

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

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

08.11.2021 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 «ГМЦ МВС України» (код ЄДРПОУ 08735882; адреса: вулиця Бердичівська, 1, м. Київ, 04116) надає інформацію про процедуру відкритих торгів.

Назва предмету закупівлі: ДК 021:2015: 33160000-9 - Устаткування для операційних блоків:

(ДК 021:2015:33168000-5 Ендоскопічні та ендохірургічні інструменти)

НК 024:2019: 46228 Біопсійні щипці до ендоскопу, одноразового застосування

НК 024:2019: 61875 Електрод електрохірургічний ендоскопічний, монополярний, одноразового

використання

НК 024:2019: 35622 Гнучка поліпектомічна пастка, одноразового використання

НК 024:2019: 38719 Лігатор ендоскопічний для Поліпектомії, одноразового використання

НК 024:2019: 61207 Кліпса ендоскопічна для шлунково-кишкового тракту, короткоспільноговикористання

НК 024:2019: 32020 Шлунково-кишковий ендотерапевтичний затискач-аплікатор, одноразовий

НК 024:2019: 59230 Голка ін'екційна, одноразового використання, стерильна

НК 024:2019: 36284 Гнучкі ендоскопічні електрохірургічні щипці, одноразові

Номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2021-11-08-014479-b.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно доповідної записки №33/4-1346 від 17.06.2021 завідувача відділення ендоскопії та ультразвукової діагностики Віктора Соболєва щодо проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі, та, враховуючи потребу. Орієнтовна вартість закупівлі становить –720 000,00 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:

Найменування вимоги	
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 торгові 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.

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 або російською мовою)

Медико – технічні вимоги, номенклатура та обсяги закупівлі

Медико – технічні вимоги, кількість/одиниці виміру

Щипці для біопсії з голкою, подовжені бранші з отворами, довжина не менше 2300 мм, діаметр не більше 2,8 мм, наявність маніпуляційного дроту, одноразові – 6 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 – 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.

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.

Інструмент для накладання лігатур ендоскопічний, діаметр не більше 2,8 мм, довжина не менше 2300 мм, ширина отвору не менше 30 мм, одноразовий – 1 шт.

Затискач для гемостазу, кут згину не менше 135⁰, довжина не менше 7 мм, одноразовий – 5 шт.

Затискач для гемостазу, кут згину не менше 135⁰, довжина не менше 9 мм, одноразовий – 5 шт.

Накладач затискачів, діаметр не більше 2,8 мм, довжина не менше 2300 мм, наявність ручки обертання, одноразовий – 1 шт.

Голка для ін'екцій, діаметр не більше 2,8 мм, довжина не менше 2300 мм, довжина голки не менше 5 мм, одноразова – 5 шт.

Щипці гемостатичні, діаметр не більше 2,8 мм, довжина не більше 1650 мм, ширина розкриття не менше 6 мм, наявність функції оберту, одноразові – 5 шт.

Щипці гемостатичні, діаметр вставної частини не більше 3,1 мм, довжина не менше 2300 мм, ширина розкриття не менше 4 мм, наявність функції оберту, одноразові – 5 шт.

товар має постачатися і розвантажуватись транспортом та силами Учасника згідно до заявок у робочий час Замовника. Поставка проводиться окремими партіями з дотриманням вимог до зберігання та транспортування товару.

інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам документації повинна підтверджена відповідними документами (декларація відповідності, підтвердження відповідності запропонованого товару щодо кількості та медико-технічним вимогам тощо);

запропоновані вироби повинні бути дозволені до застосування на території України. (на кожне найменування надати декларації відповідності, свідоцтво про якість або інші документи, що підтверджують можливість застосування виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту

залишковий термін придатності товару на момент поставки має становити не менш ніж 80% від загального терміну придатності;

строк поставки: до 25.12.2021 р.;

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

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

Уповноважена особа

Юлія СТЕЛЬНИКОВИЧ