

КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО

КАГАРЛИЦЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ

«ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ МЕДИКО-САНІТАРНОЇ ДОПОМОГИ»

09201, м.Кагарлик, Київської області, вул.Паркова,10

ЄДРПОУ 38085929 Тел. (04573) 5-12-45

e-mail: kagarlyk.kzcpmsd@gmail.com

ОБґРУНТУВАННЯ

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

(оприлюднюється на виконання постанови

КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів»

(зі змінами)

1. Найменування: **КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО КАГАРЛИЦЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ «ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ МЕДИКО-САНІТАРНОЇ ДОПОМОГИ».**

2. Місцезнаходження: **09201, м. Кагарлик, Київська область, вул. Паркова, 10.**

3. Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: **38085929.**

4. Категорія замовника: **Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади.**

5. Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності):

ДК 021:2015 код 33690000-3 - Лікарські засоби різні (або еквівалент до кожного найменування),

номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 33696500-0 Лабораторні реактиви,

НК 031:2024 та НК 024:2023 до кожного найменування:

1 W01010404, 53357 - Множинні ліпідні аналіти IVD (діагностика in vitro), реагент, Набір для визначення ліпідів крові (TG/TCH/HDL-C/LDL-C) (метод сухої хімії) для портативного біохімічного та імунофлуоресцентного аналізатору BK120;

2 W01010404, 53586 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент, Набір для визначення функції нирок (UA/Cre/Urea) (метод сухої хімії) для портативного біохімічного та імунофлуоресцентного аналізатору BK120;

3 W01010404, 53252 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент, Набір для визначення креатиніну та мікроальбуміну (Cre/MAU) (метод сухої хімії і імунофлуоресцентний метод) для портативного біохімічного та імунофлуоресцентного аналізатору BK120;

4 W0102160102,62206 - Система моніторингу глікозильованого гемоглобіну (HbA1c) для використання біля пацієнта IVD (діагностика in vitro),

Набір для визначення глікованого гемоглобіну (HbA1c) (імунофлуоресцентний метод) для портативного біохімічного та імунофлуоресцентного аналізатору BK120.

Вид: відкриті торги з особливостями.

ідентифікатор закупівлі:

UA-2026-07-24-001902-a

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:
508 571,00 грн. БЕЗ ПДВ.

Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі та обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

При визначенні очікуваної вартості закупівлі здійснено аналіз ринку, розглянуто загальнодоступну інформацію, яка міститься у відкритих джерелах (на сайтах постачальників, дані в електронній системі закупівель prozorro), а також використано інформацію отриману шляхом проведення усних ринкових консультацій.

Уповноважена особа Герасимова Л.А.



Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі
Медико-технічні вимоги

№	КОД НК 031:202 4	КОД НК 024:20 23	Назва	Відповідність (вказати сторінку інструкції)
1	W01010 404	53357	Набір для визначення ліпідів крові (TG/TCH/HDL-C/LDL-C) (метод сухої хімії) для портативного біохімічного та імунофлуоресцентного аналізатору BK120. Має застосовуватися для кількісного визначення концентрації тригліцеридів, загального холестерину, ліпопротеїдів високої щільності та ліпопротеїдів низької щільності в зразках сироватки, плазми та цільної крові людини. Комплектація: тест-касета, інструкція, піпетка. Температура зберігання 4°-30°C. Термін придатності має складати не менше 24-х місяців. Об'єм зразка має становити не більше ніж 40 мкл. Діапазон вимірювання ліпопротеїдів високої щільності має бути не гірше 0,20 – 2,50 ммоль/л, діапазон вимірювання тригліцеридів має бути не гірше 0,50-6,00 ммоль/л, діапазон вимірювання загального холестерину має бути не гірше 2,50-10,50 ммоль/л.	
2	W01010 404	53586 53590 53252	Набір для визначення функції нирок (UA/Cre/Urea) (метод сухої хімії) для портативного біохімічного та імунофлуоресцентного аналізатору BK120. Має застосовуватися для кількісного визначення концентрації сечової кислоти, креатиніну та сечовини в зразках сироватки, плазми та цільної крові людини. Комплектація: тест-касета, інструкція, піпетка. Температура зберігання 4°-30°C. Термін придатності має складати не менше 24-х місяців. Об'єм зразка має становити не більше ніж 50 мкл. Діапазон вимірювання креатиніну має бути не гірше 30-1500 мкмоль/л. Діапазон вимірювання сечової кислоти має бути не гірше 50-1190 мкмоль/л. Діапазон вимірювання сечовини має бути не гірше 0,90-35,70 ммоль/л.	
3	W01010 404	53252 53479	Набір для визначення креатиніну та мікроальбуміну (Cre/MAU) (метод сухої хімії і імунофлуоресцентний метод) для портативного біохімічного та імунофлуоресцентного аналізатору BK120. Має застосовуватися для кількісного визначення концентрації креатиніну, мікроальбуміну і їх співвідношення в зразках сечі людини. Комплектація: тест-касета, інструкція, піпетка. Температура зберігання 4°-30°C. Термін придатності має складати не менше 24-х місяців. Об'єм зразка має становити не більше ніж 100 мкл. Діапазон виявлення креатиніну має бути не гірше 0,80-30,00 ммоль/л. Діапазон виявлення для мікроальбуміну має бути не гірше 5-200 мг/л.	
4	W01021 60102	62206	Набір для визначення глікованого гемоглобіну (HbA1c) (імунофлуоресцентний метод) для портативного біохімічного та імунофлуоресцентного аналізатору BK120. Має застосовуватися для кількісного визначення концентрації глікованого гемоглобіну (HbA1c) в зразках цільної крові людини. Комплектація: тест-касета, розчинник, інструкція, піпетка. Температура зберігання 4°-30°C. Термін придатності має складати не менше 24-х місяців. Об'єм зразка має становити не більше ніж 10 мкл. Діапазон виявлення тест-набору має бути не гірше 4,0–14%.	

