

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

|                                                                                        |                                                                                                                                                                                |
|----------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Найменування замовника                                                                 | КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «КИЇВСЬКА МІСЬКА КЛІНІЧНА ЛІКАРНЯ №6»<br>ВИКОНАВЧОГО ОРГАНУ КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ (КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ ДЕРЖАВНОЇ<br>АДМІНІСТРАЦІЇ)         |
| Місцезнаходження замовника                                                             | 03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3                                                                                                                                        |
| Ідентифікаційний код юридичної особи                                                   | 25680355                                                                                                                                                                       |
| Назва предмета закупівлі                                                               | <b>Код ДК 021:2015: 33950000-4 - Устаткування та приладдя для клінічної та судової медицини (НК 024:2023: 15158 - Ротаційний мікротом, НК 031:2024: W0202059005 МІКРОТОМИ)</b> |
| Процедура закупівлі                                                                    | Відкриті торги з особливостями                                                                                                                                                 |
| Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг                          | Автоматичний ротаційний мікротом – 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: | <b>Очікувана вартість закупівлі – 1 026 791,28 грн. без ПДВ</b>                                                                                                                |
| Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі              | Згідно із Додатком 1                                                                                                                                                           |
| Дата оголошення                                                                        | 28.07.2026                                                                                                                                                                     |
| Ідентифікатор закупівлі                                                                | UA-2026-07-28-004312-a                                                                                                                                                         |

**ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**Код ДК 021:2015: 33950000-4 - Устаткування та приладдя для клінічної та судової медицини (НК 024:2023: 15158 - Ротаційний мікротом, НК 031:2024: W0202059005 МІКРОТОМИ)**

**Інформація про кількісні характеристики предмету закупівлі:**

| № з/п | Найменування товару (марка, тип, вид) | Національний класифікатор НК 024:2023/ НК 031:2024<br>«Класифікатор медичних виробів» | Одиниця виміру | К-ть |
|-------|---------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|----------------|------|
| 1     | Автоматичний ротаційний мікротом      | 15158 - Ротаційний мікротом / W0202059005 МІКРОТОМИ                                   | 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 створення гістологічних зрізів в медичних та дослідницьких цілях | Відповідність      |                                                                                          |
| 2     | Автоматичний та напіваавтоматичний режим                                         | Наявність          |                                                                                          |
| 3     | Межі регулювання товщини зрізу, не менш                                          | Від 0,5 до 100 мкм |                                                                                          |
| 4     | Крок зміни товщини різання в діапазоні 0,5-5 мкм, не більше                      | 0,5 мкм            |                                                                                          |
| 5     | Крок зміни товщини різання в діапазоні 5-20 мкм, не більше                       | 1 мкм              |                                                                                          |
| 6     | Крок зміни товщини різання в діапазоні 20 - 30 мкм, не більше                    | 2 мкм              |                                                                                          |
| 7     | Крок зміни товщини різання в діапазоні 30 - 60 мкм, не більше                    | 5 мкм              |                                                                                          |

|    |                                                                 |                  |  |
|----|-----------------------------------------------------------------|------------------|--|
| 8  | Крок зміни товщини різання в діапазоні 60 - 100 мкм, не більше  | 10 мкм           |  |
| 9  | Горизонтальна подача зразка, не більше                          | 30 мм            |  |
| 10 | Вертикальний хід зразка, не менше                               | 70 мм            |  |
| 11 | Діапазон налаштування товщини трімінгу, не менше                | Від 1 до 600 мкм |  |
| 12 | Крок зміни товщини трімінгу в діапазоні 5-30 мкм, не менше      | 5 мкм            |  |
| 13 | Крок зміни товщини трімінгу в діапазоні 30 – 100 мкм, не менше  | 10 мкм           |  |
| 14 | Крок зміни товщини трімінгу в діапазоні 100 - 200 мкм, не менше | 20 мкм           |  |
| 15 | Крок зміни товщини трімінгу в діапазоні 200 - 600 мкм, не менше | 50 мкм           |  |
| 16 | Ретракція зразку з можливістю деактивації функції               | Наявність        |  |
| 17 | Діапазон швидкості ретракції, не менше                          | 120-420 мм/с     |  |
| 18 | Максимальний розмір зразків, не менше                           | 50x55 мм         |  |

|    |                                                                                         |               |  |
|----|-----------------------------------------------------------------------------------------|---------------|--|
| 19 | Нахил зразка по вертикалі, не менше                                                     | 8°            |  |
| 20 | Нахил зразка по горизонталі, не менше                                                   | 8°            |  |
| 21 | Обертання зразка, не менше                                                              | 360°          |  |
| 22 | Діапазон швидкості нарізання зразка в ручному режимі, не менше                          | 0-150 мм/с    |  |
| 23 | Діапазон швидкості нарізання зразка в автоматичному режимі, не менше                    | 0 - 420 мм/с  |  |
| 24 | Режими різання – ручний, автоматичний, одиночний, мульти, режим коливання напівобертом. | Наявність     |  |
| 25 | Кольоровий РК дисплей                                                                   | Наявність     |  |
| 26 | Індикатор положення леза                                                                | Наявність     |  |
| 27 | Керування за допомогою панелі керування та дистанційного пульта управління              | Відповідність |  |
| 28 | Тримач лез, з системою захисту користувача від травмування                              | Наявність     |  |
| 29 | Ножна педаль управління, з можливістю установки максимальної швидкості нарізання        | Наявність     |  |

|    |                                                                                                              |           |  |
|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|--|
| 30 | Висувний маховик з системою плавного обертального руху, що передбачає можливість блокування у кожній позиції | Наявність |  |
| 31 | Аварійний вимикач приладу                                                                                    | Наявність |  |
| 32 | Лоток для відходів                                                                                           | Наявність |  |

### 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.*