

Комунальне некомерційне підприємство «Овруцький центр первинної медико-санітарної допомоги»

ОБҐРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

Найменування: *Комунальне некомерційне підприємство «Овруцький центр первинної медико-санітарної допомоги»*

Місцезнаходження: *11101, Україна, Житомирська область, м.Овруч, вул. Тараса Шевченка, 41В.*

Код ЄДРПОУ: *38796636*

Категорія: *юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади.*

Назва предмета закупівлі: Аналізатор сечі

Код ДК 021:2015: 33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання (33124100-6 - Діагностичні прилади)

Ідентифікатор процедури закупівлі: UA-2023-06-29-004721-a

Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі: 38437.00 (тридцять вісім тисяч чотиреста тридцять сім грн. 00коп) у т.ч.ПДВ. Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі обумовлено статистичним аналізом загальнодоступної інформації про ціну предмета закупівлі. Замовником здійснено розрахунок очікуваної вартості товарів методом порівняння ринкових цін відповідно до примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, яка затверджена наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України 18.02.2020 № 275.

При визначенні очікуваної вартості закупівлі враховувалась інформація про ціни на товари, що міститься в мережі Інтернет у відкритому доступі, в тому числі на сайтах виробників та постачальників відповідної продукції, спеціалізованих торговельних майданчиках, в електронній системі закупівель "Prozorro".

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

Якісні та технічні характеристики товару визначені з урахуванням реальних потреб установи та оптимального співвідношення ціни та якості. Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначено з урахуванням діючих нормативно-правових актам, яким повинен відповідати відповідний вид товару.

Враховуючи зазначене, замовник прийняв рішення стосовно застосування таких технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

Найменування параметра	Вимога технічного завдання
Країна виробник	
Рік виробництва	Не пізніше 2022р.
Тип	Напівкількісний рефлексійний фотометр
Призначення	Проведення лабораторних клінічних досліджень сечі пацієнтів
Кількість вимірювальних параметрів	Не менше 12
Вимірювальні параметри	Білок, глюкоза, кетони, білірубін, уробіліноген, нітрити, лейкоцити, кров, рН, питома вага, мікроальбумін, креатинін
Реагенти для дослідження	Тест-смужка
Час вимірювання	Не більше 60 сек.

Вимірювальна система	довжини хвиль - 470, 540, 650 нм
Продуктивність	60 тестів / год у звичайному режимі та 240 тестів / год в інтелектуальному режимі
Ідентифікація зразка	Ідентифікатор зразка за допомогою введення з клавіатури, зчитувача штрих-коду
Пам'ять	Не менше 240 результатів
Інтерфейс системи	Зв'язок через порт RS232 та USB
Інтерфейс користувача	Кольоровий TFT РК-дисплей
Вбудований термопринтер	Наявність
Розміри	Не більше 230 X 127 x 110мм
Вимірювання з використанням діодів LED	Наявність
Автоматичний перехід в режим очікування	Наявність
Екран	Сенсорний рідкокристалічний кольоровий екран 320×240 (за тонкоплівкової технології)
Можливість роботи від автономних акумуляторів	Наявність
Можливість підключення сканера для читання штрих кодів	Наявність
Можливість підключення до персонального комп'ютера по USB порту	Наявність
Інструкція	Наявність, надати скановану копію
Паспорт на обладнання	Наявність, надати скановану копію
Гарантійний термін на прилад.	Не менше 12 місяців
Наявність сертифікованої сервісної служби.	Наявність

Загальні вимоги до предмета закупівлі

1. 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.
2. Товар повинен відповідати національним та/або міжнародним стандартам, медико – технічним вимогам до предмету закупівлі, встановленим у даному додатку та всіх інших вимог тендерної документації (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, надати документ, що підтверджує відповідність вимогам чинного Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro).
3. Обладнання має бути новим і таким, що не використовувалось раніше, поставлятися в упаковці виробника. Упаковка повинна бути не пошкодженою, з необхідними реквізитами виробника (надати **гарантійний лист** у складі тендерної пропозиції).
4. Запропонований товар повинен відповідати заявленим технічним вимогам. Для підтвердження учасник надає заповнену таблицю щодо відповідності технічним вимогам з посиланням на відповідні сторінки інструкції виробника. У випадку невідповідності вимогам технічного завдання будь-якого з пунктів медико-технічних вимог, Замовник має право вважати, що товар не відповідає вимогам тендерної документації, що може призвести до відхилення пропозиції.
5. Доставка товару включає інсталяцію обладнання в лабораторії, запуск і перевірку, навчання роботі персоналу із подальшою методичною підтримкою. Доставка товару здійснюється за рахунок Учасника (надати **гарантійний лист**).