

**КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО
КАГАРЛИЦЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ**

«КАГАРЛИЦЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА ЛІКАРНЯ»

09201, м.Кагарлик, Київської області, вул.Паркова,10
Розрахунковий рахунок №UA218201720344340003000021848, Держказначейська служба України, м.Київ
МФО 820172. Ідентифікаційний код 01994416 Тел.5-13-38; 5-11-37
e-mail: kagarlitskacl@gmail.com

Вих.№ 189
Від 25.03.2026 р.

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 замовника: * **КНП КМР «Кагарлицька багатопрофільна лікарня».**
2. Код згідно з ЄДРПОУ замовника: **01994416.**
3. Місцезнаходження замовника: **вул. Паркова, 10, м. Кагарлик, Київська обл., 09200.**
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 024:2023 та НК 031:2024 до кожного найменування:**
 - 1 Білірубін загальний, 53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент **W01010203 БІЛРУБІН;**
 - 2 Білірубін прямий, 53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент **W01010203 БІЛРУБІН;**
 - 3 АЛТ, 52925 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент **W01010103 АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА;**
 - 4 АСТ, 52953 Ізоферменти аспартатамінотрансфераз и (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент **W01010110 АСПАРТАТАМІНОТРАНСФЕРАЗА;**
 - 5 Сечовина, 53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент **W01010204 СЕЧОВИНА/АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ;**
 - 6 Креатинін, 53252 Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент **W01010207 КРЕАТИНІН;**
 - 7 Білок загальний, 53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент **W01010230 ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК;**
 - 8 Глюкоза, 53307 Глюкоза IVD (діагностика in vitro), реагент **W01010213 ГЛЮКОЗА;**

- 9 Мультикалібратор, 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор W0101050301 КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ);
- 10 Контроль ClinChem (рівень1), 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал W0101050101 АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ);
- 11 Контроль ClinChem (рівень 2), 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал W0101050101 АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ);
- 12 Очищуючий розчин, 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем W01019001 БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ);
- 13 Холестерин загальний, 53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент W01010205 ХОЛЕСТЕРИН;
- 14 Сечова кислота, 53586 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент W01010232 СЕЧОВА КИСЛОТА;
- 15 Гамаглутамінтрансфераза ГГТ, 53030 Гама- глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент W01010116 ГАММА ГЛУТАМІЛТРАНСФЕРАЗА;
- 16 Альфа-Амілаза, 59073 Амілаза, ізоферменти IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз W01010107 АМІЛАЗА – ЗАГАЛЬНА;
- 17 Феритин, 53719 Феритин IVD (діагностика in vitro), реагент W0102070102 ФЕРИТИН;
- 18 Холестерин, 53393 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент W01010215 ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇНІВ ВИСОКОЇ ЩІЛЬНОСТІ;
- 19 Холестерин, 53398 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), реагент W01010221 ХОЛЕСТЕРИН ЛІПОПРОТЕЇДІВ НИЗЬКОЇ ЩІЛЬНОСТІ, ВКЛЮЧНО З SD-LDL;
- 20 Калібратор Ліпиди, 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор W0101050301 КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ);
- 21 Калібратор FER, 41927 Феритин IVD (діагностика in vitro), калібратор W0102152206 КОНТРОЛЬНІ ЗНАЧЕННЯ І КАЛІБРАТОРИ ЩОДО АНЕМІЇ/ВІТАМІНІВ;
- 22 Цистатин С II, 48177 Цистатин С IVD (діагностика in vitro), реагент W0102019008 ЦИСТАТИН С;
- 23 Калібратор CysC 48174 Цистатин С IVD (діагностика in vitro), калібратор W0102152203 СТАНДАРТИ І КАЛІБРАТОРИ ДЛЯ СПЕЦИФІЧНИХ БІЛКІВ;
- 24 Контроль CysC L, 48175 Цистатин С IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал W0102152003 КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ ДЛЯ СПЕЦИФІЧНИХ БІЛКІВ;
- 25 Тригліцериди, 53462 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент W01010231 ТРИГЛІЦЕРИДИ.

Вид: відкриті торги з особливостями.

