

На виконання Постанови КМУ від 16 грудня 2020 р. № 1266 «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 1 серпня 2013 № 631 і від 11 жовтня 2016 № 710»

Дата оприлюднення оголошення про проведення конкурентної процедури закупівель або повідомлення про намір укласти договір про закупівлю за результатами переговорної процедури закупівель:

27 травня 2025 р. Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі:

Реабілітаційне медичне обладнання:

Профілактор (дошка) Євмінова, тренажер універсальний (стіл реабілітаційний) СР-1, система безперервного пасивного руху ліктьового суглоба Тр-Е5, система безперервного пасивного руху суглобів пальців рук Тр-Е2

Робот тренажер для пальців рук, Пристрій для реабілітації МОТОmed для ніг та рук за кодом ДК 33150000-6 “Апаратура для радіотерапії, механотерапії, електротерапії та фізичної терапії”

№ з/п	Найменування медичного виробу	Код та назва медичного виробу, відповідно до НК 024:2023 «Класифікатор медичних виробів»	Одиниця виміру	Кількість
1.	Профілактор (дошка) Євмінова	НК 024:2023: 17201 — Спинний тренажер	шт	4
2.	Тренажер універсальний (стіл реабілітаційний) СР-1 (або аналог)	НК 024:2023: 44231 — Механічний тренажер для верхніх кінцівок з важільним/роликовим блоком	шт	2
3.	Система безперервного пасивного руху ліктьового суглобу Тр-Е5	НК 024:2023: 36314 — Тренажер для пасивного розроблення плеча	шт	1
4.	Система безперервного пасивного руху суглобів пальців рук Тр-Е2	НК 024:2023: 34200 — Тренажер для пальців/рук	шт	1
5.	Робот тренажер для пальців рук	НК 024:2023:НК 024:2023: 34200 — Тренажер для пальців/рук	шт	1
6.	Пристрій для реабілітації МОТОmed для ніг та рук або еквівалент	НК 024:2023: 36313 — Тренажер для тривалого пасивного розроблення тазостегнового/колінного суглоба	шт	1

Вимоги до товару

ТЕХНІЧНІ ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ

№ п/п	Найменування товару	Технічні характеристики	Відповідність ТАК/НІ з обов'язковим посиланням на відповідну сторінку інструкції або паспорту
1	2	3	4
	Профілактор (дошка) Євмінова оригінал  	Основні характеристики: Панель профілактора повинна складатися зі склеєних рейок, підібраних таким чином, щоб забезпечити необхідний прогин і амортизацію. Повинен бути оснащений рукоятками двох рівнів на рухомий каретці (з можливістю підлаштовування під зріст спортсмена). Профілактор повинен мати на тильній стороні панелі металеву планку з отворами для кріплення та повинен дозволяти регулювати кут нахилу. Матеріал – сосна Колір – світлий Спецзамовлення: Під вагу спортсменів від 115 до 135 кг, Ріст від 190 – 220 см. Продукція повинна бути сертифікована та схвалена МОЗ України. Комплектація: - дошка Євмінова – 1 од. - петля Гліссона – 1 од. - інструкція – 1 од. - кріплення – 1 од. - методичка з базовим комплексом вправ – 1 од. - гарантійний талон – 1 од. - паспорт – 1 од. Додаткова комплектація: - наявність кріплень (гачків) з можливістю встановлення профілактора до шведської стінки. Надання товару що є еквівалентом – не передбачається.	

