

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 (Код НК 024:2023: 44776 Електрохірургічна система, Код НК 031:2024: Z12010902 Електрохірургічні апарати (ЕХА) для загального використання)
Процедура закупівлі	Відкриті торги з особливостями
Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	Апарат високочастотний електрохірургічний – 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 серпня 2026 року
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	Очікувана вартість закупівлі – 140 800,00 грн. з ПДВ
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком 1
Дата оголошення	17.06.2026
Ідентифікатор закупівлі	UA-2026-06-17-012611-a

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

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

(Код НК 024:2023: 44776 Електрохірургічна система, Код НК 031:2024: Z12010902 Електрохірургічні апарати (ЕХА) для загального використання)

№	Узагальнена назва медичного виробу	Код НК 031:2024	Код НК 024:2023	Уточнюючий код ДК 021:2015	Од. виміру	К-ть
1	Апарат височастотний електрохірургічний	Z12010902 Електрохірургічні апарати (ЕХА) для загального використання	44776 Електрохірургічна система	33161000-6 Електрохірургічні прилади	комплект	1

Медико-технічні характеристики:

№	Медико-технічні характеристики	Діапазон значень, відповідність, наявність	Відповідність (так/ні) з посиланням на сторінку технічної документації
1.	Область застосування	Гінекологія, урологія, артроскопія, кардіохірургія, ендоскопія, лапароскопія, онкохірургія, нейрохірургія, інші загальні хірургічні процедури	
2.	Призначення	Різання та коагуляція всіх типів тканин	
3.	Система зворотного зв'язку, яка реагує на зміну напруги, струму, потужності, щільності тканин, якості контакту зворотного електрода й витоку радіочастотного струму	Наявність	
4.	Сумісність з ультразвуковим хірургічним відсмоктувачем і системою відсмоктування диму	Можливість	
5.	Режими монополярного різання не менше	3	
6.	Режими монополярної коагуляції, не менше	3	
7.	Біполярні режими, не менше	2	
8.	Напруга мережі, не більше	230 В	
9.	Частота мережі	50/60 гц	
10.	Припустимий діапазон навантажень	Від 100 До 500 Ом	
11.	Максимальна вихідна потужність впливу – не більше	200 Вт	
12.	Діапазон напруги при різних режимах	Від 250 до 4800 В	
13.	Вихідна частота імпульсу	Біполярний режим – 390 кГц Монополярний режим різання – 390 кГц Монополярна коагуляція – 460 кГц	
14.	На панелі апарату є такі роз'єми	Біполярний, монополярний, вхід для зворотного електрода пацієнта	
15.	Індикатор тривоги зворотного електрода пацієнта	Наявність	
16.	Відновлення налаштування живлення та останнього режиму сеансу	Наявність	

	після ввімкнення пристрою однією кнопкою		
17.	Індикатори	- Біполярного режиму - Режиму різання - Режиму коагуляції	
18.	Сигнали тривоги візуальні та звукові	Наявність	
19.	Вхід для біполярного та монополярного ногого перемикача на панелі пристрою	Наявність	
20.	Дисплей, не гірше	Семисегментний	
21.	Технологія з моніторингом витоку радіочастотного струму не гірше	4000 раз/с	
22.	Моніторинг зворотнього електроду пацієнта	Наявність	
23.	Рандомізована коагуляція з розпиленням	Наявність	
24.	Контроль та регулювання потужності процедури за допомогою клавіш на панелі пристрою	Наявність	
25.	Програми користувача, не менше	10	
26.	Клас захисту IP	IP 20	
27.	При ендорозрізі система змінює інтервал між паузами (коагуляцією) в залежності від зміни щільності тканини	Наявність	
28.	Регуляція гучності звукових сигналів	Наявність	
29.	Калібрування апарату	Наявність	
30.	Габаритні розміри апарату, не більше	380x310x120 мм	
31.	Вага, не більше	5 кг	
32.	Комплектація:		
33.	Шнур для електромережі, 3 метри, ЄС	1 шт.	
34.	Ножний перемикач, одинарний	1 шт.	
35.	Ножний перемикач, подвійний	1 шт.	
36.	Універсальний адаптер	1 шт.	
37.	Електрод пацієнта, силіконовий	1 шт.	
38.	Шнур для електрода пацієнта, однозонний	1 шт.	
39.	Монополярна ручка під педалі, 8 мм, багаторазова	1 шт.	
40.	Монополярна ручка з кнопками, багаторазова	1 шт.	
41.	Біполярні щипці, прямі, 20 см, наконечник 1 мм, антипригарні	1 шт.	
42.	Шнур для біполярних щипців, 29 мм	1 шт.	
43.	Голчастий електрод, 5 см	1 шт.	
44.	Кульковий електрод 5 см, діаметр кульки. 4 мм	1 шт.	
45.	Ніж, 5 см	1 шт.	
46.	Електрод лезо, 5 см, 45 градусів	1 шт.	

**Якщо в технічній специфікації міститься посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, у разі якщо таке посилання є необхідним, то слід вважати «або еквівалент».*

Загальні вимоги:

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 технічного документа виробника, експлуатаційної документації, а саме: настанови (інструкції) з експлуатації (застосування).

Надати заповнену таблицю «Медико-технічні характеристики», інструкцію з експлуатації (застосування). Інструкція з експлуатації (застосування), що надається Учасником у складі тендерної пропозиції, повинна бути офіційним документом виробника із зазначенням його уповноваженого представника (за наявності), бути чинною на дату подання пропозиції (або актуальної редакції на момент подання), містити повну назву виробника, ідентифікацію продукції (модель/тип), технічні характеристики, що підтверджують відповідність медико-технічним вимогам Замовника, а також опис призначення та функціональних можливостей виробу; у разі наявності уповноваженого представника, вона повинна містити інформацію про такого представника; Інструкція повинна бути надана українською мовою (або з перекладом українською) у вигляді оригіналу або завіреної Учасником копії.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні та гарантійний термін експлуатації повинен становити **не менше 12 місяців**.

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. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін експлуатації запропонованого Учасником товару становить не менше 12 місяців.

3. На момент поставки товару, 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 завірнену 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 на момент подання пропозицій **або** надати гарантійний лист про надання таких документів на момент поставки товару.*

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

*Спроможність Учасника поставити запропонований товар повинна підтверджуватись гарантійним листом від виробника (якщо учасник не є виробником товару) **або** його офіційного представника в Україні (таке представництво повинно підтверджуватись копією відповідного листа, дорученням, авторизації, тощо від виробника), що підтверджує можливість постачання Учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією Учасника.*

5. Проведення доставки та введення в експлуатацію товару за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі, в якому зазначити, що запропонований товар буде доставлено та введено в експлуатацію за рахунок Учасника.

6. На запропонований товар під час його зберігання, транспортування, виробництва, тощо повинні застосовуватися заходи із захисту довкілля, передбачені законодавством України.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі.

Учасник повинен надати:

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.