ідентифікатор закупівлі: UA-2026-03-24-014504-a

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:
560 000.00 грн. з 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 та запитом письмових комерційних пропозицій.

Уповноважена особа



Зоріхіна В.В.

ДОДАТОК 2 до тендерної документації

інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі

	Назва	Код НК 024:2023	Код НК 031:2024	Медико-технічні вимоги	Кількість	Пакування	Підтвердження вимоги учасником
1	Білірубін загальний (VOX) (4*35 мл + 2*18 мл)	53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010203 БІЛРУБІН	R1: Цитратний буфер - 100 ммоль/л ПАВ < 1% R2: Фосфатний буфер - 10 ммоль/л Ванадат - 4 ммоль/л	9	паков	
2	Білірубін прямий (VOX) (4*35 мл + 2*18 мл)	53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010203 БІЛРУБІН	R1: Тартратний буфер - 100 ммоль/л R2: Фосфатний буфер-10 ммоль/л Ванадат - 4 ммоль/л	9	паков	
3	АЛТ (4*35 мл + 2*18 мл)	52925 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010103 АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА	R1: Трис-буфер 150 ммоль/л L-аланін 750 ммоль/л LDH ≥ 1200 Ед/л NADH 0,4 ммоль/л R2: α-оксоглутарат 90 ммоль/л НАДН 0,9 ммоль/л	9	паков	
4	АСТ (4*35 мл + 2*18 мл)	52953 Ізоферменти аспаратамінотрансферази (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010110 АСПАРТАТ АМІНОТРАНСФЕРАЗА	R1: Трис-буфер 100 ммоль/л L-аспартат 300 ммоль/л LDH ≥ 900 Ед/л MDH ≥ 600 Ед/л NADH 0,4 ммоль/л R2: α-оксоглутарат 60 ммоль/л NADH 0,9 ммоль/л	9	паков	
5	Сечовина (4*35 мл + 2*18 мл)	53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010204 СЕЧОВИНА/АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ	R1: Трис - буфер 120 ммоль/л ADP 750 ммоль/л Уреаза ≥ 40 КОд/л GLDH ≥ 0.4 КОд/л R2: NADN 1.2 ммоль/л α-оксоглутарат 25 ммоль/л	10	паков	
6	Креатинін (2*27 мл + 1*18 мл)	53252 Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010207 КРЕАТИНІН	R1: CRTase 40 КОд/л Саркозин Окситаза > 7 КОд/л Аскорбінової кислоти оксидаза 2 КОд/л Каталаза > 100 КОд/л ESPMT 0.47 КОд/л R 2: Креатинкіназа > 400 КОд/л Пероксидаза > 50 КОд/л 4-аміноантипирин - 2.95 ммоль/л	14	паков	
7	Білок загальний (4*40 мл)	53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010230 ЗАГАЛЬНИЙ БІЛОК	Калій-Натрій тартрат 32 ммоль/л Натрію гідроксид 200 ммоль/л Калію йодид 30 ммоль/л	3	паков	

ДОДАТОК 2 до тендерної документації
 інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі

				Міді сульфат 12 ммоль/л			
8	Глюкоза (GOD-POD метод) (4*40 мл + 2*20 мл)	53307 Глюкоза IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010213 ГЛЮКОЗА	R1: Фосфатний буфер - 100 ммоль/л Аскорбатоксидаза - 4700 Од/л R2: Фосфатний буфер 100 ммоль/л Пероксидаза 4700 Од/л 4-аміноантипірин - 0.7 ммоль/л п-гідроксібензоат натрію - 1.3 ммоль/л	10	паков	
9	Мультикалібратор (10×3 мл)	47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор	W0101050301 КАЛІБРАТОРИ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ (КХ)	Ліофілізований калібратор на основі сироватки. Використовується у біохімічних системах Mindray BS для калібрування при кількісному визначенні рутинних параметрів сироватки	4	паков	
10	Контроль ClinChem (рівень1) (10×5мл)	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	W0101050101 АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	Ліофілізований контрольний матеріал на основі людської сироватки	5	паков	
11	Контроль ClinChem (рівень 2) (10×5мл)	47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	W0101050101 АТЕСТОВАНІ МУЛЬТИКОМПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	Ліофілізований контрольний матеріал на основі людської сироватки	5	паков	
12	Очищуючий розчин (CD80), 1Л	59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем	W01019001 БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ)	Гідрохлорид натрію, неіонні ПАР, поліаніонні ПАР, буфери, стабілізатори тощо	30	набір	