Кількість:

- 1 W01010404, 53357 - Множинні ліпідні аналіти IVD (діагностика in vitro), реагент, Набір для визначення ліпідів крові (TG/TCH/HDL-C/LDL-C) (метод сухої хімії) для портативного біохімічного та імунофлуоресцентного аналізатору BK120 – 35 пакувань.
- 2 W01010404, 53586 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент,

Набір для визначення функції нирок (UA/Cre/Urea) (метод сухої хімії) для портативного біохімічного та імунофлуоресцентного аналізатору BK120 – 28 пакувань.

3 W01010404, 53252 - Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент,

Набір для визначення креатиніну та мікроальбуміну (Cre/MAU) (метод сухої хімії і імунофлуоресцентний метод) для портативного біохімічного та імунофлуоресцентного аналізатору BK120 – 28 пакувань.

4 W0102160102,62206 - Система моніторингу глікозильованого гемоглобіну (HbA1c) для використання біля пацієнта IVD (діагностика in vitro), Набір для визначення глікованого гемоглобіну (HbA1c) (імунофлуоресцентний метод) для портативного біохімічного та імунофлуоресцентного аналізатору BK120 – 35 пакувань.

Загальні вимоги:

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 у складі пропозиції копію декларації про відповідність.
 2. Учасник повинен заповнити (останній стовпчик) та надати у складі пропозиції вказану вище таблицю та сканкопії інструкції з застосування до товару українською мовою.
 3. Учасник у складі тендерної пропозиції надає сканкопію з оригіналу листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, назву Замовника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі.
 4. Товар повинен передаватися в упаковці, яка відповідає характеру товару, забезпечує цілісність товару, збереження його якості під час транспортування згідно з правилами перевезення відповідної категорії; вантажно-розвантажувальні роботи та доставка товару повинна здійснюватися постачальником за власні кошти. **Надати у складі пропозиції гарантійний лист.**
 5. Запропонований Учасником товар повинен повністю відповідати технічним вимогам Замовника. Всі посилання на торговельну марку, виробника, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент». **У випадку надання еквіваленту надати документи, які доводять еквівалентність запропонованого товару тому, що наведений в переліку та надати специфікацію у вигляді порівняльної таблиці та копії декларацій відповідності та інструкції із застосування українською мовою без власноручних змін від Учасника.** Жоден з показників товару (форма випуску, дозування, концентрацію, кількість) не може бути змінено під час пропонування еквіваленту товару. Такі показники мають бути незмінними під час подання Учасниками своїх пропозицій. Кількісні характеристики, форма випуску, дозування повинні відповідати тим, що заявлені в технічному завданні.
- Примітка.** У випадку якщо технічна специфікація містить посилання на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «або еквівалент».
- Обґрунтування:** у разі наявності посилань, вони є необхідними, оскільки за основними характеристиками оптимально відповідають потребам замовника за своїми технічними та якісними характеристиками, наявними процесами та функціями.