

**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-2026-05-25-001806-a
Назва предмета закупівлі	Ротаційний мікротом напівавтоматичний (код НК 024:2023 / НК 031:2024: 15158 - Ротаційний мікротом / 15158 -Ротаційний мікротом / W0202059005 - МІКРОТОМИ) ДК 021:2015: 33950000-4 — Устаткування та приладдя для клінічної та судової медицини
Очікувана вартість закупівлі	860 000,00 грн. за рахунок коштів НСЗУ

Обґрунтування
технічних та якісних
характеристик
закупівлі

**Інформація
про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмету закупівлі**

Ротаційний мікротом напівавтоматичний (код НК 024:2023 / НК 031:2024: 15158 - Ротаційний мікротом / 15158 -Ротаційний мікротом / W0202059005 - МІКРОТОМИ) ДК 021:2015 - 33950000-4 Устаткування та приладдя для клінічної та судової медицини»

Специфікація до закупівлі:

№ /п	Найменування товару (марка, тип, вид)	Національний класифікатор НК 024:2023 /НК 031:2024 «Класифікатор медичних виробів	Одиниця виміру	Кількість
	Мікротом ротаційний напівавтоматичний	15158 -Ротаційний мікротом / W0202059005 МІКРОТОМИ	Компл.	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 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 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 Товару у кількості та строки, визначені тендерною документацією та тендерною пропозицією Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати документальне підтвердження офіційного походження товару та можливості його поставки. Таким підтвердженням може бути лист виробника, представництва, філії

виробника (за наявності відповідних повноважень на території України), представника, дилера, дистриб'ютора, сертифікат офіційного партнера, договір поставки або інший документ, що підтверджує можливість поставки товару у строки та на умовах, визначених тендерною документацією.

4. Учасник повинен провести навчання при інсталяції з персоналом 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 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.

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.

8. Строк поставки відповідно до умов договору про закупівлю

Медико - технічні вимоги до закупівлі:

<i>№ п/п</i>	<i>Найменування технічної або іншої вимоги</i>	<i>Вимоги</i>	<i>Відповідність (так/ні) з посиланням на сторінку технічного опису, або паспорт виробника</i>
1.	<i>Мікротом ротаційний напівавтоматичний-1 компл.</i>		
1.1	<i>Напівавтоматичний мікротом призначений для створення гістологічних зрізів в медичних та дослідницьких цілях</i>	<i>Відповідність</i>	
1.2	<i>Напівавтоматичний та ручний режими різання</i>	<i>Наявність</i>	
1.3	<i>Межі регулювання товщини різання, не менше</i>	<i>від 0,5 до 100 мкм</i>	
1.4	<i>Крок зміни товщини різання в діапазоні 0,5-5 мкм, не більше</i>	<i>0,5 мкм</i>	
1.5	<i>Крок зміни товщини різання в діапазоні 5-20 мкм, не більше</i>	<i>1 мкм</i>	
1.6	<i>Крок зміни товщини різання в діапазоні 20 - 30 мкм, не більше</i>	<i>2 мкм</i>	
1.7	<i>Крок зміни товщини різання в діапазоні 30 - 60 мкм, не більше</i>	<i>5 мкм</i>	
1.8	<i>Крок зміни товщини різання в діапазоні 60 - 100 мкм, не більше</i>	<i>10 мкм</i>	
1.9	<i>Горизонтальна подача зразка, не більше</i>	<i>30 мм</i>	
1.10	<i>Вертикальний хід зразка, не менше</i>	<i>70 мм</i>	
1.11	<i>Діапазон регулювання товщини тримінгу, не менше</i>	<i>Від 1 до 600 мкм</i>	

1.12	Крок зміни товщини трімінгу в діапазоні 5-30 мкм, не менше	5 мкм		
1.13	Крок зміни товщини трімінгу в діапазоні 30 – 100 мкм, не менше	10 мкм		
1.14	Крок зміни товщини трімінгу в діапазоні 100 - 200 мкм, не менше	20 мкм		
1.15	Крок зміни товщини трімінгу в діапазоні 200 - 600 мкм, не менше	50 мкм		
1.16	Ретракція зразку з можливістю деактивації функції	Наявність		
1.17	Діапазон швидкості ретракції, не менше	120-420 мм/с		
1.18	Діапазон швидкості ретракції у ручному режимі, не менше	5 – 100 мкм/с		
1.19	Крок зміни швидкості ретракції у ручному режимі, не менше	5 мкм		
1.20	Максимальний розмір зразків, не менше	50x55 мм		
1.21	Можливість встановлення затискача для макрокасет	Наявність		
1.22	Нахил зразка по вертикалі, не менше	8°		
1.23	Нахил зразка по горизонталі, не менше	8°		
1.24	Обертання зразка, не менше	360°		
1.25	Швидкість подачі	0 – 1200 мкм/с		
1.26	Режими нарізання – звичайний та режим коливання напівобертом	Наявність		
1.27	Кольоровий РК дисплей	Наявність		
1.28	Індикатор положення леза	Наявність		
1.29	Зона підсвічування на лицевій стороні мікротому для моментальної оцінки якості зрізу	Наявність		
1.30	Можливість керування за допомогою панелі керування та дистанційного пульту управління	Відповідність		
1.31	Тримач лез, з системою захисту користувача від травмування	Наявність		
1.32	Висувний маховик з системою плавного обертального руху, що передбачає можливість блокування у кожному положенні	Наявність		
1.33	Аварійний вимикач приладу	Наявність		
1.34	Система збору відходів	Наявність		
1.35	Україномовний інтерфейс	Наявність		

Замовник відхиляє тендерну пропозицію учасника у разі її невідповідності технічним вимогам тендерної документації.

ПРИМІТКА: всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».