ДОДАТОК 2 до тендерної документації
 інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі

13	Холестерин загальний (4*40 мл)	53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010205 ХОЛЕСТЕРИ Н	Фосфатний буфер 100 ммоль/л Фенол 5 ммоль/л 4-аміноантипірин 0.3 ммоль/л Холестеринестераза >150 КОд/л Холестериноксидаза >100 КОд/л Пероксидаза 5 КОд/л	4	паков
14	Сечова кислота (4*40 мл + 2*20 мл)	53586 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010232 СЕЧОВА КИСЛОТА	R1: Фосфатний буфер 70 ммоль/л Пероксидаза 5000 Од/л Аскорбатоксидаза 3000 Од/л TOOS 0.72 ммоль/л R2: Фосфатний буфер 70 ммоль/л Пероксидаза 10000 Од/л 4-ААР 1.7 ммоль/л Уріказа 750 Од/л	2	паков
15	Гамаглутамінтрансфераза ГГТ (4*35мл+2*18 мл)	53030 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010116 ГАММА ГЛУТАМІЛТ РАНСФЕРАЗ А	R1: Трис-буфер 100 ммоль/л Гліцил-гліцин 150 ммоль/л R2: L-у-глутаміл-3-карбокси-4-нітроанілід 20 ммоль/л	1	паков
16	Альфа-Амілаза (1*38 мл + 1*10 мл)	59073 Амілаза, ізоферменти IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	W01010107 АМІЛАЗА – ЗАГАЛЬНА	R1: Трис-буфер 50 ммоль/л Сульфат магнію 10 ммоль/л α-глюкозидаза 4500 Од/л R2: Трис-буфер 50 ммоль/л E-pNP-G7 5,5 ммоль/л	1	паков
17	Феритин (2*18 мл + 2*10 мл)	53719 Феритин IVD (діагностика in vitro), реагент	W0102070102 ФЕРИТИН	R1: Трис-буфер 20 ммоль/л Консервант 0.5 г/л R2: Часточки латексу вкриті антитілами до FER людини 0.15% Консервант 1 г/л	1	паков
18	Холестерин (1*40мл+1*14 мл)	53393 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010215 ХОЛЕСТЕРИ Н ЛПОПРОТЕ ЇНІВ ВИСОКОЇ ЩІЛЬНОСТІ	R1: Буфер Гуда 100 ммоль/л Холестеринестераза 600 Од/л Холестериноксидаза 380 Од/л Каталаза 600 КОд/л HDAOS 0.42 ммоль/л R2: Буфер Гуда 100 ммоль/л 4-аміноантипірин	2	паков

ДОДАТОК 2 до тендерної документації
 інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі

