

33110000-4 Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Медичне обладнання різне, 3 лоти)

1. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі**:

Лот 1 - 33112000-8 Візуалізаційне обладнання з використанням ехографії, ультразвуку чи доплерографії - Ультразвукова система (40761 Загальноприйнята ультразвукова система візуалізації) - 1 шт.

Вимоги:

№ з/п	Медико-технічні характеристики	Наявність функції або величина параметра	Відповідність (так / ні), з посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документа виробника
1.	Загальні вимоги:		
1.1	Повністю цифрова ультразвукова діагностична система експертного класу	Наявність	
2.	Області застосування:		
2.1	Абдомінальні дослідження	Наявність	
2.2	Дослідження судин	Наявність	
2.3	Дослідження поверхнево - розташованих органів та структур,	Наявність	
2.4	Дослідження в ортопедії та травматології	Наявність	
2.5	Дослідження в кардіології (дорослі та дитячі)	Наявність	
2.6	Транскраніальні дослідження;	Наявність	
2.7	Акушерські та гінекологічні дослідження	Наявність	
2.8	Дослідження в педіатрії та неонатології	Наявність	
2.9	Онкологія	Наявність	
2.10	Ангіологія	Наявність	
2.12	Мамологія	Наявність	
2.13	Дослідження в урології	Наявність	
3.	Основний блок:		
3.1	Технологія високошвидкісного формування променя	Наявність	
3.2	Технологія високощільного формування променя	Наявність	
3.3	Динамічний діапазон системи , не менше	370 дБ	
3.4	Частотний діапазон системи , не вузький	1,0 – 20 МГц	



ДОКУМЕНТ ІТС ЄПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-8420 від 05.09.2024

3.5	Кількість фокусних зон при передачі , не менше	8	
3.6	Технологія посилення чутливості в дальній зоні шляхом керованої зміни penetрації	Наявність	
3.7	Збільшення зображення в реальному часі та в статичному режимі , не менш ніж	у 8 разів	
3.8	Максимальна глибина сканування, не менше ніж	40 см	
3.9	Кількість активних портів для датчиків (не враховуючи порт для олівцевого датчика), не менше	4	
3.10	Інтегрована робоча станція	Наявність	
3.11	Операційна система на базі Windows	Наявність	
3.12	Максимальна кількість об'ємів за секунду в режимі 4D не менше 40	Можливість	
3.13	Максимальна частота кадрів, не менше	3200	
3.14	Вага системи , не більше	75 кг	
3.15	Максимальна споживча потужність , не більше	600 ВА	
4.	Режими сканування		
4.1	В – режим:	Наявність	
4.1.1	Кількість карт забарвлення не менше	9	
4.2	М – режим:	Наявність	
4.2.1	Кольоровий М-режим	Можливість	
4.2.2	Анатомічний М - режим	Можливість	
4.2.3	Активація анатомічного М режиму на збережених кінопетлях	Можливість	
4.3	Режим імпульсно-хвильового доплеру	Наявність	
4.3.1	Діапазон PRF , не гірше	500-26000Гц	
4.4	Режим постійно-хвильового доплеру	Наявність	
4.4.1	Діапазон швидкостей, не гірше	1,0 см/с – 21,2 м/с	
4.5	Автоматичне окреслення доплерівського спектру у реальному часі з автоматичним виміром параметрів кровотоку	Наявність	
4.6	Режим кольорового доплерівського картування	Наявність	
4.6.1	Діапазон PRF , не гірше	500-23000Гц	
4.7	Режим енергетичного доплеру	Наявність	
4.8	Режим направленої енергетичного доплеру	Наявність	
4.9	Режим тканинного доплеру	Наявність	
4.9.1	Режим кольорового тканинного доплеру	Можливість	
4.10	Комбінація режимів у реальному часі (дуплекс та триплекс)	Наявність	



ДОКУМЕНТ ІТС ЄПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-8420 від 05.09.2024

