

Інформація на виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266 від 16 грудня 2020 року

**Устаткування для операційних блоків
(код ДК 021:2015)-33160000-9**

17.02.2023 р.

На виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266 від 16 грудня 2020 року, що вносить зміни до постанови КМУ від 11 жовтня 2016 року № 710 «Про ефективне використання державних коштів», ДУ «Головний медичний центр МВС України», код ЄДРПОУ 08735882; адреса: вулиця Бердичівська, 1, м. Київ, 04116, надає інформацію про процедуру відкритих торгів з особливостями.

Назва предмету закупівлі: Устаткування для операційних блоків (код ДК 021:2015)-33160000-9.

Номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2023-02-17-002778-а.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно доповідної записки № 33/4-314 від 06.02.2023 відповідно до проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі, з метою повного забезпечення і своєчасного надання медичної послуги, враховуючи потребу з обсягів споживання за минулий період та кількість пацієнтів. Орієнтовна вартість закупівлі становить – 601 000,00 грн з ПДВ.

Технічні характеристики (вимоги) до предмету закупівлі наведені в тендерній документації відповідно до предмету закупівлі Устаткування для операційних блоків (код ДК 021:2015)-33160000-9:

ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ

ДК 021:2015: 33160000-9 - Устаткування для операційних блоків
ДК 021:2015:33168000-5 Ендоскопічні та ендохірургічні інструменти

№ з/п	Найменування вимоги	Відповідність
1	2	3
1	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 витяг з завіреної копії декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно з вимогами технічного регламенту, або витяг з сертифікату відповідності медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту або оригінал гарантійного листа довільної форми про проходження виробником або уповноваженою особою виробника в Україні процедури оцінки відповідності медичного виробу вимогам технічного регламенту.	
2	З метою отримання гарантій, що учасник спроможний своєчасно поставити запропоноване обладнання та для запобігання отримання фальсифікованого товару, учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу гарантійного листа виробника (якщо учасник не є виробником товару), або офіційного представника, якщо його відповідні повноваження поширюються на територію України, що підтверджує	

	можливість постачання учасником запропонованого обладнання в необхідній кількості, якості та в терміни, визначені цією документацією торгів та пропозицією учасника, із зазначенням: повної назви учасника, номера оголошення, назви предмету закупівлі, назви товару, кількості.	
3	Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні.	
4	Учасник повинен надати підтвердження відповідності технічних параметрів обладнання, яке ним пропонується, медико-технічним вимогам документації торгів, у вигляді таблиці з обов'язковим посиланням на відповідну сторінку офіційної друкованої інформації від виробника (інструкція користувача, експлуатаційно-технічна документація, каталог- українською мовою)	

МЕДИКО – ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

Медико – технічні вимоги	Відповідність (так/ні) з обов'язковим посиланням на сторінку з технічної документації виробника
Інструмент для накладання лігатур ендоскопічний, діаметр не більше 2,8 мм, довжина не менше 2300 мм, ширина отвору не менше 30 мм, одноразовий – 3 шт.	
Ковпачок ендоскопічний, діаметр не більше 12,7 мм, одноразовий – 1 шт.	
Ковпачок ендоскопічний, діаметр не більше 12,4 мм, одноразовий – 1 шт.	
Щипці для біопсії з голкою, подовжені бранші з отворами, довжина не менше 2300 мм, діаметр не більше 2,8 мм, наявність маніпуляційного дроту, одноразові – 10 шт.	
Щипці для біопсії з голкою, подовжені бранші з отворами, довжина не більше 1550 мм, діаметр не більше 2,8 мм, наявність маніпуляційного дроту, одноразові – 10 шт.	
Петля ендоскопічна діатермічна по типу овал або аналог, діаметр не більше 2,8 мм, довжина не менше 2300 мм, діаметр петлі не менше 15 мм, діаметр дроту не менше 0,4 мм, одноразова – 5 шт.	
Петля ендоскопічна діатермічна по типу овал або аналог, діаметр не більше 2,8 мм, довжина не менше 2300 мм, діаметр петлі не менше 25 мм, діаметр дроту не менше 0,4 мм, одноразова – 5 шт.	
Щипці захоплюючі, тип-кошик або аналог, ширина розкриття не менше 20 мм, робоча довжина не більше 1900 мм, діаметр не більше 2,8 мм, одноразові – 3 шт.	
Ножиці для розрізання петлі, діаметр вставної частини не більше 2,5 мм, робоча довжина не менше 2300 мм, наявність тримача петлі, одноразові – 5 шт.	

Товар має постачатися і розвантажуватись транспортом та силами Учасника згідно до заявок у робочий час Замовника.

Учасник визначає ціну на товар, який він пропонує поставити за Договором, з урахуванням податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, а також витрат на страхування, транспортування, завантажування, розвантажування та інших витрат, визначених законодавством

Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні і введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

Інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам документації повинна бути підтверджена відповідними документами: декларація відповідності, підтвердження відповідності запропонованого товару щодо кількості та медико-технічним вимогам, тощо.

Для підтвердження можливості поставки Товару в повному обсязі та в необхідний термін Учасник надає Гарантійний лист в якому гарантує, що при поставці товару товар буде поставлений разом із інструкцією та технічними документами на нього, в тому числі із сертифікатами від виробника які офіційно підтверджують якість товару (або інші документи які підтверджують якість товару відповідно до вимог чинного законодавства) та які будуть відповідати заявленому терміну придатності товару.

Запропоновані вироби повинні бути дозволені до застосування на території України. На кожне найменування мають бути надані декларації відповідності, свідоцтво про якість або інші документи, що підтверджують можливість застосування вибору за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту.

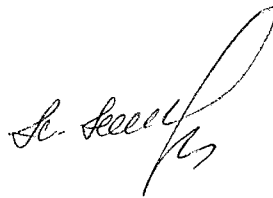
Товар має постачатися і розвантажуватись транспортом та силами Учасника згідно до заявок у робочий час Замовника.

Строк поставки: до 25.12.2023 р.

Місце поставки: вулиця Бердичівська, 1, м. Київ, 04116.

Закупівля здійснюється з метою належного забезпечення надання кваліфікованої медичної допомоги пацієнтам установи.

Уповноважена особа



Ксенія КОВАЛЬОВА