

## **Обґрунтування**

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

(відповідно до пункту 4<sup>1</sup> 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 ЕДРПОУ – 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):**

**«33690000-3 Лікарські засоби різні (Витратні матеріали для гематологічного аналізатора ELITE 3 - 6 найменувань»**

### **3. Ідентифікатор закупівлі:**

UA-2023-09-14-007073-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 570000,00 грн що відповідає розміру бюджетного призначення, та випливає з урахування ціни даного предмету закупівлі на ринку а також з мережі Інтернет.

## **6. Процедура закупівлі :**

Застосовується процедура відкриті торги з особливостями.

Додаток 1 до тендерної документації

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

**МЕДИКО - ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ЩОДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ**

**Код згідно ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник" - 33690000-3 Лікарські засоби різні  
(Витратні матеріали для гематологічного аналізатора ELITE 3 - 6 найменувань)**

Учасники повинні надати в складі тендерної пропозиції документи, які підтверджують відповідність пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником, а саме:

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**Витратні матеріали для гематологічного аналізатора ELITE 3 - 6 найменувань**

№ з/п	Найменування	Код ДК 021:2015 нomenклату рної позиції	Код та назва згідно із НК 024:2023	Медико-технічні вимоги (характеристики/опис)	Найменування товару (заповнюється учасником відповідно до тендерної пропозиції)**	Од. виміру	Кількість
1	Розчин ділюента	33696500-0 Лабораторні реактиви	15133 Лабораторний дилютер	Стабілізований мікрофільтрований розчин електролітів, склад : Натрію хлорид не більше1,5%, буфер не більше1,0%, консерванти не більше 0,5%, стабілізатори в деіонізованій воді не більше 0,5%, об'єм не менше 20л. Сумісний з аналізатором Elite 3		шт	75
2	Лізуючий розчин	33696500-0 Лабораторні реактиви	61165 Реагент для лізису клітин крові IVD	Лізуючий реагент, призначений для проведення лізісу. Призначений для закритої системи. ПАР не більше 3,5%, буфери не більше 1,0%, консерванти не більше 0,5%, стабілізатори не більше 0,5%, фасування не менше 1л. Призначений для використання із закритою системою гематологічного аналізатора Elite 3.		шт	20
3	Розчин для очищення	33696500-0 Лабораторні реактиви	63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора	Реагент призначений для очистки і промивки капілярів, трубок і камер гематологічних		шт	12

		IVD		аналізаторів. Склад: детергент не більше 1,0%, буфери не більше 1,0%, консерванти не більше 0,5%, стабілізатори в деіонізованій воді не більше 0,5%, фасування не менше 1л. Сумісний з аналізатором Elite 3.			
4	Розчин для глибокого окисного очищення	33696500-0 Лабораторні реактиви	63377 Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD	Реагент концентрований, стабілізований і мікрофільтрований гіпохлоритним очисним розвином. Склад: детергенти не більше 1,0%, натрію хлорид не більше 5,0%, натрію гідроксид не більше 0,5%, стабілізатори в деіонізованій воді не більше 0,5. Фасування не менше 100мл. Сумісний з аналізатором Elite 3.		шт	5
5	Матеріал контролю гематологічний атестований багато параметричний нормальний	33696500-0 Лабораторні реактиви	55866 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro)	Призначений для оцінки точності і достовірності гематологічних приладів, що забезпечують диференціацію лейкоцитів. Сумісний з аналізатором Elite 3.		шт	15
6	Мікропробірка з капіляром, 0,2 мл, ЕДТА К2	33695000-8 Продукція медичного призначення ,крім лікарських засобів	47588 Пробірка вакуумна для відбирання зразків крові IVD	Пробірки призначені для дослідження цільної крові у гематології. Об'єм 0,2 мл, з капіляром. Сумісний з аналізатором Elite 3.		шт	25000

### ЗАГАЛЬНА КІЛЬКІСТЬ – 25127 штук.

\*\* Медико- технічні характеристики повинні відповідати медико- технічним вимогам, що має бути документально підтверджено інструкцією (за наявності) та/або іншим документом.