4.11	Режим подвійного зображення (В- режим сумісно з колірним режимом у масштабі реального часу)	Наявність	
4.12	Режим тканинної гармоніки	Наявність	
4.13	Технологія багатопротеневого сканування	Наявність	
4.14	Органоспецифічний режим отримання зображень на основі адаптивного алгоритму	Наявність	
4.15	Режим трапецієвидного сканування на лінійних датчиках	Наявність	
4.16	Режим тривимірної візуалізації в масштабі реального часу - 4D з використанням спеціалізованих датчиків	Можливість	
4.17	Режим тривимірної візуалізації в 2D режимі з підтримкою стандартних датчиків	Можливість	
4.18	Компресійна еластографія	Наявність	
4.18.1	Кількісний аналіз співвідношення жорсткості/еластичності тканин, побудова графічних кривих, аналіз відношення жорсткості.	Наявність	
4.18.2	Еластографія зсувної хвилі	Можливість	
4.18.3	Ультразвуковий керований параметр ослаблення для вимірювання ослаблення сигналу в режимі В	Можливість	
4.18.4	Програмна опція для комбінованого дослідження та оцінки ступеню гепатозу і фіброзу печінки	Можливість	
4.19	Технологія панорамного сканування з утворенням зображення протяжністю, не менше 60см	Можливість	
4.20	Кількісна оцінка глобальної скоротливості функції лівого шлуночка , розрахована по Сімпсону	Можливість	
4.21	Оцінка систолічної деформації міокарда - Оцінка пікової систолічної повздовжньої деформації міокарду - Оцінка загальної деформації міокарду - Виведення результатів в графічному вигляді, у вигляді кругової діаграми з кольоровим кодуванням і числовим значенням у вигляді таблиці	Наявність	
4.22	Недоплерівська візуалізація кровотоку	Можливість	
4.23	Число приймально-передавальних цифрових каналів, не менше	386 000	



ДОКУМЕНТ ІТС ЄПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-8420 від 05.09.2024

4.24	Автоматичний розрахунок інтиму-медіа	Наявність	
4.25	Режим В-сканування з відхиленням кута і поліпшеним розпізнаванням біопсійної голки на лінійному датчику	Можливість	
4.26	Режим Стрес-ехо	Наявність	
4.27	Автоматичний розрахунок об'єму в режимі об'ємної реконструкції	Можливість	
4.28	Режим позрізового об'ємного зображення з заданою кількістю зрізів та відстанню між ними.	Можливість	
4.29	Режим Stic	Можливість	
4.30	Кількісний аналіз васкуляризації в режимі КДК та ЕД на збережених кінопетлях	Наявність	
4.30	Програмний протокол для маркування, обліку, вимірювання та опису вузлів та утворень у щитовидній залозі	Наявність	
5	Програмне забезпечення:		
5.1	Автоматична оптимізація зображення в В-режимі	Наявність	
5.2	Автоматична оптимізація зображень в режимі кольорового картування	Наявність	
5.3	Програма налаштування та персоналізації звітів УЗ-дослідження з можливістю розміщення зображень та графіків на УЗ-апараті	Можливість	
5.4	Пакети розрахунків та сумарні висновки для ангіології	Наявність	
5.5	Пакети розрахунків та сумарні висновки для кардіології	Наявність	
5.6	Пакети розрахунків та сумарні висновки для акушерства та гінекології	Наявність	
5.7	Пакети розрахунків та сумарні висновки для урології	Наявність	
6.	Характеристика монітору та консолі системи		
6.1	Антибліковий РК монітор з матрицею , не менше	1920x1080 пікселей	
6.2	Діагональ , не менше	23,0 дюймів	
6.3	Регулювання монітору в різних площинах	Наявність	
6.4	Поворот монітору по горизонталі , не менше	±90град	
6.5	Інтерактивна головна консоль	Наявність	
6.6	Технологія миттєвої оптимізації зображення шляхом натисненням одної кнопки	Наявність	
6.7	Підігрів гелю	Можливість	
6.8	Сенсорна панель управління , не менше	10 дюйм	



ДОКУМЕНТ ІТС ЄПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат ЗFAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-8420 від 05.09.2024

