

Обґрунтування

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

(відповідно до пункту 4¹ постанови КМУ від 11.10.2016 № 710

«Про

ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

1. Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань, його категорія:

Комунальне некомерційне підприємство «Житомирський обласний онкологічний диспансер» Житомирської обласної ради;

м.Житомир, вул..Фещенка-Чопівського, 24/4, 10002;

код за ЄДРПОУ – 01991470;

категорія замовника – комунальне некомерційне підприємство;

2. 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 і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності):

«38430000-8 Детектори та аналізатори (Напівавтоматичний коагулометр)»

3. Ідентифікатор закупівлі:

UA-2023-05-31-006328-a

4. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:
Технічні і якісні характеристики даного предмету закупівлі враховані в технічній специфікації до тендерної документації (Додаток 1). Обсяги визначено відповідно до потреби, обрахованої Замовником та обсягу фінансування.

5. Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Очікувана вартість предмета закупівлі, становить 190000,00 грн що відповідає розміру бюджетного призначення, та впливає з урахування ціни даного предмету закупівлі на ринку а також з мережі Інтернет.

6. Процедура закупівлі :

Застосовується процедура відкритих торгів з особливостями.

(Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмету закупівлі – технічна специфікація)

ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ ЩОДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ

Лабораторне обладнання та приладдя, код ДК 021:2015: 38430000-8 Детектори та аналізатори
(Напівавтоматичний коагулометр (56690- Напівавтоматичний лабораторний коагулометр IVD))

№	Медико-технічні вимоги	Відповідність вимогам (вказати так/ні) ст.посібника користувача
1	Коагулометр напівавтоматичний – 1 шт.	
2	Наявність вимірювальних параметрів: PT, АРТТ, ТТ, FIB, (Clausс\Calculated), АТШ, РС, PS, LA1, LA2, D-Dimer, Factor II, Factor V, Factor VII, Factor VIII, Factor IX, Factor X, Factor XI, Factor XII	
3	Низьке споживання реагентів – не більше ніж 50 мкл для АРТТ та 50 мкл для ТТ, 100мкл для РТ на тест	
4	Кількість вимірювальних каналів, не менше 4	
5	Можливість проведення аналізів в одиночному або паралельному режимі	
6	Інкубаційний блок для зразків, не менше 20	
7	Інкубаційний блок для реагентів, не менше 6	
8	Кількість позицій для реагентів без термостата, не менше 5	
9	Наявність температурного контролю для інкубації проби то реагенту – 37,0±0,50С	
	Принципи тестування:	
10	Коагуляція (довжина хвилі 640 нм).	
11	Хромогенний (довжина хвилі 405 нм).	
12	Імунотурбідиметричний(довжина хвилі 800 нм).	
13	Наявність вбудованої програми контролю якості з можливістю програмування параметрів та виведення графіків Леві-Джегінса на друк	
14	Пам'ять - до 900 результатів вимірювань для пацієнтів	
15	Можливість програмування налаштувань параметрів тестів (тип вимірювань, кількість повторів, етапи методу, тип калібрування, одиниці вимірювання, нормальні значення та інші.)	
16	Можливість підключення до ЛІС (Лабораторної Інформаційної Системи).	
17	Робочі умови: температура 17—32 °С; вологість 80%	
18	Наявність вбудованого термопринтера	
19	Кольоровий сенсорний екран	
20	Джерело живлення 100В-240В, 50/60Hz	
21	Розміри (Д х Г х В), не більше 300 x 290 x 90 мм	
22	Вага, 3 кг	
	Комплектація	
23	Джерело живлення: зовнішній універсальний мережний адаптер	
24	Реакційні кювети	
25	Чашки для реагентів	

26	Флакони для реагентів	
27	Автоматичний ручний дозатор (регульований об'єм від 10 до 100 мкл)	
28	Магнітний стержень для мішалки	
29	Папір для принтера	
30	Стартовий набір реагентів: Набір протромбіновий час – 1шт, Контрольна плазма нормальна – 1 шт.	
	Загальні вимоги	
31	Декларація відповідності	
32	Посібник з експлуатації українською мовою	
33	Сертифікат виробника на сервісне обслуговування	
34	Уведення в експлуатацію	
35	Навчання технічного і медичного персоналу	
36	Гарантія не менш 12 місяців з моменту введення в експлуатацію	
37	Постгарантійне обслуговування	
38	Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа виробника або нотаріально завірнену копію (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, який є предметом даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу з питань державних закупівель, а також назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі.	

У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, таким чином, вважається, що до кожного посилання додається вираз «або еквівалент».