

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: Набір для кріоабляції (НК 024:2023-60720) (33141000-0) ДК 021:2015: 33140000-0 — Медичні матеріали****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-2025-11-14-005944-а**Обсяги:** визначено відповідно до сформованого подання завідувача кардіологічного відділення Тимофія Горкавчука.. Загальний обсяг надання товарів – 3 комплекти.

Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі проведено з дотриманням принципів здійснення закупівель, зокрема максимальної економії та ефективності. Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі здійснено методом порівняння ринкових цін. Замовником здійснювався пошук, збір та аналіз загальнодоступної цінової інформації, до якої відноситься і інформація про ціни, що містяться в мережі Інтернет у відкритому доступі, в електронній системі закупівель Прозоро, та на аналогічних торгівельних електронних майданчиках. Розрахунок очікуваної вартості здійснювався на основі комерційних пропозицій:

- 1) ТОВ «Кьюр Інтегра» вих. №22/10/25 від 22.10.2025 року;
- 2) ТОВ «Медграф» вих. № 27102025-01 від 27 жовтня 2025 року
- 3) ТОВ «Трімед» вих. № 11-11/2025-02 від 11 листопада 2025 року

Очікувана вартість процедури закупівлі – 719499,00 грн. з ПДВ.**Джерело фінансування закупівлі – (Власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства))****Технічні та якісні характеристики:****1.ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та медичних виробів та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку. На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати 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.

2. Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційною документацією: настановою з експлуатації, або інструкцією, або технічним описом чи технічними умовами, або ін. документом українською мовою), в якому

міститься ця інформація, з наданням скану з оригіналів документів або завірених учасником копій. Підтвердження відповідності технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічних вимогах (описі предмета закупівлі), викладених у даному додатку до Документації, надається Учасником у формі заповненої таблиці наведеної вище.

3. Учасник в складі пропозиції повинен надати Технічний документ виробника (експлуатаційна документація: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічний опис чи технічні умови, або ін. документи українською мовою). У разі, якщо документ або інформація складені іншою мовою, у складі тендерної пропозиції надається документ, в якому міститься ця інформація, мовою оригіналу з обов'язковим перекладом українською мовою, з наданням копії документів.

4. У разі якщо відповідно до законодавства введення в обіг (експлуатацію) товару, який пропонується учасником, не потребує оцінки відповідності технічним регламентам, в тому числі протягом перехідного періоду, учасник зазначає про це в окремому документі довільної форми (листі, поясненні, гарантійному листі тощо), який подається ним у складі тендерної пропозиції, із обґрунтуванням відповідних законодавчих підстав і з посиланням на відповідні нормативно-правові акти.

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

На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа від 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 в електронній системі закупівель, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також гарантії щодо терміну гарантійного обслуговування.

6. При поставці кожна партія товару має супроводжуватися документами, що підтверджують їх якість (сертифікат якості, посвідчення якості тощо) із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України.

7. Строк придатності товару на момент поставки на склад замовника повинен становити не менше 80% від передбаченого.

8. Поставка товару повинна здійснюватися транспортом учасника до місць використання товару, спеціалізованим транспортом, що забезпечує зберігання, комплектність і якість товару. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою. Розвантаження товару по місцю призначення проводиться постачальником.

9. Місце поставки: Закарпатська область, м. Мукачево, вул. Новака Андрія, 8-13.

10. У ході виконання договору про закупівлю необхідним є застосування заходів із захисту довкілля, які передбачені чинним законодавством та належною практикою провадження господарської діяльності у сфері реалізації товару (робіт чи послуг), які становлять предмет закупівлі.

11. У складі документів тендерної пропозиції, учасник надає гарантійний лист про дотримання усіх технічних вимог Додатку 1 п. 1.4.

2.ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

Назва виробу	Од. виміру	Кількість	Характеристика виробу, технічні дані	Відповідність (ТАК/НІ, значення параметру або функції з посиланням найменування файлу, сторінки документу чи пункту)
Набір для кріоабляції	КОМПЛЕКТ	3	1) Абляційний керований балонний катетер для кріоабляції:	
			- Діаметр шфта – має бути не більше 12 френч	
			- Загальна довжина – має бути не менше 130 см.	
			- Корисна довжина – має бути не менше 95 см.	
			- Діаметр балону – має бути не менше 28 мм.	
			- Кріоконсоль – має бути сумісний з кріоконсолю SmartFreeze	
			2) Керований інтродюсер:	
			- внутрішній діаметр – має бути не більше 13 френч	
			- Зовнішній діаметр – має бути не більше 16 френч	
			- Загальна довжина – має бути не менше 80 см.	
			- Корисна довжина – має бути не менше 65 мм.	

