

**ОБҐРУНТУВАННЯ ТЕХНІЧНИХ ТА ЯКІСНИХ ХАРАКТЕРИСТИК ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ,  
РОЗМІРУ БЮДЖЕТНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ ТА/АБО ОЧІКУВАНОЇ  
ВАРТОСТІ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ.**

На виконання Постанови Кабінету Міністрів України від 11 жовтня 2016 р. №710 «Про ефективне використання коштів» надається обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі.

Ідентифікатор закупівлі в Prozorro	UA-2026-03-09-007842-a
Назва предмета закупівлі	Кольпоскоп <b>ДК 021:2015: 33160000-9 — Устаткування для операційних блоків</b>
Очікувана вартість закупівлі	310 000,00 грн. за рахунок коштів НСЗУ

Обґрунтування  
технічних та якісних  
характеристик  
закупівлі

**Технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі**

**Кольпоскоп за кодом ДК 021 : 2015 - 33160000-9 — Устаткування для операційних блоків**

№	Назва товару	Код НК 024-2023	Код НК 024-2024	Од.	Кіл-ть
1	Кольпоскоп	10960 — Кольпоскоп	<b>Z1202070801 СИСТЕМИ ВІДЕОКОЛЬПОСКО ПІІ</b>	шт	1

**Загальні вимоги:**

1. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, 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 відповідним документом (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 документів.*

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, 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 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 кваліфікований інструктаж працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

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

5. 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.*

6. 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 копії документів наведених нижче або гарантійний лист, що нижче зазначений документ буде надано під час поставки :

- завірнену копію декларації (сертифікату відповідності) 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

7. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар буде доставлено та інстальовано за рахунок Учасника.

### Медико-технічні вимоги до кольпоскопу

№з/п	Найменування параметру	Вимоги технічного завдання	Відповідність (так/ні) з посиланням сторінку відповідного документу
<b>1. Технічні характеристики</b>			
1.1.	Оптичний кольпоскоп для використання при гінекологічних дослідженнях	наявність	
1.2.	Бінокулярна оптична голівка з широкопольними окулярами та коригуванням діоптрійної різниці	наявність	
1.3.	Збільшення окулярів, не менше	16 крат	
1.4.	Діоптрійне переміщення окулярів, діоптрій, не менше	±5	
1.5.	Діапазон регулювання міжзіничної відстані, у діапазоні не менше	55 – 75 (±5) мм	
1.6.	Робоча відстань, у діапазоні не менше	220 - 260 (±10) мм	
1.7.	Фокусна відстань об'єктиву, не менше	280 (±10) мм	
1.8.	Кількість ступенів збільшення, не менше	5	
1.9.	Загальне збільшення, у діапазоні не менше	2,9 – 21,7 (±0,1) крат	
1.10.	Точне фокусування кольпоскопу, не менше	20 (±5) мм	
1.11.	Поле огляду, у діапазоні не менше	12 – 83 (±1) мм	
1.12.	Зелений та синій фільтри для дослідження капілярів	наявність	
1.13.	Світлодіодне джерело світла	наявність	
1.14.	Максимальна освітленість поля огляду, не менше	30 000 люкс	
1.15.	Регулювання інтенсивності джерела світла	наявність	
1.16.	Максимальне споживання електроенергії джерелом світла, не більше	15 Вт	
1.17.	Відеоадаптер з регулюванням фокусування для встановлення відеокамери	наявність	
1.18.	Кольорова відеокамера Full HD якості для відео та фотофіксації	наявність	
1.19.	Розподільна здатність відеокамери, не гірше	1920x 1080 пікселів	

1.20.	Характеристики відео потоку, не менше 30FPS (кадрів за секунду)	наявність		
1.21.	Енергоспоживання камери, не більше 5 Вт	наявність		
1.22.	Можливість збереження зображень в форматах JPG/BMP/PNG/GIF під час обстеження, не менше	150 знімків		
1.23.	Важіль для балансування з можливістю регулювання положення кольпоскопічної голівки по висоті	наявність		
1.24.	Стійка основа на колесах з фіксаторами	наявність		
1.25.	Електроживлення від мережі 50Гц, В	220 ±10%		
<b>2. Програмне забезпечення</b>				
	Можливість формування бази даних з кольпоскопічними знімками пацієнтів	наявність		
	Можливість експорту зображень	наявність		
	Можливість імпорту зображень	наявність		
	Можливість трансформації зображень	наявність		
	Можливість вимірювання відстаней та площі	наявність		
	Можливість друку текстових звітів	наявність		
	Можливість друку зображень	наявність		
<b>3.</b>	<b>Відеокамера для відео та фотофіксації</b>	наявність		
*всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».				