				1.0 ммоль/л Пероксидаза >2.8 Од/мл ПАР <2%			
19	Холестерин (1×40 мл + 1×14 мл)	53398 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010221 ХОЛЕСТЕРИ Н ЛІПОПРОТЕ ЇДІВ НИЗЬКОЇ ЩІЛЬНОСТІ, ВКЛЮЧНО З SD-LDL	R1: Буфер Гуда 50 ммоль/л Холестеринестераза 600 Од/л Холестериноксидаза 500 Од/л Каталаза 600 КОд/л TOOS 2 ммоль/л R2: Буфер Гуда 50 ммоль/л 4-аміноантипирин 4 ммоль/л Пероксидаза 4 Од/мл	2	паков	
20	Калібратор Ліпиди (1×1 мл)	47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор	W0101050301 КАЛІБРАТО РИ МУЛЬТИКО МПОНЕНТН І (КХ)	Калібратор для визначення ліпідів містить аполіпопротеїн А1, аполіпопротеїн В, холестерин HDL-С, холестерин LDL-С	1	флак	
21	Калібратор FER (1×4 рівень×2мл)	41927 Феритин IVD (діагностика in vitro), калібратор	W0102152206 КОНТРОЛЬН І ЗНАЧЕННЯ І КАЛІБРАТО РИ ЩОДО АНЕМІЇ/ВІТ АМІНІВ	Калібратор феритину- рідкий калібратор на основі людського феритину	1	паков	
22	Цистатин С II	48177 Цистатин С IVD (діагностика in vitro), реагент	W0102019008 ЦИСТАТИН С	Набір для визначення Цистатину С	2	паков	
23	Калібратор CysC (5×0.5мл)	48174 Цистатин С IVD (діагностика in vitro), калібратор	W0102152203 СТАНДАРТ І І КАЛІБРАТО РИ ДЛЯ СПЕЦИФІЧН ИХ БІЛКІВ	Калібратор CysC	1	паков	
24	Контроль CysC L: 3×1 мл; Н: 3×1 мл	48175 Цистатин С IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	W0102152003 КОНТРОЛЬН І МАТЕРІАЛИ ДЛЯ СПЕЦИФІЧН ИХ БІЛКІВ	Контроль CysC	1	паков	

ДОДАТОК 2 до тендерної документації

Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі

25	Тригліцериди (4*40 мл)	53462 Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010231 ТРИГЛІЦЕРИДИ	Фосфатний буфер 50 ммоль/л 4-Хлорфенол 5 ммоль/л АТР 2 ммоль/л Mg ²⁺ 4.5 ммоль/л Гліцерокіназа ≥ 0.4 Од/мл Пероксидаза ≥ 0.5 Од/мл Ліпопротеїнова ліпаза ≥ 1.3 Од/мл 4-аміноантипірін 0.25 ммоль/л Гліцерин-3-фосфатоксидаза ≥ 1.5 Од/мл	1	паков	
----	------------------------	--	------------------------	---	---	-------	--

Загальні вимоги:

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі своїх пропозицій в електронному (сканованому) вигляді наступні документи, завірені підписом уповноваженої особи та печаткою (у разі якщо учасник здійснює свою діяльність без печатки, документи завіряються лише підписом уповноваженої особи Учасника), які підтверджують відповідність пропозицій учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником, а саме:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та медичних виробів та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати 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.

2. Залишковий термін придатності товару на момент постачання повинен складати не менше ніж 80% загального терміну їх зберігання (надати гарантійний лист від імені Учасника).

На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати гарантійний лист.

3. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа від виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідно повноваження поширюються на територію України), чи іншого уповноваженого на це виробником (з документальним підтвердженням такого), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цього оголошення, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією документацією та пропозицією учасника. Гарантійний лист повинен включати дату та номер оголошення, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі згідно оголошення та назву Замовника. Якщо гарантійний лист виданий представництвом чи філією виробника, то учасник повинен в складі пропозиції надати документальне підтвердження таких повноважень, наданих виробником товару.

4. При поставці кожна партія товару має супроводжуватися документами, що підтверджують їх якість (сертифікат якості, посвідчення якості тощо) із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України.

На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати гарантійний лист.

ДОДАТОК 2 до тендерної документації

Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі

5. Якщо учасник пропонує інший товар (еквівалент) ніж передбачений цією Документацією, даний товар за своїми властивостями повинен повністю відповідати товару, що є предметом закупівлі за всіма показниками. **Учасник має надати порівняльну таблицю із зазначенням найменування товару, його характеристик, та запропонованого Учасником еквіваленту. До кожного еквівалента додається копія паспорту якості, інструкції (методичних вказівок) або іншого документа, що містить технічні характеристики товару.**

6. Постачальник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування товару. Тара та упаковка повинна відповідати вимогам, встановленим до даного виду товару і захищати товар від пошкоджень, псування під час перевезення. **Учасник надає гарантійний лист у довільній формі.**

7. Товар повинен передаватися Замовнику в тарі підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою. **Учасник надає гарантійний лист у довільній формі.**

8. Поставка здійснюється за рахунок Учасника, та транспортом учасника, згідно заявки замовника. **Учасник надає гарантійний лист у довільній формі.**

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.