6.9	Консоль управління регулюється по висоті , вправо/ вліво	Наявність	
7.	Додаткове приладдя		
7.1	Ч/Б термопринтер	Можливість	
7.2	Панель вводу ЕКГ сигналів з комплектом кабелів	Можливість	
7.3	Джерело безперебійного живлення	Можливість	
7.4	Ч/Б принтер	Можливість	
8.	Архівація зображень		
8.1	Кінопетля кадрів не менше	6900	
8.2	Інтегрований жорсткий диск ємністю не менше Гб	500	
8.3	USB –порт для архівації даних на USB-флеш-накопичувач	Наявність	
8.4	Інтерфейс ETHERNET для підключення до мережі	Наявність	
8.5	DICOM 3.0 – функція архівації на зовнішні носії	Можливість	
9.	Типи підтримуваних датчиків:		
9.1	Всі датчики широкосмужні та мультичастотні	Наявність	
9.2	Конвексні	Наявність	
9.3	Мікроконвексні	Наявність	
9.4	Лінійні	Наявність	
9.5	4D датчики: конвексні	Наявність	
9.6	Секторні	Наявність	
9.7	Ендокавітарні, внутрішньо-порожнинні	Наявність	
10.	Характеристика датчиків, що повинні бути включені в комплект поставки:		
10.1	Лінійний датчик для поверхнево розташованих органів і структур, периферичних судин Діапазон частот, МГц, не вужче Кількість елементів, не менше Ширина сканованої ділянки, мм, не менше Біопсійна насадка	Наявність 2,0 – 11,0 192 42 Можливість	
10.2	Конвексний датчик для абдомінальних досліджень Діапазон частот, МГц, не вужче Кількість елементів, не менше Кут сканування, град, не менше Радіус кривизни, не менше Біопсійна насадка	Наявність 1,0 – 6,0 192 70 ° 55 мм Можливість	



ДОКУМЕНТ ІТС ЄПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-8420 від 05.09.2024

Лот 2 - 33111000-1 Рентгенологічне обладнання - Система рентгенівська пересувна С-арочна (37647 Система рентгенівська діагностична пересувна загального призначення цифрова) - 1 шт.

Вимоги:

№ з/п	Технічні вимоги, характеристики	Наявність функції або величина параметра	Відповідність (так / ні), з посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документа виробника
1. Технічні характеристики С-арки:			
1.1	- глибина С-арки, мм	Не менше ніж 710	
1.2	- вільна зона С-арки, мм	Не менше ніж 910	
1.3	- фокусна відстань, мм	Не менше ніж 1100	
1.4	- діапазон орбітального повороту С-арки, градусів	Не менше ніж 145	
1.5	- діапазон повороту С-арки в горизонтальній площині, градусів	Не менше ніж ± 240	
1.6	- діапазон повороту С-арки відносно вертикальної площини (маятник), градусів	Не менше ніж $\pm 10,5$	
1.7	- діапазон горизонтального пересування С-арки, см	Не менше ніж 20	
1.9	- діапазон вертикального пересування С-арки, см	Не менше ніж 40	
1.10	- дозиметричний пристрій	Наявність	
2. Технічні характеристики рентгенівського генератора та блоку рентгенівської трубки:			
2.1	- тип рентгенівського генератора	Високочастотний	
2.2	- частота генератора	Не менше ніж 40 кГц	
2.3	- потужність рентгенівського генератора, кВт	Не менше ніж 10	
2.4	- максимальна напруга при імпульсній рентгеноскопії, кВ	Не менше ніж 120	
2.5	- максимальна напруга при цифровій рентгенографії, кВ	Не менше ніж 120	
2.6	- максимальний струм при імпульсній рентгеноскопії, мА	Не менше ніж 30	
2.7	- максимальний струм при цифровій рентгенографії, мА	Не менше ніж 100	
2.8	- тип аноду рентгенівської трубки	Обертвий	
2.9	- швидкість обертання аноду	Не менше ніж 3000 обертів/хв.	



