

**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: kaqarlitskacl@gmail.com

Вих.№ *243*
Від 29.04.2026 р.

ОБҀРУНТУВАННЯ

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:**
Лот 1:
 - 1 **Бета-субодиниця хоріонічного гонадотропіну людини, 5421, W0102050212**
Вільна бета-субодиниця хоріонічного гонадотропіну (пренатальний скринінг);
 - 2 **Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD (діагностика in vitro),**
набір, імуноферментний аналіз (ІФА), 54383, W0102040101 — Тиреотропний гормон (TSH);
 - 3 **D-димер IVD (діагностика in vitro), реагент, 47349**
W0103020503- D-димер;
 - 4 **Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика**
in vitro), реагент, 53316, W0103060101 — Глікований гемоглобін (HbA1c);
 - 5 **Вільний трийодтиронін IVD (діагностика in vitro), набір, 54419, W0102040103**
— Трийодтиронін (Т3);
 - 6 **Вільний тироксин IVD, реагент, 54414, W0102040102 — Тироксин (Т4);**
 - 7 **25-Гідроксивітамін D3 IVD, набір, рідинна хроматографія/імунологічний,**
54481, W0103070201 — Вітамін D;
 - 8 **C-реактивний білок IVD, реагент (набір), 58768, W01021109 — C-**
реактивний білок (CRP);

- 9 Загальний тестостерон IVD (in vitro діагностика), 61077, W0102050109 — Тестостерон;
- 10 Естроген/прогестерон рецептор IVD (діагностика in vitro), антитіла, 57210, W0103030202 — Рецептори естрогену/прогестерону (ER/PR);
- 11 Фолікулостимулювальний гормон (ФСГ) IVD (діагностика in vitro), Реагент, 54188, W0102050104 — Фолікулостимулювальний гормон (FSH);
- 12 Лютеїнізувальний гормон IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА), 54253, W0102050105 — Лютеїнізувальний гормон (LH);
- 13 Естрадіол IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз 60979 , W0102050103 — Естрадіол;
- 14 Раковий антиген 15-3 (CA15-3) IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА), 60975, W0102030102 — Пухлинний антиген 15-3;
- 15 Раковий антиген 125 (CA125), 54588, W0102030106 — Пухлинний антиген 125;
- 16 Раково-ембріональний антиген IVD, набір, 54614, W0102030112 – Раково-ембріональний антиген;
- 17 Антимюллерів гормон IVD (діагностика in vitro), реагент, 58410, W0102050199 — Інші гормони репродуктивної функції;
- 18 Інтактний паратиреоїдний гормон IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА), 54279 , W0102040199 — Гормони щитоподібної та пов'язаних залоз, інші;
- 19 Пролактин IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА/ELISA), 54336, W0102050107 — Пролактин.

Лот 2:

- 1 Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro) 42651, W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора;
- 2 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro), 61165, W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора;
- 3 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro) , 61165, W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора;
- 4 Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro), 63377, W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора;
- 5 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), Реагент, 55855, W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора.

Вид: відкриті торги з особливостями.

ідентифікатор закупівлі: UA-2026-04-28-014038-a

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Лот1 – 130 000.00 грн. з ПДВ.

Лот2 – 180 000.00 грн. з ПДВ.

Всього: 310 000.00 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.

ЛОТ 1

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

- 1 Бета-субодиниця хоріонічного гонадотропіну людини, 5421, W0102050212 Вільна бета-субодиниця хоріонічного гонадотропіну (пренатальний скринінг);
- 2 Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА), 54383, W0102040101 — Тиреотропний гормон (TSH);
- 3 D-димер IVD (діагностика in vitro), реагент, 47349 W0103020503- D-димер;
- 4 Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика in vitro), реагент, 53316, W0103060101 — Глікований гемоглобін (HbA1c);
- 5 Вільний трийодтиронін IVD (діагностика in vitro), набір, 54419, W0102040103 — Трийодтиронін (T3);
- 6 Вільний тироксин IVD, реагент, 54414, W0102040102 — Тироксин (T4);
- 7 25-Гідроксिवітамін D3 IVD, набір, рідинна хроматографія/імунологічний, 54481, W0103070201 — Вітамін D;
- 8 С-реактивний білок IVD, реагент (набір), 58768 , W01021109 — С-реактивний білок (CRP);
- 9 Загальний тестостерон IVD (in vitro діагностика), 61077, W0102050109 — Тестостерон;
- 10 Естроген/прогестерон рецептор IVD (діагностика in vitro), антитіла, 57210, W0103030202 — Рецептори естрогену/прогестерону (ER/PR);
- 11 Фолікулостимулювальний гормон (ФСГ) IVD (діагностика in vitro), Реагент, 54188, W0102050104 — Фолікулостимулювальний гормон (FSH);
- 12 Лютеїнізувальний гормон IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА), 54253, W0102050105 — Лютеїнізувальний гормон (LH);
- 13 Естрадіол IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз, 60979 , W0102050103 — Естрадіол;
- 14 Раковий антиген 15-3 (CA15-3) IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА), 60975, W0102030102 — Пухлинний антиген 15-3;
- 15 Раковий антиген 125 (CA125), 54588, W0102030106 — Пухлинний антиген 125;
- 16 Раково-ембріональний антиген IVD, набір, 54614, W0102030112 - Раково-ембріональний антиген;
- 17 Антимюллерів гормон IVD (діагностика in vitro), реагент, 58410, W0102050199 — Інші гормони репродуктивної функції;
- 18 Інтактний паратиреоїдний гормон IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА), 54279 , W0102040199 — Гормони щитоподібної та пов'язаних залоз, інші;
- 19 Пролактин IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА/ELISA), 54336, W0102050107 — Пролактин.

