

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

**Устаткування для операційних блоків**

**17.05.2021 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 міжнародних торгов.

Назва предмету закупівлі: Устаткування для операційних блоків (код ДК 021:2015)-33160000-9-НК 024:2019 - 44091 Багаторазовий набір для проведення хірургічної артроскопії, що не містить лікарських засобів (Артроскопічна стійка в комплекті).

Номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2021-05-13-002448-a.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі, та, враховуючи потребу. Орієнтовна вартість закупівлі становить - 2 600 000 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-НК 024:2019 - 44091 Багаторазовий набір для проведення хірургічної артроскопії, що не містить лікарських засобів (Артроскопічна стійка в комплекті):

<b>№ з/п</b>	<b>Найменування</b>	<b>Медико-технічні вимоги</b>
1.	Ендовоідокамера – 1 од.	<p>Ендовоідеокамера повинна складатись з блоку керування камерою та голівки камери на базі трьох-чіпової матриці сприйняття зображення з технологією CMOS</p> <p>Голівка камери повинна бути такою, що автоклавується (при температурі не менше ніж 132 градуса Цельсію)</p> <p>Цифровий вивід сигналу: не гірше ніж 1080р та 1080i</p> <p>Режим цифрового збільшення зображення, не менше ніж у два рази</p> <p>Можливість цифрового збільшення кнопками керування безпосередньо з головки відеокамери</p> <p>Наявність не менше 2x DVI-D відеовиходів</p> <p>Автоматичне визначення балансу білого з блоку керування та будь-якою клавішою головки камери</p> <p>Можливість керування джерелом світла з кнопок голівки камери</p> <p>Наявність портів, що дозволяють керувати записом зображення та відео з кнопок головки камери при підключені додаткового пристрою</p> <p>Співвідношення сигнал/шум не менше ніж 54 дБ</p> <p>Діапазон балансу білого для ксенонових та світлодіодних джерел світла</p> <p>Енергоспоживання не більше 74 ВА</p> <p>Можливість автоматичного вибору та адаптації камери не менше ніж на 8- медичних процедур</p> <p>Можливість автоматичного налаштування зображення та вибору між ендоскопами малого діаметру (1,9-2,7мм), середнього діаметру (2,9-5,0мм) та великого діаметру (10мм)</p> <p>Можливість збереження у пам'яті камери не менш ніж 8 індивідуальних налаштувань</p> <p>Можливість вибору виходу сигналу як 50 Гц, так і 60 Гц</p> <p>Довжина кабелю головки відеокамери не менше 3м</p>
2.	Джерело світла – 1 од.	Джерело випромінювання: світлодіоди

