

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

ОБГРУНТУВАННЯ

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

1. Ділюєнт, 58237 Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/

напівавтоматичні системи, W01019001 БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ);

2. Лізуючий розчин, 61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)

W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПР ОТОЧНІ РІДИНИ);

3. Лізуючий розчин, 61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)

W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПР ОТОЧНІ РІДИНИ);

4. Промивач зонда, 59058 Мийний/очишувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для

автоматизованих/ напівавтоматизованих систем W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ

ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ);

5.Контрольний матеріал, 30213 Множинні ферменти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал, W0103010104 ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН

Вид: відкриті торги з особливостями.

ідентифікатор закупівлі: UA-2026-07-27-003836-a

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

139 551.40 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.

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 Герасимова Л.А

Назва запропонованого товару	НК 024:2023 та НК 031:2024	Характеристика	Од. виміру	Кількість
1.Ділюєнт: Z5 DN / 20л x1, шт	58237 Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні системи W01019001 БУФЕРИ (НЕ ПРИПИСАНІ ДО ПЕВНОГО КЛАСУ), ДОДАТ. РЕАКТИВИ, ТОЩО (КХ)	Розріджувач використовується для підрахунку та розміру клітин крові борна кислота (0,1%), NaCl (0,8%) і очищена вода Кожен компонент повинен бути повноцінним; розчин повинен бути прозорою рідиною, без осаду, частинок або флокулянтів; етикетка повинна бути чіткою та легко ідентифікованою $pH = 7,20 \pm 0,20$. Електропровідність: $\rho = 1730 \pm 50$ мСм / м Осмотична концентрація: 320 ± 10 ммоль / л (мОсм / кг) Кількість частинок: для обсягу $\geq 2,5$ fL, кількість крові повинна бути нижче $2,5 \times 10^5$ / л. Точність: відносне відхилення для лейкоцитів (лейкоцитів) $= \pm 7,5\%$; еритроцитів) $= \pm 3,0\%$; Тромбоцити (PLT) $= \pm 12,5\%$; Гемоглобін (HGB) $= \pm 3,5\%$; MCV / HCT $= \pm 3,0\%$.	шт	6
2.Лізуючий розчин: Z5 LB / 100 мл x1, флак	61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro) W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПР ОТОЧНІ РІДИНИ)	Для класифікаційного підрахунку клітин або кількісного виміру гемоглобіну $pH = 2,50 \pm 0,50$. Пік поглинання: λ_{max} повинен бути в межах 535 ± 10 нм після лізису. Кількість пустих клітин: лейкоцити (WBC) $\leq 0,5 \times 10^9$ / л; гемоглобін (HGB) ≤ 2 г / л. Точність: відносне відхилення лейкоцитів (WBC) $= \pm 7,5\%$; Гемоглобін (HGB) $= \pm 3,5\%$. Розсіяна діаграма WBC: а) Представлення двох і більше лейкоцитарних таксономічних груп розсіювання; б) Відповідають відповідній класифікації групи розсіювання білих клітин та символу	фл	12

		розсіювання, що підходить для аналізатора крові		
3.Лізуючий розчин: Z5 LD / 500 мл x1, флак	61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro) W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	LD може розчиняти еритроцити, збільшувати різницю в групах лейкоцитів та виявляти білі кров'яні клітини LD-каналу за допомогою проточної цитометрії в поєднанні з лазерним розсіюванням світла $pH = 4,20 \pm 0,50$. Пік поглинання: λ_{max} повинен бути в межах 535 ± 10 нм після лізису. Кількість пустих клітин: лейкоцити (WBC) $\leq 0,5 \times 10^9 / л$; гемоглобін (HGB) $\leq 2 г / л$. Точність: відносне відхилення лейкоцитів (WBC) = $\pm 7,5\%$; Гемоглобін (HGB) = $\pm 3,5\%$. Розсіяна діаграма WBC: а) Представлення двох і більше лейкоцитарних таксономічних груп розсіювання; б) Відповідають відповідній класифікації групи розсіювання білих клітин та символу розсіювання, що підходить для аналізатора крові	фл	12
4.Промивач зонда 50 мл x 2	59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/напівавтоматизованих систем W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)	Промивач зонда 50 мл 25 мл $\times$ 2 пляшки, 50 мл $\times$ 2 пляшки, 250 мл $\times$ 4 пляшки, 500 мл $\times$ 1, 500 мл $\times$ 3 пляшки Очищення пулу системи виявлення та трубопроводу NaOH, NaClO (5%) та вода Для Гематологічні аналізатори Z5 Компоненти повинні бути повні; реагент повинен бути стабільним і прозорим розчином без осаду; етикетка повинна бути чіткою та легко ідентифікованою Вага не повинна бути нижче значення, зазначеного на етикетці $pH = 12,50 \pm 0,50$	Набір	2
5.Контрольний матеріал CBC-DH -3,0 мл	30213 Множинні ферменти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro),	Контрольний матеріал CBC-DH це діагностичний реагент in vitro, що складається з	шт	12

Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі

	контрольний матеріал НК 031:2024 - W0103010104 ПІДРАХУНОК ДРІБНИХ КЛІТИН	еритроцитів людини, лейкоцитів та тромбоцитів ссавців, суспендованих у плазмоподібній рідині із консервантами. Зберігати СВС-DH вертикально при 2 - 8 ° C (35 - 46 ° F), якщо він не використовується. Захистити пробірки від перегрівання та замерзання. Нерозкриті пробірки стабільні до закінчення терміну придатності. Відкриті пробірки стабільні протягом 14 днів Після змішування продукт має бути схожим на свіжу цільну кров Фасування 3,0 мл		
--	--	--	--	--

Вимоги до учасників:

1. Запропоновані товари повинні бути зареєстрованими та дозволеними до застосування в Україні та відповідати вимогам діючих стандартів.

У зв'язку із цим в складі тендерної пропозиції учасники надають гарантійний лист в довільній формі про те, що товар зареєстрований та дозволений до застосування в Україні, відповідає вимогам діючих стандартів.

2. Товар повинен бути новим (не бути такими, що вживалися чи експлуатувалися), цілим, без пошкоджень заводської упаковки та її змісту, зберігатися при транспортуванні у відповідному температурному режимі, згідно інструкцій та стандартів. Товар має бути у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні.

У зв'язку із цим в складі тендерної пропозиції учасники надають гарантійний лист в довільній формі про те, що новий (не є таким, що вживався чи експлуатувався), цілим, без пошкоджень заводської упаковки та її змісту, зберігався при транспортуванні у відповідному температурному режимі, згідно інструкцій та стандартів.

3. Залишковий термін придатності товару на момент поставки повинен становити не менше 80% загального терміну його придатності.

У зв'язку із цим в складі тендерної пропозиції учасники надають гарантійний лист в довільній формі про те, що термін придатності товару на момент поставки повинен становити не менше 80% загального терміну його придатності.

4. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та з термінами придатності, яких вимагає замовник учасник надає оригінал гарантійного листа виробника або представника, дилера, дистриб'ютора (уповноваженого на це виробником, якщо їх відповідні повноваження (надати копію повноважень представника, або дилера, або дистриб'ютора із зазначенням: повної назви учасника, повної назви Замовника, назви предмету закупівлі згідно оголошення, номер оголошення про проведення процедури закупівлі, назви товару, кількості).

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

Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі

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.