Тренажер універсальний (стіл реабілітаційний) СР-1 (або аналог)

№ п/п	Параметри та вимоги	Відповідність ТАК/НІ з обов'язковим посиланням на відповідну сторінку інструкції або паспорту
1	Тренажер призначений для реабілітації та допомоги у відновленні рухових функцій верхніх кінцівок та суглобів, збільшення м'язової сили рук і пальців, розвитку дрібної моторики пальців та кистей рук, після перенесених травм та хвороб різного походження та допомоги людям, що мають фізичні вади.	
2	Основа тренажера виготовлена з профільних сталейних труб захищених антикорозійним покриттям	
3	Стільниця виробу виготовлена з ламінованого ДСП.	
4	Навантаження тренажера представлені у вигляді гири виготовленої зі сталі та захищеної антикорозійним покриттям.	
5	На ніжки встановлені наконечники з полімерних матеріалів.	
6	На стільниці тренажера розташовані: - конусоподібний валик з різними діаметрами для поступового обертання рук - ручка з ременем на липучці для вправ на згинання пальців рук - вертикальна спіраль з повзунком для вправ з опором на збільшення діапазону руху зап'ястя - колесо для активних вправ з пронації та супінації кисті - важіль для вправ з розгинання та повільного згинання зап'ястка	
7	Габаритні розміри, мм : Довжина ≤ 760 Ширина ≤ 560 Висота 990...1120	
8	Навантаження: ≤ 50 кг	
9	Маса: ≤ 15 кг	
10	Гарантійне строку експлуатації (обслуговування) повинен бути не менше ніж 12 (дванадцять) місяців.	
11	Гарантійний строку зберігання в пакуванні підприємства-виробника – 2 роки від дати виготовлення.	
12	Інструкція з експлуатації українською мовою.	

13	Наявність гарантійного листа від виробника або його офіційного представника в Україні про можливість постачання та термін постачання апаратів (надати оригінал відповідного документу)	
14	Учасник повинен мати сертифікованих виробником спеціалістів для обслуговування та ремонту запропонованого обладнання (надати копію сертифікату)	
15	Наявність декларації про відповідність вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів зареєстрованої в Реєстрі осіб відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують, та медичних виробів для діагностики in vitro в обіг (надати копію)	
16	Виробник повинен мати сертифікат на систему управління якістю ISO-9001:2015 , ISO-13485:2016 (надати копію сертифікату)	
17	Наявність сертифікату на систему екологічного управління ISO 14001:2015 (надати копію сертифікату)	
18	Обов'язково прикріпити у своїй пропозиції фото запропонованого товару, щоб замовник міг об'єктивно оцінювати запропоновані учасником товари.	
19	Рік виготовлення не раніше 2024-2025 р.	
20	Фото для прикладу з мережі Інтернет: 	

Система безперервного пасивного руху ліктьового суглоба Тр-Е5

№ п/п	Параметри та вимоги	Відповідність ТАК/НІ з обов'язковим посиланням на відповідну сторінку інструкції або паспорту
1	Можливість застосування для лікування та реабілітації при ушкодженнях ліктьового суглоба: - перелом ліктьової та променевої кістки; - реабілітація наслідків ДЦП; - відновлення після інсульту;	

	- реконструктивній хірургії кісток, хрящів, сухожиль і зв'язок; - деформації і забої ліктьового суглоба. Можливість регулювання кута руху суглоба.	
2	Пристрій має раму, виконану з корозійностійкого матеріалу, оснащену чотирма колесами, що самоорієнтуються, два з яких з гальмами, що дає можливість переміщення пристрою в приміщенні.	
3	Рама опори тренажера регулюється за висотою за допомогою дистанційного пульта, що дає можливість використовувати пристрій для різних категорій користувачів (як дорослих так і дітей), а також для реабілітації лежачих пацієнтів у палаті.	
4	Пристрій можна використовувати для рухів лівого та правого ліктя.	
5	Блок управління пристрою, обладнаний пультом дистанційного керування (контролер руки), що дає можливість тимчасово зупинити виконання вправ (зі збереженням даних), для зміни налаштувань під час тренування (за призначенням лікаря).	
6	Пристрій обладнано окремо винесеним блоком живлення, який має власний запобіжник, що підвищує його надійність у застосуванні.	
7	Діапазон кута переміщення суглоба $0^{\circ} - 125^{\circ}$	
8	Габаритні розміри пристрою в складеному стані (Д×Ш×В), мм не більше 840*600*1100	
9	Діапазон кутової швидкості руху $0.5^{\circ} - 3.5^{\circ} / \text{с}$	
10	Діапазон регулювання рухомої опори ≥ 50 мм	
11	Маса, кг не більше 30	
12	Електроживлення 220V, 50Hz	
13	Потужність 70W	
14	Виробник повинен мати сертифікат на систему управління якістю ISO-9001:2015, ISO 13485:2016 (надати копію сертифікату)	
15	Наявність сертифікату на систему екологічного управління ISO 14001:2015 (надати копію сертифікату)	
16	Гарантійний строк експлуатації 1 рік з дня придбання користувачем.	
17	Гарантійний строк зберігання в пакуванні підприємства	