Реагенти та реактиви на імунологічний аналізатор AFS-1000 виробництва Лабсін Медікал для КДЛ

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. 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.

4. 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.**

5. 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.**

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

7. 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.

№ з/п	Найменування	Код НК 024:2023	Код НК 031:2024	Характеристика	Одиниця виміру	Кількість
1	Бета-субодиниця хоріонічного гонадотропіну людини	54215	W0102050212 Вільна бета-субодиниця хоріонічного гонадотропіну (пренатальний скринінг)	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
2	Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, імуоферментний аналіз (ІФА)	54383	W0102040101 — Тиреотропний гормон (TSH)	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	4
3	D-димер IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент	47349	W0103020503- Д-димер	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	2
4	Глікований гемоглобін (HbA1c) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент	53316	W0103060101 — Глікований гемоглобін (HbA1c)	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	8
5	Вільний трийодтиронін IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір	54419	W0102040103 — Трийодтиронін (Т3)	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
6	Вільний тироксин IVD, реагент	54414	W0102040102 — Тироксин (Т4)	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
7	25-Гідроксिवітамін D3 IVD, набір, рідинна хроматографія/імунологічний	54481	W0103070201 — Вітамін D	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	2
8	C-реактивний білок IVD, реагент (набір)	58768	W01021109 — C-реактивний білок (CRP)	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
9	Загальний тестостерон IVD (<i>in vitro</i> діагностика)	61077	W0102050109 — Тестостерон	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
10	Естроген/прогестерон рецептор IVD (діагностика <i>in vitro</i>), антитіла	57210	W0103030202 — Рецептори естрогену/прогестерону (ER/PR)	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
11	Фолікулостимулювальний гормон (ФСГ) IVD (діагностика <i>in vitro</i>), реагент	54188	W0102050104 — Фолікулостимулювальний гормон (FSH)	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
12	Лютеїнізувальний гормон IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, імуоферментний аналіз (ІФА)	54253	W0102050105 — Лютеїнізувальний гормон (LH)	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
13	Естрадіол IVD (діагностика <i>in vitro</i>), набір, імуохемілюмінесцентний аналіз	60979	W0102050103 — Естрадіол	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
14	Раковий антиген 15-3 (CA15-3) IVD	60975	W0102030102 — Пухлинний антиген	Набір розрахований	упак.	1

	набір, імуноферментний аналіз (ІФА)					
15	Раковий антиген 125 (CA125)	54588	W0102030106 — Пухлинний антиген 125	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
16	Раково-ембріональний антиген IVD, набір	54614	W0102030112 – Раково-ембріональний антиген	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
17	Антимюллерів гормон IVD (діагностика in vitro), реагент	58410	W0102050199 — Інші гормони репродуктивної функції	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
18	Інтактний паратиреоїдний гормон IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА)	54279	W0102040199 — Гормони щитоподібної та пов'язаних залоз, інші	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1
19	Пролактин IVD (діагностика in vitro), набір, імуноферментний аналіз (ІФА/ELISA)	54336	W0102050107 — Пролактин	Набір розрахований на 25 визначень	упак.	1

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 недостовірною 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.

ЛОТ 2

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

- 1 Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro) 42651, W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора;
- 2 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro), 61165, W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора;
- 3 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro) , 61165, W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора;
- 4 Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro), 63377, W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора;
- 5 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro) , Реагент, 55855, W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора

(Реагенти для автоматичного гематологічного аналізатора МН-60, виробництва Медконн Діагностікс)

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. 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.

4. 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.

5. 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.**

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

7.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 маркі, 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.

№ з/п	Найменування	Код НК 024:2023	Код НК 031: 2024	Характеристика	Одиниця виміру	Кількість
1	Буферний ізотонічний сольовий розчин, IVD (діагностика in vitro)	42651	W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора	Розчинник для гематологічного аналізу МН-DXS 20л	упак.	15
2	Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)	61165	W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора	Лізуючий реагент МН-60DL 380 мл	упак.	15
3	Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)	61165	W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора	Лізуючий реагент МН-60HL 380 мл	упак.	15
4	Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика in vitro)	63377	W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного аналізатора	Очисник 50 мл	упак.	3
5	Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro)	55855	W01030101 Реактиви для автоматизованого гематологічного	Флуоресцентний барвник МН-60DF 21 мл	упак.	12

	реагент		аналізатора			
--	---------	--	-------------	--	--	--

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.