ДОКУМЕНТ ІТС ЄПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-8420 від 05.09.2024

2.10	- розміри фокусних плям, мм	Не більше 0,3 та 0,6	
2.11	- теплоємність аноду рентгенівської трубки, теплових одиниць	Не менше ніж 200000	
3. Технічні характеристики коліматору:			
3.1	- тип	Моторизований	
4. Технічні характеристики цифрового плоско панельного детектора:			
4.1	- розмір детектора	Не менше ніж 23x23 см	
4.2	- максимальна розподільча здатність, пікселів	Не менше ніж 1280x1280	
4.3	- Розмір пікселя, мкм	Не більше ніж 179	
4.4	- відсіюча фіксована решітка	Наявність	
5. Технічні характеристики цифрової системи обробки зображень:			
5.1	- максимальна швидкість прийому	Не менше ніж 18 кадрів/сек	
5.2	- функція рекурсивного фільтру	Наявність	
5.3	- функція затримки останнього зображення	Наявність	
5.4	- функція вертикального та горизонтального повороту зображення	Наявність	
5.5	- функція обертання зображення на 360 градусів	Наявність	
5.6	- функція підсилення країв зображення	Наявність	
5.7	- функція збільшення зображення	Наявність	
5.8	- кількість кадрів зображень, що зберігаються на інтегрованому жорсткому диску	Не менше ніж 200 000 зображень	
5.9	- монітор медичний	Не менше двох	
5.10	- тип монітора	Рідкокристалічні	
5.11	- розмір монітора, дюймів	Не менше ніж 19	
6.	Учасник повинен надати копію діючої на момент проведення закупівлі ліцензії ДІВ (на роботу з Джерелами іонізуючого випромінювання)		

Лот 3 - 33112000-8 Візуалізаційне обладнання з використанням ехографії, ультразвуку чи доплерографії - Ультразвукова система візуалізації (40761 Загальноприйнята ультразвукова система візуалізації) - 1 шт.

Вимоги:

№ з/п	Опис вимог	Наявність функції або величина параметру	Відповідність (так / ні), з посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документа виробника
-------	------------	--	---



ДОКУМЕНТ ІТС ЄПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-8420 від 05.09.2024

1	Загальні вимоги		
1.1	Ультразвукова система експертного класу	Наявність	
2	Області застосування		
2.1	Абдомінальні дослідження	Відповідність	
2.2	Поверхневі органи і структури (у т.ч. молочна залоза)	Відповідність	
2.3	Акушерство / Гінекологія	Відповідність	
2.4	Педіатрія	Відповідність	
2.5	Транскраніальні дослідження	Відповідність	
2.6	Цереброваскулярні дослідження	Відповідність	
2.7	Інтраопераційні дослідження	Відповідність	
2.8	Ехокардіографія (доросла і дитяча)	Відповідність	
2.9	Стрес-Ехокардіографія	Відповідність	
2.10	Черезстравохідні дослідження	Відповідність	
2.11	Судинні дослідження	Відповідність	
2.12	Урологія	Відповідність	
2.13	Офтальмологічні дослідження	Відповідність	
2.14	Контрастна візуалізація	Відповідність	
2.15	Невідкладна допомога	Відповідність	
3	Основний блок		
3.1	Цифрове акустичне формування променя	Наявність	
3.2	Кількість цифрових каналів, не менше	4 700 000	
3.3	Діапазон частот, не менше	1,0 – 20,0 МГц	
3.4	Об'єм жорсткого диска не менше	512 Гб	
3.5	Динамічний діапазон, не менше	250 Дб	
3.6	Глибина візуалізації, не менше	30 см	
3.7	Система динамічної роздільної здатності	Наявність	
3.8	Максимальна частота кадрів, не менше	1900	
3.9	Максимальна кількість зон фокусування	8	
3.10	Кількість портів для датчиків (без візка), не менше	1	
3.11	Триканальний порт ЕКГ	Наявність	
3.12	Рідкокристалічний екран з діагоналлю, не менше	15"	
3.13	Роздільна здатність екрана, не менше	1920x1080	
3.14	Сенсорний дисплей з діагоналлю, не менше	10"	
3.15	Швидке завантаження системи з вимкненого стану, не довше	110 сек.	
3.16	Цифровий зум, не менше	16 разів	
3.17	Час роботи в автономному режимі без підзарядки акумулятора, не менше	30 хв.	
3.18	Час роботи в автономному режимі з додатковим акумулятором, не менше	2 год.	
4	Режими сканування		
4.1	В-режим	Наявність	
4.2	М-режим	Наявність	
4.3	Анатомічний М-режим	Наявність	



