

**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: kagarlitskacrl@gmail.com

Вих.№ 259
Від 27.04.2026 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 38430000-8 Детектори та аналізатори (автоматизована система для виділення, ампліфікації та детекції нуклеїнових кислот), НК 024:2023 код 48031 - Ампліфікатор нуклеїнових кислот термоциклічний (термоциклер) IVD (діагностика in vitro), автоматичний, НК 031:2024 код W02050116 ІНТЕГРОВАНІ СИСТЕМИ ТЕСТУВАННЯ НА НУКЛЕЙНОВІ КИСЛОТИ, ЯКІ ПЕРЕДБАЧАЮТЬ ЕКСТРАКЦІЮ / АМПЛІФІКАЦІЮ / ВИЯВЛЕННЯ, номенклатурна позиція ДК 021:201 5 код 38432000-2 – Аналізатори.**

Вид: відкриті торги з особливостями.

ідентифікатор закупівлі: UA-2026-04-24-012916-a

**Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:
400 000.00 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.

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

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 завірену копію декларації або копії документів, що підтверджують можливість введення в обіг або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно з вимогами технічного регламенту, або витяг з сертифікату відповідності медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно з вимогами технічного регламенту, або гарантійний лист, що такі документи будуть надані при поставці.

2. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи та гарантійний термін (строк) експлуатації повинен становити не менше 12 місяців з моменту підписання акту введення в експлуатацію.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар є новим і таким, що не був у використанні і за допомогою цього Товару не проводились демонстраційні заходи та гарантійний термін експлуатації запропонованого Учасником Товару становить не менше 12 місяців з моменту підписання акту введення в експлуатацію.

3. Проведення доставки, інсталяції та пуску обладнання за рахунок Учасника.

На підтвердження Учасник повинен надати лист у довільній формі в якому зазначити, що запропонований Товар буде доставлено, інстальовано та запущено за рахунок Учасника.

4. Гарантійне та післягарантійне сервісне обслуговування Товару, запропонованого Учасником повинно здійснюватися сертифікованими інженерами.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист про сервісне обслуговування запропонованого Товару.

5. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико – технічним вимогам, встановленим в Технічній специфікації (опис предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до Документації.

Відповідність технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до Документації, повинна бути обов'язково підтверджена посиланням на відповідні розділ(и), та/або сторінку(и) технічного документу виробника (експлуатаційної документації: настанови (інструкції) з експлуатації (застосування), та/або технічного опису чи технічних умов, та/або інших документів українською мовою) в якому міститься ця інформація разом з додаванням його копій. Підтвердження відповідності технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку до Документації, надається Учасником у формі заповненої таблиці наведеної нижче.

6. Учасник повинен провести кваліфікований інструктаж працівників Замовника по користуванню запропонованим обладнанням.

На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист в довільній формі щодо відповідності вимогам, зазначеним у вищевказаному пункті.

№ з/п	Вимоги до технічних характеристик системи	Відповідність (так/ні) з посиланням на сторінку технічного документу
1	Тип системи – повністю автоматизована система для виділення, ампліфікації та детекції нуклеїнових кислот (ДНК/РНК) методом ПЛР у реальному часі	
2	Принцип роботи – флуоресцентна ПЛР у реальному часі (Real-Time PCR) з автоматичною екстракцією та аналізом	
3	Повністю автоматичний режим роботи (екстракція + ампліфікація + детекція)	
4	Час дослідження – не більше 15–45 хвилин	
5	Тип реакції – ампліфікація ДНК/РНК	
6	Температурний діапазон реакції: 57–95°C	
7	Кількість циклів ампліфікації – не менше 99	
8	Об'єм реакційної суміші – близько 25 мкл	
9	Наявність вбудованого програмного забезпечення для аналізу результатів	
10	Відображення кривих ампліфікації в реальному часі	
11	Можливість якісного та кількісного аналізу	
12	Наявність сенсорного дисплею для управління	
13	Можливість збереження результатів та історії досліджень	
14	Підключення до LIS (лабораторної інформаційної системи)	
15	Інтерфейси: USB, RJ45, OTG	
16	Габарити: приблизно 391×140×368 мм +/-10мм	
17	Вага: близько 7,2 кг +/-0,5кг	
№	Вимоги до зразків	Відповідність
1	Типи зразків: назофарингеальний мазок, сироватка крові, цервікальний мазок	
2	Мінімальний об'єм зразка – не менше 20 мкл	
3	Наявність "мертвого об'єму" – не менше 30 мкл	

№ з/п	Вимоги до технічних характеристик системи	Відповідність (так/ні) з посиланням на сторінку технічного документу
4	Загальний об'єм визначається відповідно до SOP	
5	Введення зразка – ручне	
6	Підтримка роботи зі штрих-кодами	
7	Можливість ідентифікації зразків у системі	
№	Вимоги до реагентів	Відповідність
1	Температура зберігання реагентів для екстракції: 2–8°C	
2	Температура зберігання реагентів для ампліфікації: -20 ±5°C	
3	Використання спеціальних картриджів / наборів реагентів	
4	Автоматичне дозування реагентів (піпетковий насос)	
5	Мінімальна ручна участь оператора	
6	Використання одноразових наконечників/реакційних ємностей	
7	Об'єм реагентів – відповідно до SOP	
8	Система герметизації реагентів	
№	Вимоги до встановлення	Відповідність
1	Живлення: 220 В АС	
2	Частота: 50 Гц	
3	Робоча температура: 10–30°C	
4	Температура зберігання: -40°C до +55°C	
5	Вологість (робоча): 30–80% без конденсації	
6	Вологість (зберігання): ≤93%	
7	Атмосферний тиск: 85–106 кПа	
8	Необхідність вентиляції	
9	Відступи для встановлення: не менше 20 см спереду/ззаду, 10 см з боків	
10	Поверхня встановлення повинна витримувати ≥30 кг	
11	Заборонено встановлення біля води, вологи та джерел тепла	
12	Захист від прямих сонячних променів	

У разі наявності в даному документі посилань на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, після такого посилання слід вважати в наявності вираз «або еквівалент».

У випадку, Якщо Учасник при наданні своєї тендерної пропозиції пропонує еквівалент товару, то він додатково надає у складі пропозиції порівняльну таблицю, щодо відповідності запропонованого товару всім медико-технічним вимогам Замовника.

Учасник, подаючи свою тендерну пропозицію, тим самим погоджується, що його тендерна пропозиція може бути відхилена у разі, якщо ним була надана недостовірна інформація щодо

відповідності запропонованого ним товару технічним та якісним вимогам Замовника або товар, який представляється ним на торги, не відповідає технічним та якісним вимогам Замовника. Замовник для перевірки відповідності запропонованого учасником товару може використовувати інформацію, розміщену в мережі Internet, в тому числі в електронній системі закупівель, офіційний сайт Виробника тощо. Документи, надані відповідно до вимог цього додатка, можуть містити водяні знаки з метою їх захисту, однак такі накладення не повинні перешкоджати належній читабельності змісту документів.

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

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.

Уповноважена особа



Зоріхіна В.В.