В місцях де технічна специфікація містить посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати вираз "або еквівалент".

Еквівалентом медичних матеріалів в розумінні даної документації тендерної пропозиції є матеріали/вироби розміри, комплектація, матеріали, градація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів.

Технічні та якісні характеристики, форма випуску, упаковка товару повинні відповідати таким, що вказані в тендерній документації. У разі надання еквівалентного товару, учасник подає детальну порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначений в Специфікації Тендерної документації із зазначенням детальних відомостей щодо відповідності вимогам Замовника, а також обов'язково надає в складі своєї тендерної пропозиції копію інструкції з використання товару, що зазначений в Специфікації Тендерної документації та запропонованого ним товару. Еквівалентність визначається замовником шляхом порівняння та/або зверненням до відповідних закладів/ установ.

## **Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:**

Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначені відповідно до потреб замовника, для надання високоякісної медичної допомоги та збереження здоров'я населення, медичного персоналу, з метою швидкого діагностування захворювань та призначення вчасного відповідного лікування, а також з урахуванням вимог нормативних документів.

Посилання Замовником в найменуванні та/або технічних характеристиках на виробників (у разі наявності), торговельну марку (у разі наявності) або тип (у разі наявності), тощо – обумовлено в тому числі і наданням Участникам загального уявлення про технічні характеристики чи складові Товару, так як обладнання (апарат, аналізатор), що наявний у Замовника відкалибрований під дані реактиви.

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 60% 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.

*Учасник, подаючи свою пропозицію, тим самим погоджується, що його тендерна пропозиція може бути відхиlena в разі, якщо ним була надана недостовірна інформація щодо відповідності запропонованого ним товару технічним вимогам Замовника або товар, який представляється ним на торги, не відповідає технічним вимогам. 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.*

Замовник має право звернутися за підтвердженням інформації, наданої учасником, до органів державної влади, підприємств, установ, організацій відповідно до їх компетенції.

У разі отримання достовірної інформації про невідповідність переможця процедури закупівлі вимогам кваліфікаційних критеріїв (якщо такі вимагались), підставам, установленим пунктом 47 Особливостей, або факту зазначення у тендерній пропозиції будь-якої недостовірної інформації, що є суттєвою при визначенні результатів процедури закупівлі (в тому числі технічні, якісні характеристики), замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника згідно пункту 44 Особливостей.

За підроблення документів, печаток, штампів та бланків, збут чи використання підроблених документів, печаток, штампів чи надання недостовірної інформації учасник торгів несе відповідальність.

## **Обґрунтування необхідності закупівлі:**

Потреба у лабораторних реактивах формувалась у відповідності відповідно до потреби замовника, для надання високоякісної медичної допомоги та збереження здоров'я населення, медичного персоналу, з метою

швидкого діагностування захворювань та призначення вчасного відповідного лікування, а також з урахуванням вимог нормативних документів та калібрування під дані реактиви обладнання (апарат, аналізатор), що наявний у Замовника. Технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі були зазначені виходячи з потреби замовника, сфери використання та практичних рекомендацій лаборантів.

Посилання Замовником в найменуванні та/або технічних характеристиках на виробників (у разі наявності), торговельну марку (у разі наявності) або тип (у разі наявності), тощо – обумовлено в тому числі і наданням Участникам загального уявлення про технічні характеристики чи складові Товару.

Очікувана вартість предмета закупівлі була прорахована з урахуванням методики розрахунку очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої наказом МЕРiTУ № 275 від 18.02.2020 та моніторингу цін аналогічних товарів на загальнодоступних Інтернет ресурсах (веб-портал з публічних закупівель, прозорі маркет, сайти виробників, тощо).

Для дотримання принципів Закону, а саме максимальної економії та ефективності, Замовник прийняв рішення провести закупівлю same такого товару.