

Найменування замовника:

Комунальне некомерційне підприємство «Лікарня Св. Мартина»

Код згідно з ЄДРПОУ замовника: 01992831

Місцезнаходження замовника:

вул. Новака Андрія, 8-13, м. Мукачево, Закарпатська обл., Україна, 89600

Категорія замовника:

Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади

Обґрунтування

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

Закупівля за предметом: Обладнання для анестезії та реанімації код ДК 021:2015 33170000-2 Апаратура для анестезії та реанімації код ДК 021:2015 33172000-6 Реанімаційний стіл для новонароджених (інфрачервоний обігрівач для новонароджених) НК 024:2023 36685

Вид та ідентифікатор процедури закупівлі: відкриті торги з особливостями (відповідно до Постанови КМУ №1178 від 12.10.2022 року зі змінами), за номером оголошення UA-2024-04-12-010958-а.

Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі проведено відповідно до Наказу Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України №275 від 18.02.2020 року Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі (зі змінами та доповненнями), аналізу ринку відповідного товару по предмету закупівлі за аналогічними закупівлями з дотриманням принципів здійснення закупівель, зокрема максимальної економії та ефективності, вартості товару за аналогічними закупівлями (у відповідності до цін, вказаних в укладених договорах про закупівлю).

Очікувана вартість процедури закупівлі – 420250,00 грн. з ПДВ.

Джерело фінансування закупівлі - Власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства).

Обсяги, технічні та якісні характеристики: визначено відповідно до очікуваної потреби та фінансування

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

до реанімаційного столу для новонароджених (інфрачервоний обігрівач для новонароджених)

Вимоги Замовника
Оригінал 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. 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
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 один із нижче

зазначених документів:

- Свідоцтво про державну реєстрацію медичного виробу, що свідчить про наявності медичного виробу в Державному реєстрі медичної техніки та виробів медичного призначення, або

- Копію сертифікату відповідності (декларації) або копії документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту

В пропозиції Учасник обов'язково надає сканований оригінал інструкції з експлуатації; технічного опису або брошури або інші документи українською мовою на запропонований товар

Сканований документ надається у складі тендерної пропозиції Учасника.

Вимоги:

I. Комплектація

- основний корпус з вмонтованим обігрівачем;
- платформа з регулюванням нахилу та матрацом;
- колеса з функцією блокування;
- ручка регулювання нахилу матрацу
- порти для введення трубок;
- датчик температури шкіри багаторазового використання для новонароджених;
- датчик температури шкіри багаторазового використання для глибоко недоношених новонароджених;
- ротаметр кисню;
- таймер з режимом роботи Апгар, серцево-легеневої реанімації та процедур;
- внутрішня акумуляторна батарея;
- захисні огороження з 4-х боків матрацної платформи;
- лоток для касети рентгенограми;
- інструкція з експлуатації українською мовою.

II. Медико-технічні вимоги

Обігрівач для новонароджених має бути типу відкритого інкубатора (надалі-стіл), з функцією обігрівання та має бути призначеним для новонароджених та передчасно народжених.

Стіл повинен бути призначений для безперервного режиму роботи у відділеннях інтенсивної терапії, хірургії новонароджених, для контролю температури при гіпотермії новонароджених, для спостереження та дослідження у відділеннях інтенсивної терапії для новонароджених, для попередження падіння температури шкіри відразу після пологів тощо.

Стіл повинен мати робочу панель з можливістю відображення: сигналів тривоги, режимів

роботи та функцій, температури, налаштувань
Стіл повинен мати функцію пам'яті
Стіл повинен мати ручний та автоматичний режими роботи, а також режим попереднього нагріву
Стіл повинен забезпечувати контроль подачі тепла автоматично для підтримки температури шкіри новонародженого на одному рівні (заданій температурі)
В автоматичному режимі стіл повинен забезпечувати регулювання подачі тепла в залежності від заданої температури дитини.
Стіл повинен мати матрацну платформу з можливістю її нахилу в положення Тренделенбург/Фоулер
Стіл повинен мати можливість кріплення додаткових пристосувань: реанімаційного апарату, кисневого змішувача, відсмоктувача, монітору ваги, столика для монітора, полички тощо
Колеса столу повинні мати механізм блокування задля уникнення випадкового переміщення столу.
Стіл повинен мати можливість здійснення рентгенограми без витягнення дитини
Внутрішня акумуляторна батарея столу повинна автоматично заряджатися без втручання медперсоналу
II. Технічні характеристики
<p>1. Технічні дані (числові показники запропонованого обладнання повинні бути не меншими, ніж зазначено нижче):</p> <ul style="list-style-type: none"> - навіс столу повинен мати можливість обертання за годинниковою стрілкою чи проти неї 170° (до ±85° вправо/вліво) з центрального положення в горизонтальне положення; - нахил матрацної платформи нахилу до ±13° з піднятою частиною для голови чи для ніг; - потужність обігрівача 500W; <p>встановлення температури шкіри в діапазоні 34 – 38 °C із збільшенням на 0.1 °C;</p> <p>відображення температури дитини у діапазоні 30.0-42.0 °C із кроком 0.1° та точністю ± 0,3 °C;</p> <p>подача тепла у діапазоні 0-100% на 10 рівнях;</p>
<p>Стіл повинен мати аудіо-візуальні тривоги по пріоритетах (високий, середній, низький) у разі коли:</p> <ul style="list-style-type: none"> температура шкіри відрізняється від заданої на 1 °C чи більше; температура шкіри відрізняється від заданої на 0.5 °C чи більше; температура шкіри перевищує 40 °C; датчик температури не працює; коротке замикання; датчик температури шкіри не щільно прилягає;

проблеми із системою;

наявні проблеми з живленням.

Стіл повинен мати можливість встановлення та регулювання гучності аварійних сигналів тривоги

*всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент». У випадку подачі еквіваленту, його технічні характеристики повинні бути не гіршими, або кращими ніж технічні характеристики предмету закупівлі зазначені Замовником.

Загальні вимоги:

Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим в Технічній специфікації (опис предмета закупівлі). Відповідність технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до Документації, повинна бути обов'язково підтверджена посиланням на відповідні розділ(и), та/або сторінку(и) технічного документу виробника (експлуатаційної документації: настанови (інструкції) з експлуатації (застосування), або технічного опису чи технічних умов, або інших документів українською мовою) в якому міститься ця інформація разом з додаванням завірених його копій. Підтвердження відповідності технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до Документації, надається Учасником у формі заповненої таблиці наведеної нижче.

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 у складі тендерної пропозиції у вигляді PDF:

а) 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.

Гарантійний термін (строк) товару, запропонованого Учасником повинен становити не менше 24 місяців, а також він повинен бути новим, та таким, що раніше не експлуатувався та не використовувався.

На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа в якому він повинен зазначити гарантійний термін (строк), запропонованого ним товару та відповідність іншим вимогам зазначеним в даному пункті.

Сервісне обслуговування товару, запропонованого Учасником повинно здійснюватися кваліфікованими працівниками, які мають відповідні знання та навички.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист в довільній формі щодо відповідності вимогам, вказаним у вищевказаному пункті.

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

Строк поставки товару по 15.05.2024 року

6.Проведення доставки та введення в експлуатацію обладнання за рахунок учасника (надати гарантійний лист від учасника).

