

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: 33160000-9 Устаткування для операційних блоків
Процедура закупівлі	Відкриті торги з особливостями
Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	<i>Світильник операційний двохкупольний – 1 шт.</i>
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 грудня 2023 року
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	Очікувана вартість закупівлі – 162 000,00 грн. з ПДВ
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком 1
Дата оголошення	18-05-2023
Ідентифікатор закупівлі	UA-2023-05-18-010370-a

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

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

Загальні вимоги

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим у цьому додатку до тендерної документації та національним та/або міжнародним стандартам.

Учасник повинен надати у складі тендерної пропозиції копії технічної документації виробника товару, який є предметом закупівлі у вигляді паспорту, або технічного опису, або інструкції користувача українською мовою. Підтвердження відповідності технічних характеристик запропонованого Учасником товару надається Учасником у формі заповнених таблиць, наведених у п.7 цього додатку.

2. 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 та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.

3. Гарантійний термін (строк) експлуатації товару, запропонованого Учасником повинен становити не менше 12 місяців з дати поставки. Товар повинен бути новим та таким, що не був в експлуатації.

На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа в якому він повинен зазначити гарантійний термін (строк) експлуатації, запропонованого ним товару та відповідність іншим вимогам зазначеним в даному пункті.

4. Доставка, інсталяція, пуск обладнання та навчання персоналу здійснюється за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник надає оригінал гарантійного листа.

5. Сервісне обслуговування товару, запропонованого Учасником повинно здійснюватися інженерами, сертифікованими виробником.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист, щодо сервісного обслуговування товару.

6. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати оригінал 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 даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер закупівлі, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу з питань закупівель, а також назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі.

7. Кількісні та якісні вимоги до предмету закупівлі:

Код НК 024:2019: 12282 - Операційний світильник

№	Кількісні та якісні вимоги	Відповідність (Так/Ні)	Посилання на сторінку технічної документації
1	Світильник має бути призначений для освітлення обстежуваної області в лікарні та лікарській практиці - відповідність;		
2	Світильник повинен забезпечувати хірурга рівним, відкритим (без тіні) освітленням найвищої якості – відповідність;		
3	Світильник повинен складатися з двох освітлювальних куполів (освітлювачів) та монтуватися на стелю - відповідність;		
4	Освітлювачі повинні забезпечувати можливість легкої дезінфекції – відповідність;		
5	Можливість стерилізації рукояток освітлювачів парою за температури 121°C та тиску 1.3 бар – відповідність;		
6	Наявність плавкого запобіжника для захисту від перенапруги в мережі – відповідність;		
7	Система важелів освітлювачів має систему фіксування у вибраному положенні – відповідність;		
8	Тип світильників – світлодіодний (LED) – відповідність;		
9	Номинальна напруга лампочки не більше 3.2 В / 1 Вт - відповідність;		
10	Кількість лампочок в кожному освітлювачі, не менше 40шт. – відповідність;		
11	Глибина освітлення, не менше 500мм – відповідність;		
12	Можливість регулювання розміру світлового поля – відповідність;		
13	Розмір світлового поля в діапазоні, не гірше ніж 160 – 220 мм – відповідність;		
14	Наявність лінз Френеля – відповідність;		
15	Максимальне освітлення - не менше 100 000 люкс – відповідність;		
16	Кольорова температура освітлювачів – 4800 ± 300К – відповідність;		
17	Термін служби джерел світла – не менше 30 000 годин – відповідність;		
18	Наявність регулювання інтенсивності світла на корпусі освітлювачів – відповідність;		
19	Вимоги до джерела живлення, не гірше ніж 110 - 240В, 50/60 Гц – відповідність;		
20	Наявність запобіжника по електричному струму – відповідність;		
21	Температурний діапазон роботи хірургічного світильника не гірше ніж 10°C - 30°C – відповідність;		
22	Можливість експлуатації світильника при відносній вологості повітря не менше ніж 80% - відповідність;		

У разі наявності в даному документі посилань на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, після такого посилання слід вважати в наявності вираз «*або еквівалент*».

Учасник повинен надати:

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

- громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах);
- юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь;
- юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків, якої є Російська Федерація/Республіка Білорусь, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах);
- юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь;
- пропонує в тендерній пропозиції товари походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь (за винятком товарів, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. №1178).

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.