	виробника – 2 роки від дати виготовлення.	
18	Інструкція з експлуатації українською мовою.	
19	Наявність гарантійного листа від виробника або його офіційного представника в Україні про можливість постачання та термін постачання обладнання (надати оригінал відповідного документу)	
20	Учасник повинен мати сертифікованих виробником спеціалістів для обслуговування та ремонту запропонованого обладнання (надати копію сертифікату)	
21	Наявність декларації про відповідність вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів зареєстрованої в Реєстрі осіб відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують, та медичних виробів для діагностики in vitro в обіг (надати копію)	
22	Обов'язково прикріпити у своїй пропозиції фото запропонованого товару, щоб замовник міг об'єктивно оцінювати запропоновані учасником товари.	
23	Рік виготовлення не раніше 2024-2025р.	
24	Фото для прикладу з мережі Інтернет 	

Система безперервного пасивного руху суглобів пальців рук Тр-Е2

№ п/п	Параметри та вимоги	Відповідність ТАК/НІ з обов'язковим посиланням на відповідну сторінку інструкції чи іншого документу
1	Призначений для лікування та реабілітації пацієнтів з різними ушкодженнями м'язів та суглобів пальців рук, для зміцнення та відновлення їх м'язової сили	
	Ручне керування пристроєм, дає можливість запрограмувати кожен рух, суглобів та м'язів руки в процесі реабілітації	
2	Тренажер має раму, виконану з корозійностійкого матеріалу, оснащену чотирма колесами, що самоорієнтуються, два з яких з гальмами, що дає можливість переміщення пристрою в приміщенні.	
3	Рама опори тренажера регулюється за висотою за допомогою дистанційного пульта, що дає можливість використовувати тренажер для різних категорій користувачів (як дорослих так і дітей), а також для реабілітації лежачих пацієнтів у палаті.	
4	Блок управління тренажера, обладнаний пультом дистанційного керування (контролер руки), що дає можливість тимчасово зупинити виконання вправ (зі збереженням даних), для зміни налаштувань під час тренування (за призначенням лікаря)	
5	Тренажер обладнано окремо винесеним блоком живлення, що підвищує його надійність у застосуванні.	
6	Тренажер має три режими керування: нормальний, кутовий і швидкісний.	
7	Габаритні розміри пристрою в складеному стані (Д×Ш×В) не більше, мм 1140*720*620	
8	Діапазон кута переміщення суглоба 0° - 270°	
9	Діапазон кутової швидкості руху 0.5° - 7.5° /с	
10	Маса не більше, кг: 30	
11	Електроживлення 220V, 50Hz	

12	Потужність $\leq 60W$	
14	Гарантійний строк експлуатації 1 рік з дня придбання користувачем.	
15	Гарантійний строк зберігання в пакуванні підприємства виробника – 2 роки від дати виготовлення.	
16	Інструкція з експлуатації українською мовою.	
17	Наявність гарантійного листа від виробника або його офіційного представника в Україні про можливість постачання та термін постачання обладнання (надати оригінал відповідного документу)	
18	Учасник повинен мати сертифікованих виробником спеціалістів для обслуговування та ремонту запропонованого обладнання (надати копію сертифікату)	
19	Наявність декларації про відповідність вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів зареєстрованої в Реєстрі осіб відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують, та медичних виробів для діагностики in vitro в обіг (надати копію)	
20	Виробник повинен мати сертифікат на систему управління якістю ISO-9001:2015, ISO 13485:2016 (надати копію сертифікату)	
21	Наявність сертифікату на систему екологічного управління ISO 14001:2015 (надати копію сертифікату)	
22	Обов'язково прикріпити у своїй пропозиції фото запропонованого товару, щоб замовник міг об'єктивно оцінювати запропоновані учасником товари.	
23	Фото зразка з мережі Інтернет 	
24	Рік виготовлення не раніше 2024-2025 р.	

