

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: Лабораторні реактиви (Розчин ізотонічний. Розчин лізуючий. Очищуючий розчин. Контроль гематологічний) за ДК 021:2015 – 3369000-3 Лікарські засоби різні (33696500-0 Лабораторні реактиви)

Ідентифікатор процедури закупівлі: UA-2025-08-07-004278-a

Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі: 60 000.00 грн (шістдесят тисяч грн. 00 коп). Під час визначення очікуваної вартості предмета закупівлі враховувалась примірна методика визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, що затверджена наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275 та норми витрат на лабораторні матеріали з урахуванням середньої потреби закладу.

Проаналізовано інформацію про ціни в таких відкритих джерелах: у відкритих інформаційних джерелах мережі Інтернет, отриманих цінових пропозицій виробників, офіційних представників та дилерів, постачальників зазначеного товару.

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

Реагенти для гематологічного аналізатора необхідні для проведення клінічного аналізу крові з метою діагностики захворювань, моніторингу лікування та профілактичних обстежень. Від їх якості залежить точність результатів, тому технічні та якісні характеристики мають відповідати сучасним вимогам лабораторної діагностики.

Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначені відповідно до потреб замовника, для надання високоякісної медичної допомоги та збереження здоров'я населення, з метою швидкого діагностування захворювань та призначення вчасного відповідного лікування, а також з урахуванням вимог нормативних документів.

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.

На підтвердження Учасник повинен надати оригінал або копію декларації про відповідність чи документа (-ів), що підтверджує (-ють) можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту, або документа (-ів), що підтверджує (-ють) відповідність медичного виробу вимогам відповідного технічного регламенту, що затверджений постановою КМУ №753 або №754 або №755 від 02.10.2013р. та який застосовується до зазначеної продукції.

2. Товар, запропонований учасником, повинен відповідати медико–технічним вимогам:

№ з/п	Найменування. НК 024:2023.	Од. вимірювання	К-сть	Медико-технічні вимоги
1	Розчин ізотонічний (42651 — Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro))	шт	6	Ізотонічний розчин застосовується у гематологічному аналізаторі серії EDAN H30 Pro для розведення проб пацієнтів. Фасування: 20 л
2	Розчин лізуючий. (61165 — Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro))	шт	6	Лізуючий реагент застосовується в гематологічному аналізатор EDAN серії H30 Pro для кількісного визначення гемоглобіну, а також для диференціювання та підрахунку лейкоцитів. Фасування: 500 мл
3	Очищуючий розчин. (63377 — Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro))	шт	10	Очисник застосовується у гематологічному аналізаторі серії EDAN H30 Pro для очищення рідинних каналів та трубок, а також для усунення альбуміну крові та осадових відкладень. Фасування: 50 мл
4	Контроль гематологічний (55866 — Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro))	шт	2	Контроль, призначений для моніторингу значень на автоматизованих і напівавтоматизованих гематологічних аналізаторах імпульсного типу. Його також можна використовувати для ручних методів. Тільки для in vitro Складається з еритроцитів людини, лейкоцитів ссавців та тромбоцитів ссавців, суспендованих у плазмоподібній рідині з консервантами. Зберігання при 2 - 8 ° C (35 -46°F) Термін придатності не більше 14 днів Рівень концентрації матеріалу - нормальний. Фасування – не більше 2 мл

3. Учасник надає в складі документів тендерної пропозиції копію інструкції з використання, або копію опису, або копію технічних умов, або копії інших документів виробника, викладених українською мовою (допускається переклад на українську мову, якщо документ складений на іншій мові) в яких міститься інформація про характеристики запропонованого учасником товару.

4. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника.

На підтвердження надати: гарантійний лист, що підтверджує можливість постачання учасником запропонованого товару в необхідній кількості, якості та в потрібні терміни.

Гарантійний лист, що залишковий термін придатності на момент поставки складатиме не менше 80% від загального терміну їх зберігання встановленого інструкцією.

5. Запропонований товар повинен відповідати вимогам чинного законодавства із захисту довкілля. На підтвердження учасник повинен надати лист в довільній формі.

** Примітка: у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, слід читати як "або еквівалент".*