

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:

23 лютого 2026 р.

Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі:

Цифровий рентгенодіагностичний апарат на базі шасі транспортного засобу код ДК 021:2015: 33110000-4 «Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини» (код НК 024:2023 - 40810 «Кабінет пересувний медичний діагностичний рентгенівський загального призначення»)

№ з/п	Найменування	Кількість	Од. вим
1	Пересувний кабінет медичної діагностики на базі шасі транспортного засобу з цифровим рентгенографічним комплексом	1	комплект

ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ

Учасник повинен підтвердити у складі тендерної пропозиції відповідність запропонованого ним предмета закупівлі нижче вказаним технічним характеристикам:

1	Обладнання має бути новим, таким що не було у використанні, має бути виготовленим у 2025-2026 році	Надати гарантійний лист від Учасника
2	Товар, що 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 момент подачі тендерної пропозиції Учасника	Надати копію декларації 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
3	Учасник торгів повинен мати на момент подачі тендерної пропозиції діючу ліцензію на право провадження діяльності з використання джерел іонізуючого випромінювання, в якій зазначено товар, що запропонований Учасником	Надати копію ліцензії на право провадження діяльності з використання джерел іонізуючого випромінювання
4	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.	Надати копію декларації (сертифікату) 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

5	У складі своєї тендерної пропозиції Учасник повинен надати гарантійний лист від виробника (у разі якщо, товар виробляється не в Україні, надати копію з оригіналу гарантійного листа виробника або уповноваженого представника і надати підтвердження відповідного представництва), яким підтверджується можливість поставки предмету цієї закупівлі, у необхідній кількості, якості та у потрібні терміни. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, а також назву предмета закупівлі.	Надати відповідні документи
6	Учасник повинен надати підтвердження відповідності технічних параметрів обладнання, яке ним пропонується, медико - технічним вимогам тендерної документації, у вигляді технічної інформації виробника (технічного опису, паспорту, інструкції користувача, тощо) українською мовою з посиланням на відповідну сторінку в цих матеріалах	Надати відповідні документи
7	Товар, що запропонований Учасником, повинен мати сервісну підтримку в Україні	Надати копію сертифікату інженера та гарантійний лист в довільній формі від виробника або його офіційного представника в Україні з інформацією про місце розташування та контактні телефони сервісного центру
8	Гарантійний термін обслуговування повинен становити не менше 18 місяців	Надати гарантійний лист від Учасника
9	Проведення навчання працівників Замовника користуванню запропонованим обладнанням за рахунок Учасника	Надати гарантійний лист від Учасника
10	Доставка запропонованого обладнання за рахунок Учасника	Надати гарантійний лист від Учасника

МЕДИКО - ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

№ п/п	Найменування параметру	Необхідне значення параметра або наявність функції	Заповнюється учасником, зазначити «Так» чи «Ні», вказати параметр, з посиланням на сторінку технічної документації
1.	Загальні вимоги		
1.1	Рентгенодіагностичний комплекс на базі шасі цільнометалевого кузова мікроавтобусу, класу В, або на базі шасі з спеціальним медичним фургоном	Наявність	
1.2	Призначення: проведення повноформатної цифрової рентгенографії грудної клітини для обстеження легень, серця та інших органів і систем, що допоможе виявленню захворювань та патології з отриманням зображення на моніторі, його цифровою обробкою і записом в пам'ять ПК у цифровому вигляді	Відповідність	