ДОКУМЕНТ ІТС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-8420 від 05.09.2024

4.4	PW - Імпульсно-хвильовий спектральний доплер:	Наявність	
4.5	CW - Постійно-хвильовий доплер	Наявність	
4.6	Кольорове доплерівське картування	Наявність	
4.7	Енергетичний доплер	Наявність	
4.8	Направлений енергетичний доплер	Наявність	
4.9	Кольорове тканинне доплерівське картування	Наявність	
4.10	Дуплексний режим	Наявність	
4.11	Незалежний триплексний режим	Наявність	
4.12	Кольоровий тканинний доплер	Наявність	
4.13	Режим багатопротеневого складеного сканування	Наявність	
4.14	Технологія видалення артефактів	Наявність	
4.15	Багатовимірна гармонічна візуалізація тканин з технологією інверсії імпульсів	Наявність	
4.16	Контрастна візуалізація	Наявність	
4.17	Корекція аберацій тканини	Наявність	
4.18	Оптимізація зображення натисканням однієї кнопки	Наявність	
4.19	Повноекранний режим	Наявність	
4.20	Кількісний аналіз ділянки дослідження	Можливість	
4.21	Автоматизована програма кількісної оцінки товщини інтима-медіа	Можливість	
4.22	Кількісний аналіз деформації для оцінки регіональної функції міокарда	Можливість	
4.23	3D/4D візуалізація	Можливість	
4.24	Просторово-часова кореляція зображень	Можливість	
4.25	Компресійна еластографія	Наявність	
4.26	Покращена візуалізація голки	Наявність	
5	Типи датчиків, що підтримуються		
5.1	Конвексні	Відповідність	
5.2	Мікроконвексні	Відповідність	
5.3	Ендовагінальні	Відповідність	
5.4	Лінійні	Відповідність	
5.5	Секторні/ фазовані	Відповідність	
5.6	Черезстравохідні секторні	Відповідність	
5.7	Інтраопераційні	Відповідність	
5.8	Матричні	Відповідність	
5.9	Об'ємні	Відповідність	
6	Характеристика датчиків, що повинні бути включені в комплект		
6.1	Конвексний датчик	Наявність	
	Діапазон частот, не менше	1,0-5,0 МГц	
	Кут сканування, не менше	100°	
	Кількість елементів, не менше	160	
	Апертура сканування, не менше	55 мм	
6.2	Лінійний датчик	Наявність	



ДОКУМЕНТ ІТС ЄПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-8420 від 05.09.2024

	Діапазон частот, МГц, не менше	4,0-18,0 МГц	
	Кількість елементів, не менше	1900	
	Апертура сканування, не менше	55 мм	
7	Архівація зображень		
7.1	Кількість вбудованих USB-портів, не менш	2	
7.2	Експорт статичних зображень на CD / DVD	Наявність	
7.3	Експорт DICOM-зображень та структурованих звітів на знімний носій	Наявність	
7.4	Передача даних по мережі в DICOM форматі	Наявність	
8	Програмне забезпечення		
8.1	Пакети розрахунків та вимірювань для судинних досліджень	Наявність	
8.2	Пакети розрахунків та сумарні заключення для кардіології	Можливість	
8.3	Пакети розрахунків та сумарні заключення для загальних досліджень	Наявність	
8.4	Пакети розрахунків та сумарні заключення для досліджень малих органів	Наявність	
8.5	Пакети розрахунків та сумарні заключення для педіатричних досліджень	Наявність	
8.6	Протоколи з можливістю вставки зображення, результатів вимірювань і розрахунків, графіків, шаблонів, описів і висновків	Наявність	
9	Додаткові характеристики		
9.1	Візок для установки для перевезення апарата	Наявність	
9.2	Додаткова акумуляторна батарея	Наявність	
9.5	Ч/б термопринтер	Наявність	
9.6	Панель вводу ЕКГ-сигналів	Наявність	
9.8	Максимальна споживча потужність, не більше	250 ВА	
9.9	Вага, не більше	11 кг	

Загальні вимоги:

1. Товар, що пропонується, повинен бути новим, таким, що не був у використанні. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.