№ п/п	Параметри та вимоги	Відповідність ТАК/НІ з обов'язковим посиланням на відповідну сторінку інструкції або паспорту
1	Рукавичка-робот призначена для функціональної реабілітації пальців рук і поєднує в собі досягнення робототехніки та неврології	
2	Наявність режиму дзеркального тренування	
3	Наявність режиму подолання опору	
4	Максимальний розмір апарата не більше Д 135 мм x Ш 115 мм x В 57 мм	
5	Номінальна напруга зарядки 5В	
6	Номінальний струм зарядки 1А	
7	Гарантія 12 місяців	

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

Кількісні вимоги:

№	Найменування предмету закупівлі або еквівалент	Назва та код медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2023 «Класифікатор медичних виробів»	Од. вим.	Кількість
1.	Пристрій для реабілітації MOTOmed loop.la для ніг та рук або еквівалент	36313 Тренажер для тривалого пасивного розроблення тазостегнового/колінного суглоба	компл.	1

**Пристрій для реабілітації MOTOmed loop.la для ніг та рук
або еквівалент**

№	Технічні вимоги	Відповідність (так/ні) та назва документу де підтверджується відповідність, № сторінки
1	Пристрій для активно-пасивної розробки кінцівок використовується для пацієнтів з неврологічними та ортопедичними захворюваннями, з порушенням ходьби	
2	Пристрій для реабілітації повинен дозволяти тренуватися в пасивному, активному та асистивному режимах	
3	Пасивна швидкість в межах не менше від 1 до 60 обертів/хв	
4	Пристрій для реабілітації повинен надавати можливість 2-ступеневого регулювання радіусу педалей для ніг	
5	Менший радіус педалей для ніг повинен бути не більше 7 см.	
6	Більший радіус педалей для ніг повинен бути не менше 12 см.	
7	Наявність кольорового сенсорного дисплея	
8	Пристрій для реабілітації повинен мати програму «Спазм-контроль», яка за терапевтичним принципом (антагоністичне гальмування) підбирає той напрям руху, при якому розслабляється (усувається) спазм (спастика)	
9	Максимально допустима вага користувача не менше 130 кг	
10	Пристрій для реабілітації повинен мати функцію «Захист руху», яка під час спазму (спастики) або іншого опору автоматично зупиняє двигун	
11	Наявність серійного роз'єму USB	
12	Наявність в пристрої української мови інтерфейсу	
13	Пристрій для реабілітації повинен бути в комплекті з направляючими для підтримки гомілки та двома манжетами для фіксації зап'ястка	
14	Наявність гарантійного листа від виробника або уповноваженого представника на території України, що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого обладнання в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни	
15	Документ, що підтверджує відповідності обладнання, що поставляється, вимогам технічного регламенту згідно Постанови КМУ №753 02.10.2013р. або гарантійний лист про надання копій документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту на момент поставки запропонованого товару	

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

Відсутність підтвердження відповіді на будь-який пункт медико - технічних вимог з посиланням на відповідний пункт (сторінку) в технічній документації виробника устаткування буде означати, що такий параметр у Учасника відсутній, що призведе до відхилення його пропозиції як такої, що не відповідає медико - технічним вимогам.

Очікувана вартість та/або розмір бюджетного призначення:

Джерело фінансування закупівлі: кошти НСЗУ –1 153 000,00 грн