1.3	Конструкція шасі транспортного засобу повинна забезпечувати безпечне та м'яке транспортування електронного та рентгенівського обладнання, що повинно збільшити ресурс безвідмовної роботи розміщеного обладнання	Відповідність	
2.	Транспортний засіб		
2.1	Тип	Цільно-металевий кузов, або на базі шасі спеціальний медичний фургон	
2.2	Колісна формула	4x2	
2.3	Наявність антиблокувальної системи (ABS) в приводі гальм, що повинно відповідати жорстким вимогам безпеки перевезень	Наявність	
2.4	Двигун	Дизельний	
2.5	Екологічний стандарт	Не гірше EURO 5	
2.6	Кількість циліндрів двигуна	не менше чотирьох	
3.	Кузов	Наявність	
3.1	Процедурна	Наявність	
3.2	Освітлення салону	Наявність	
3.3	Робоче місце лаборанта	Наявність	
3.4.	Місця для перевезення медичного персоналу, не менше 3	Наявність	
4.	Рентгенодіагностичний апарат	Наявність	
4.1	Рентгенівський пристрій живлення	Наявність	
4.1.1	Тип	мікропроцесорний з вбудованою системою самодіагностики	
4.1.2	Потужність	Не менше 16 кВт	
4.1.3	Діапазон зміни анодної напруги	Не гірше від 40-110 Кв з кроком в 1 Кв	
4.1.4	Діапазон зміни струму	Не гірше від 40 до 150 мА з кроком в 1 мА	
4.1.5	Діапазон зміни часу експозиції	Не менше 0,01-5 секунд	
4.1.6	Наявність контролю за рентгенівською трубкою від перенавантаження	Наявність	
4.2	Рентгенівський випромінювач з коліматором	Наявність	
4.2.1	Тип випромінювача: моноблочний	Наявність	
4.2.2	Розмір малої фокусної плями	Не більше 0,8 мм	
4.2.3	Розмір великої фокусної плями	Не більше 1,8 мм	
4.2.4	Максимальна напруга рентгенівського випромінювача	Не менше ніж 125 кВ	
4.2.5	Швидкість обертання анода рентгенівської трубки	Не менше 3000 об/хв	
4.2.6	Рентгенівський коліматор	Наявність	
4.2.7	Пристрій автоматичного вимірювання дози	Наявність	
4.3	Цифровий приймач	Наявність	
4.3.1	Розмір поля обстеження	Не менше 430x430 мм	
4.3.2	Просторова роздільна здатність	Не менше 3,6 пар ліній на мм	
4.3.3	Час отримання цифрового рентгенівського знімку на моніторі	Не більше 6 сек.	
4.4	Штатив знімків	Наявність	

4.4.1	Штатив для рентгенографії	Наявність	
4.4.2	Фокусна відстань	Не менше 100 см	
4.5	Автоматизоване робоче місце рентгенлаборанта	Наявність	
4.5.1	Програмне забезпечення	Наявність	
4.5.2	Керування роботою штативу, параметрами експозиції, ведення бази даних, ведення статистики передача результатів обстеження	Відповідність	
4.5.3	Автоматичний голосовий супровід процесу обстеження	Наявність	
4.5.4	Система відео нагляду за процедурою обстеження	Наявність	
4.6	АРМ лікаря-рентгенолога		
4.6.1	Програмне забезпечення українською мовою	Наявність	
4.6.2	Відображення даних на екрані і можливість пост-обробки	Наявність	
4.6.5	Об'єм оперативної пам'яті не менше 2 Гб	Наявність	
4.6.6	Монітор не менше 24"	Наявність	
4.6.7	Спеціалізоване програмне забезпечення	Наявність	
4.6.8	Клавіатура, миша	Наявність	
4.6.9	Принтер лазерний для друкування звітів	Наявність	
4.7	Функціональні можливості програмного забезпечення:		
4.7.1	Повна DICOM сумісність	Наявність	
4.7.2	Ведення бази даних пацієнтів	Наявність	
4.7.3	Перегляд результату в процесі його обробки	Наявність	
4.7.4	Можливість виводу на екран монітора будь-якого рентгенівського зображення	Наявність	
4.7.5	Збереження у файлі пацієнта: цифрового знімку обстеження, дати та виду обстеження, діагнозу	Наявність	
4.7.6	Перегляд зображень у режимах фіксований масштаб, фіксована область, зміна масштабу, переміщення зображення у вікні;	Наявність	
4.7.7	Функція «позитив-негатив», гама-корекція та автоматичний підбір оптимальної яскравості і контрасту обраної області;	Наявність	
4.7.8	Вимірювання: лінійні розміри, площа виділеного квадрату, будь-якої фігури, статистика, середнє, середньоквадратичне відхилення, максимум та мінімум по області	Наявність	
4.7.9	Ведення архіву, перегляд зображень з архіву в тому числі за певний період часу.	Наявність	

4.7.10	Швидкий пошук пацієнтів за діагнозом, сортування за групою ризику, прізвищем, датою обстеження та іншими параметрами	Наявність	
4.7.11	Збереження інформації на твердотільних накопичувачах пам'яті та в хмарних сховищах	Наявність	
5.	Вимоги до електроживлення		
5.1	Напруга живлення	Не гірше одна фаза, 230±10% В	
5.2	Частота	Не гірше 50±1 Гц	

Усі посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати таким, що містить вираз «або еквівалент».

Товари походженням з Російської Федерації / Республіки Білорусь / Ісламської Республіки Іран не розглядаються та не акцептуються.

Очікувана вартість та/або розмір бюджетного призначення:

Джерело фінансування закупівлі: кошти НСЗУ, власні кошти –8300 000.00 грн.