2. Товар повинен бути належним чином зареєстрованим в Україні або дозволеним для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства, сертифікованим для використання у медичних закладах. Ця вимога підтверджується: - завіреною копією декларації або копією документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту, або - завіреною копією Свідоцтва про державну реєстрацію медичного виробу, що свідчить про



ДОКУМЕНТ ІТС ЄПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-8420 від 05.09.2024

наявність медичного виробу в Державному реєстрі медичної техніки та виробів медичного призначення.

Якщо обладнання не є медичним виробом, учасник надає лист-роз'яснення.

3. Гарантійний термін обслуговування не менше 12 місяців з моменту введення в експлуатацію (якщо інше не передбачено технічними вимогами). Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.

4. Сервісне обслуговування повинно здійснюватися інженерним персоналом, що сертифікований виробником - наявність сервісного центру на території України (надати лист-підтвердження із вказанням адреси розташування та контактних телефонів сервісного центру) та фахівців, які пройшли навчання у виробника запропонованого обладнання (надати копію відповідного документа).

5. Спроможність учасника поставити запропонований товар повинна підтверджуватись оригіналом гарантійного листа від виробника (якщо учасник не є виробником товару), або офіційного представника на території України (із наданням копії авторизаційного листа виробника), що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника (надати оригінал такого гарантійного листа).

6. Наявність належним чином оформленої інструкції (паспорта) або будь-якого іншого документа щодо експлуатації запропонованого товару українською мовою (надати копії).

7. Вантажно-розвантажувальні роботи та доставка товару до закладів охорони здоров'я повинна здійснюватися постачальником за власні кошти. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.

8. Термін поставки товару: 30 днів з дати отримання письмової заявки Замовника, але не пізніше 20.12.2024. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.

9. Монтаж та навчання медперсоналу роботі на апаратурі постачальник проводить безкоштовно за письмовою заявою закладу-отримувача, якщо інше не передбачено умовами договору. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.

10. Запропонований товар повинен відповідати заявленим технічним вимогам. Для підтвердження учасник надає заповнену таблицю щодо відповідності з посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документа виробника.

11. Учасник повинен надати заповнену форму тендерної пропозиції за підписом керівника або уповноваженого представника підприємства, організації, установи та завірену печаткою (у разі наявності).



ДОКУМЕНТ ІТС ЄПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-8420 від 05.09.2024

Форма тендерної пропозиції

(назва процедури закупівлі)

№ лоту/ з/п	Найменування предмету закупівлі/товару	Торгівельна назва товару	Виробник, країна	Одиниця виміру	Кількість, од.

.....
(посада особи, що підписує форму)

(П.І.Б.)

(підпис)

М. П.*

* Вимога щодо печатки не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством.

** У разі наявності в технічній частині посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження або виробника – читати з виразом «або еквівалент».

2. Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:

14 273 177,56 грн (Чотирнадцять мільйонів двісті сімдесят три тисячі сто сімдесят сім гривень 56 копійок), **без ПДВ**, зокрема:

лот 1 – 4 604 953,27 грн (Чотири мільйони шістсот чотири тисячі дев'ятсот п'ятдесят три гривні 27 копійок);

лот 2 – 6 261 682,24 грн (Шість мільйонів двісті шістдесят одна тисяча шістсот вісімдесят дві гривні 24 копійки);

лот 3 - 3 406 542,05 грн (Три мільйони чотиреста шість тисяч п'ятсот сорок дві гривні 05 копійок).



ДОКУМЕНТ ІТС ЄПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC00304000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-8420 від 05.09.2024