	
	режим вимірювань у відбитому світлі (режим Retro-Illum) з можливістю імпорту збережених даних	Наявність	
	функція перегляду та порівняння відзнятих зображень ока	Наявність	
	функція перевірки посадки контактної лінзи у синьому світлі	Наявність	
	функція жовтого фільтра	Наявність	
2	<b>Рефрактометрія:</b>		
	Сфера (SPH), не менше	-30.00 ~ + 25.00D (VD=12 мм)	
	Циліндр (CYL), не менше	0.00 ~ +/- 12.00D (крок 0.01/0.12/0.25D )	
	Вісь, не менше	0 ~ 180 °(крок 1)	
	Вертексна відстань	0.0; 12.0; 13.75; 15.0;	
	МЦР (PD), не менше	10 ~ 85 мм	
	Мінімальний діаметр зіниці	2.00 мм	
3	<b>Кератометрія:</b>		

	Показник рогівки	25,96 ~ 67,50D (При $k=1,3375$ ; крок 0.05/0.12/0.25D)	
	Астигматизм рогівки, не менше	0,00 ~ -15,00D ( крок 0.05/0.12/0.25D)	
	Радіус кривизни, не менше	5.0 ~ 13.0 мм (крок 0.01 мм)	
	Вісь, не менше	0 ~ 180 ° (крок 1)	
	Діаметр рогівки, не менше	2.0 ~ 14.00 мм (крок 0.1мм)	
4	Автоматичний пошук зіниці	По вертикалі	
5	Діапазон переміщення упора для підборіддя:		
	Вверх-вниз	У діапазоні 55-60 мм	
6	Пам'ять, не менше	10 результатів (ліве/праве око)	
7	Принтер	Вбудований термопринтер	
8	Монітор, не менше	7 дюймів	
9	Якість зображення монітора	Кольоровий LCD IPS	
10	Екран	Сенсорний	
11	Живлення	100 ~ 240В, 50 / 60Гц	
12	Споживна потужність	1.0-0.6 А	
13	Функція енергозберегання	Наявність	

- Товар повинен бути в спеціальній упаковці, яка відповідає характеру товару і захищає його від пошкоджень під час поставки (*Учасник повинен надати гарантійний лист*)
- Умовою поставки товару є безкоштовна доставка до закладу Замовника з перевіркою комплектності, цілісності, відсутності пошкоджень, занос та монтаж товару в присутності представників Замовника (*Учасник повинен надати гарантійний лист*)
- Якість поставленого товару повинна відповідати вимогам чинного Законодавства України. Якщо товар виявиться неякісним або таким, що не відповідає технічним умовам тендерної документації, Учасник (Постачальник) зобов'язаний замінити цей товар в термін 5 робочих днів. Всі витрати, пов'язані із заміною товару неналежної якості (транспортні витрати, тощо) несе Учасник (Постачальник), про що надає гарантійний лист. У разі відмови Учасником (Постачальником) заміни товару неналежної якості або товару, який не відповідає умовам закупівлі, такий договір буде розірвано, а поставка товару буде визнана такою що не відбулась.

На підтвердження медико-технічним вимогам учасник повинен надати:

- Сертифікат відповідності технічному регламенту 753 щодо медичних виробів
- Декларацію відповідності технічному регламенту 753 щодо медичних виробів

- Оригінал гарантійного листа (лист-авторизацію) від виробника виробу (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, який засвідчує факт відносин між учасником і виробником, та яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі, у кількості та в терміни, визначені цією документацією.
- Документ, що підтверджує проходження навчання у виробника персоналом/співробітниками Уповноваженого представника для здійснення технічного або сервісного супроводу обладнання.
- Інструкцію з експлуатації українською мовою
- Учасник також повинен підтвердити відповідність товару, що пропонується, кожному пункту медико-технічних вимог, передбачених даною тендерною документацією, шляхом надання заповнених таблиць відповідності (що викладені у додатку №4 до цієї тендерної документації), з обов'язковим вказанням сторінки документу, де вказано інформацію про відповідність заявленим медико-технічним вимогам. У складі тендерної пропозиції повинні бути надані всі документи, на які вказано посилання у вказаних Таблицях відповідності медико-технічним вимогам.

### **Примітки:**

1. Усі документи (за винятком тих, що надані у формі електронного документа із накладанням кваліфікованого електронного підпису, а також оригіналів документів, виданих іншими установами) повинні бути завірені власною печаткою (за наявності) та підписом уповноваженої особи учасника.
2. Документи, що не передбачені законодавством для учасників – юридичних, фізичних осіб, у тому числі фізичних осіб-підприємців, не подаються ними у складі тендерної пропозиції. Відсутність документів, що не передбачені законодавством для учасників – юридичних, фізичних осіб, у тому числі фізичних осіб-підприємців, у складі тендерної пропозиції не може бути підставою для її відхилення Замовником.
3. Учасники торгів-нерезиденти для виконання вимог щодо подання документів, передбачених Додатком № 2 тендерної документації, подають у складі своєї тендерної пропозиції документи, передбачені законодавством країн, де вони зареєстровані з автентичним перекладом на українську мову.
4. В разі, якщо учасник відповідно до норм чинного законодавства, або учасник-нерезидент відповідно до норм законодавства країни реєстрації, не зобов'язаний складати якийсь з вказаних документів, такий учасник надає лист-роз'яснення в довільній формі, за власноручним підписом уповноваженої особи учасника та завірений печаткою (за наявності), в якому зазначає законодавчі підстави ненадання вищезазначених документів.
5. Усі документи подаються учасником в електронному (сканованому) вигляді через електронну систему закупівель. Якість скан-копій повинна дозволяти Замовнику детально вивчити кожен із наданих документів.

## **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 Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів;
- пропонує в тендерній пропозиції товари походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (за винятком товарів, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178).

1-1. Якщо учасник закупівлі є громадянином РФ/РБ/ІРІ, 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 РФ/РБ/ІРІ, 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 РФ/РБ/ІРІ, 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.*