		<p>Наявність рідкохристалічного екрану на передній панелі</p> <p>Автоматичне визначення підключення світловоду</p> <p>Можливість керування потужністю випромінюваного світла з кроком 5% від 5% до 100%</p> <p>Мінімальний строк роботи лампи не менше ніж 20 000 годин</p> <p>Кольорова температура, не гірше, в діапазоні 5500-7500K</p> <p>Енергоспоживання не більше 130 ВА</p> <p>Потужність світлодіоду, не менше 90 Ватт</p>
3.	Фіброоптичний кабель - 1 од	Універсальний світловолоконний кабель, діаметром не менше 5мм та довжиною не менше 3,5м, з можливістю автоклавування
4	Патрубок – 1 од	Перехідник до світловоду для підключення до оптики
5.	Оптика – 1 од.	Оптика ультрависокої розподільчої здатності, з окуляром, що автоклавується, діаметром не більше 4,0мм, кутом дистального кінця 30 градусів, робочою довжиною не більше 158мм, дистальна лінза вироблена з сапфіру
6.	Тубус – 1 од.	Артроскопічний тубус, діаметром не більше 5,5мм, системою неперервного потоку, з двома кранами, що обертаються та системою фіксації оптики, з обтюраторм в комплекті
7.	Монітор – 1 од.	<p>Екран з LED технологією</p> <p>Діагональ монітору не менше 26 дюйма</p> <p>Наявність наступних портів входу на задньої панелі: 2 DVI, 2 SDI, 1 VGA, 1 C-VIDEO, 1 S-VIDEO</p> <p>Наявність наступних портів виходу на задньої панелі: 2 DVI, 2 SDI, 1 C-VIDEO, 1 S-VIDEO</p> <p>Кольори дисплею не менше 1,07 млрд кольорів</p> <p>Крок пікселя не більше 0,3мм(горизонталь) та 0,3(вертикаль)</p> <p>Контрастність дисплею не гірше 1400/1</p> <p>Кут огляду не менше 89/89/89/89 град</p> <p>Яскравість монітору не менше 450 кд / м2</p> <p>Швидкість відклику не більше 18 мсек</p> <p>Наявність протиблікового покриття дисплею</p> <p>Енергоспоживання не більше 83 ВА</p>
8.	Стійка приладова – 1 од.	<p>Наявність не менше ніж 8ми вбудованих розеток</p> <p>Загальне максимальне навантаження на стійку не менше ніж 145кг</p> <p>Наявність не менше ніж 5 полиць з можливістю регулювання по висоті</p> <p>Наявність 4-х колес, два з яких зі стопорами</p> <p>Наявність у комплекті інфузійного тримача</p>
9	Шейвер артроскопічний -1 од.	<p>Консоль повинна бути призначена для керування артроскопічними шейверними рукоятками</p> <p>Наявність двох тач-скрин (що реагують на нажаття пальцями) екранів для налаштувань та керування різноманітними функціями</p> <p>Можливість підключення безпровідної(дистанційної) ножкої педалі</p> <p>Можливість підключення не менш ніж двох рукояток одномоментно</p> <p>Максимальна швидкість в режимі вперед/назад не менше 12000 обертів за хвилину</p> <p>Максимальна швидкість в режимі осциляції не менше 4000 обертів за хвилину</p> <p>Можливість автоклавування артроскопічної рукоятки шейверу</p> <p>Наявність не менш ніж двох кнопок для керування на артроскопічній рукоятці шейверу</p> <p>Можливість активації турборежиму(або аналогу)</p> <p>Можливість активації функції «відкритого/закритого отвору шейверного леза» при застосуванні лез шейвера</p>

	<p>Можливість встановлення швидкості обертання за допомогою кнопок артроскопічної рукоятки</p> <p>Наявність вбудованого в артроскопічну рукоятку шейверу аспіраційного каналу</p> <p>Наявність перемикача на артроскопічній рукоятці шейверу для керування швидкістю аспірації</p> <p>Потужність, не менше 24 Н*см</p> <p>Вага рукоятки, не більше 550 грам</p> <p>Довжина кабелю рукоятки не менше 3,0 м</p> <p>Наявність у комплекті поставки шейверної консолі керування – 1 шт</p> <p>Наявність у комплекті поставки артроскопічної рукоятки шейвера з двома кнопками для керування – 1 шт</p>
	<p>Наявність у комплекті поставки агресивних(внутрішне лезо зазубрене, зовнішне лезо зазубрене) артроскопічних лез з аспіраційним каналом, діаметром не менше 4,2 мм, робоча довжина не менше 130мм, 6 шт/упаковка – 1 уп.</p>
	<p>Наявність у комплекті поставки напівагресивних(внутрішне лезо зазубрене, зовнішне лезо гостре) артроскопічних лез з аспіраційним каналом, діаметром не більше 3,5 мм, робоча довжина не менше 130мм, 6 шт/упаковка – 1 уп.</p>
	<p>Наявність у комплекті поставки агресивного (внутрішне лезо зазубрене, зовнішне лезо зазубрене) артроскопічного леза з аспіраційним каналом, діаметром не менше 4,2 мм, робоча довжина не менше 190мм– 1 шт.</p>
	<p>Агресивні (внутрішнє лезо зазубрене, зовнішнє лезо зазубрене) артроскопічне лезо, діаметром 4,2 мм, робочою довжиною не менше 13 см, внутрішнє лезо має бути покрите спеціальним вуглецевим покриттям – 1 шт.</p>

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;

Постачальник бере на себе обов'язки по відшкодуванню транспортних збитків по поверненню неякісного товару або через ненадання відповідних документів (надати гарантійний лист в довільній формі)

Строк поставки товару – **до 31.12.2021 року.**

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

У разі необхідності замовник має право вимагати надання по одному зразку товару, що пропонується до постачання для оцінювання Замовником його відповідності до вимог щодо технічним та якісним характеристикам.

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

Уповноважена особа

Юлія СТЕЛЬНИКОВИЧ