

# Обґрунтування технічних і якісних характеристик предмета закупівлі та очікуваної вартості предмета закупівлі

**Інформація щодо процедур закупівель**  
на виконання Постанови КМУ від 11.10.2016 №710 (зі змінами)

1. **Найменування предмету закупівлі із зазначенням коду ЄЗС** – Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання за ДК 021 : 2015 : 33120000-7 (реєстратор добового ЕКГ 12 каналний з програмним забезпеченням).
2. **Вид процедури закупівлі** - Відкриті торги з особливостями, оголошення UA-2024-04-04-006571-а.
3. **Розмір бюджетного призначення (очікувана вартість предмета закупівлі)** — 148 800,0 грн.
4. **Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:**

## Технічна специфікація до предмета закупівлі (технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі)

### 1. Предмет закупівлі

*Таблиця 1*

Назва предмета закупівлі	Реєстратор добового ЕКГ 12 каналний з програмним забезпеченням
Код ДК 021:2015	Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання за ДК 021 : 2015 : 33120000-7
Номенклатурна позиція ДК 021:2015	33123210-3 - Прилади для серцевого моніторингу
НК 024 : 2023	35162 - Реєстратор амбулаторний для тривалого електрокардіографічного моніторингу
Кількість	1 штука
Місце поставки товару	Чернігівська область, Прилуцький район, м. Прилуки, вул. Київська, 56, 17500
Строк поставки товару	до 31 грудня 2024 року

### 2. Медико – технічні вимоги

Таблиця 2

№	Медико-технічні характеристики	Значення	Заповнюється Учасником, зазначити «так» чи «ні» з посиланням на сторінку технічної документації
1	<b>Технічні характеристики</b>		
1.1	Одночасна реєстрація 12-ти стандартних ЕКГ- відведень	Наявність	
1.2	Програмне забезпечення, для розшифровки інформації, що була зареєстрована	Наявність	
1.3	Екран для візуалізації поточного стану ЕКГ-відведень, що реєструються	Наявність	
1.4	Звукова сигналізація тривоги	Наявність	
1.5	Можливість підсилення сигналів ЕКГ-відведень, не гірше	0,5/1/2	
1.6	Інтерфейс для інформаційного обміну з ПК	Наявність	
1.7	Можливість використовувати змінні SD накопичувачі та передавати зареєстровану інформацію на ПК без інформаційного кабелю	Наявність	
1.8	Коефіцієнт ослаблення синфазних перешкод, не менше	60 дБ	
1.9	Частота зчитування сигналу, не менше	128 вибірок/с	
1.10	Автоматичне розпізнавання водія ритму серця	Наявність	
1.11	Живлення від батареї типу ААА	Наявність	
1.12	Час роботи в активному режимі від батареї, не менше	48 годин	
1.13	Можливість збереження інформації при розряджанні батареї	Наявність	
1.14	Можливість заміни батареї з продовженням поточної реєстрації ЕКГ-відведень	Наявність	

№	Медико-технічні характеристики	Значення	Заповнюється Учасником, зазначити «так» чи «ні» з посиланням на сторінку технічної документації
1.15	Можливість автоматичного вимкнення при пасивному режимі роботи	Наявність	
1.16	Компактний, переносний, вага з батареєю, не більше	45 грам	
1.17	Транспортний чохол	Наявність	
1.18	Ремінь для фіксації на поясі	Наявність	
1.19	Автоматичне визначення екстрасистолії, серцевих блокад, тахікардії за допомогою програмного забезпечення	Наявність	
1.20	Можливість проведення розширених аналізів, аналізу нічного апное, наявність аналізу ST-сегменту та інших	Наявність	
1.21	Можливість зміни автоматично визначених результатів дослідження, виведення найбільш актуальних ділянок стрічок ЕКГ та результатів аналізів на папір, збереження на ПК	Наявність	

#### 4. Інші умови:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог Тендерної Документації.

Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською мовою, в якому міститься ця інформація, з наданням копії документу(ів).

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи. А також в цьому листі зазначити, що гарантійний термін (строк) експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців.

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

На підтвердження Учасник повинен надати файл відсканований з Оригіналу листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, або дилера, або 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 на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, а також гарантії щодо терміну гарантійного обслуговування.

4. Учасник повинен провести навчання працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

5. Товар, запропонований Учасником, повинен бути введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

Необхідно надати копію сертифікату та/або декларації відповідності (про відповідність/оцінювання відповідності) вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів (з додатками за наявності).

6. Проведення доставки Товару відбувається за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар буде доставлено Учасником.

**\* Якщо є посилання на певну торгівельну марку, читати як «еквівалент», еквівалент якості повинен бути не гірше зазначеного в технічному завданні.**