

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):

3. «Код згідно ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник" - 38430000-8 Детектори та аналізатори (Автоматичний гематологічний аналізатор (Національний класифікатор НК 024:2023 «Класифікатор медичних виробів»: 35476- Аналізатор гематологічний IVD, автоматичний)»

4. Ідентифікатор закупівлі:

UA-2024-04-04-002971-a

5. 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.

6. Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Очікувана вартість предмета закупівлі, становить **263 000,00** грн. що відповідає розміру бюджетного призначення, та впливає з урахування ціни даного предмету закупівлі на ринку, а також з мережі Інтернет.

7. 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

**«Код згідно ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник" - 38430000-8 Детектори та аналізатори (Автоматичний гематологічний аналізатор (Національний класифікатор НК 024:2023 «Класифікатор медичних виробів»: 35476- Аналізатор гематологічний IVD, автоматичний)»
Кількість 1 штука**

| № | Медико – технічні вимоги до гематологічного аналізатора | Відповідність вимогам (вказати так/ні) ст.посібника користувача |
|------|--|---|
| 1 | Автоматичний гематологічний аналізатор для клінічних гематологічних досліджень, комплект | |
| 1.2 | Обладнання повинно мати відповідні сертифікати якості міжнародного зразку ISO чи CE або сертифікат відповідності державної системи сертифікації | |
| 1.3 | Робота з капілярною і венозною кров'ю, можливість | |
| 1.4 | Повністю автоматична система виміру | |
| 1.5 | Кількість параметрів, що вимірюються не менше 22 шт. і 3 гістограми | |
| 1.6 | Основні параметри -WBC, LYM, GRA, MID, LYM%, GRA%, MID%, RBC, HGB, MCV, MCH, MCHC, HCT, RDW-CV, RDW-SD, PLT, PCT, P-LCR, P-LCC, PDW-CV, PDW-SD, MPV, WBC Histogram, RBC Histogram, PLT Histogram | |
| 1.7 | Діапазон лінійності для WBC не менш $0-300 \times 10^3/\text{мкл}$ | |
| 1.8 | Діапазон лінійності для RBC не менш $0-8.5 \times 10^6/\text{мкл}$ | |
| 1.9 | Діапазон лінійності для HCT не менш 0-67 % | |
| 1.10 | Діапазон лінійності для HGB не менш 0-25 г/дл | |
| 1.11 | Діапазон лінійності для PLT не менш $0-3000 \times 10^3/\text{мкл}$ | |
| 1.12 | Відтворюваність: | |
| | WBC $\leq 2.0\%$ | |
| | RBC $\leq 1.5\%$ | |
| | HGB $\leq 1.5\%$ | |
| | MCV $\leq 0.5\%$ | |
| | PLT $\leq 4.0\%$ | |
| 1.13 | Кількість аналізів за годину не менше 60 шт. | |
| 1.14 | Метод виміру еритроцитів (RBC) і тромбоцитів (PLT) - кондуктометричний (метод Культера) | |
| 1.15 | Метод виміру гемоглобіну – фотометричний | |
| 1.16 | Метод виміру лейкоцитів - лазерна проточна цитометрія | |
| 1.17 | Убудований фотометр із фільтром 525 нм | |
| 1.18 | Дві вимірювальні камери для WBC/HGB і RBC/PLT | |
| 1.19 | Обсяг проби не менш: 9 мкл. Цільної крові в режимі диференціювання лейкоцитів по 3 частинам | |

| | | |
|------|--|--|
| 1.20 | Кількість реагентів не більше двох, для очищення приладу не більше одного | |
| 1.21 | Процедура очищення – усунення забиттів і хімічним очищенням апертури реагентом, що очищає | |
| 1.22 | Вбудована технологія проти утворення згустків | |
| 1.23 | Контроль якості: середнє; ±діапазон; графік Леві-Дженнінгса; SD й CV для всіх вимірювальних й розрахункових параметрів | |
| 1.24 | Дисплей сенсорний 10,4 дюйма, кольоровий, розподільна здатність не менш 800×600 крапок, високо контрастний, з підсвічуванням, графічний, рідко кришталевий (LCD) | |
| 1.25 | Індикатор електроживлення / статусу | |
| 1.26 | Зовнішня клавіатура стандартна USB сумісна клавіатура (опція) | |
| 1.27 | USB сумісна миша (опція) | |
| 1.28 | Ємність зберігання бази даних: 50 000 вимірів | |
| 1.29 | Пересилання даних в основний комп'ютер - можливість | |
| 1.30 | Термопринтер убудований, ширина паперу 58 мм | |
| 1.31 | «Прапори» на роздруківці при помилковому підрахунку параметра | |
| 1.32 | Електроживлення: 100-240 В; 50-60 Гц. | |
| 1.33 | Габарити не більше 364*477*417 мм. | |
| 1.34 | Вага не більше 25 кг. | |
| 1.35 | Фасовка реагентів: Окремими ємностями, що дозволяють робити їхню зміну по черзі в міру їхнього використання | |
| 1.36 | Рік випуску не раніше 2022 р | |
| 2 | Комплектація: | |
| 2.1 | Кабель електроживлення | |
| 2.2 | Контейнер для відходів 1 шт. | |
| 2.3 | Трубка для очищення, 1 шт. | |
| 2.4 | Трубка для ділюента, 1 шт. | |
| 2.5 | Сканер баркодів | |
| 3 | Основні документи: | |
| 3.1 | Сертифікат/декларація відповідності | |
| 3.2 | Посібник з експлуатації українською мовою | |
| 3.3 | Для підтвердження учасником обов'язково надається вказаний гарантійний лист у складі тендерної пропозиції. | |
| 3.4 | Паспорт на обладнання надати при поставці | |
| 4 | Гарантійні зобов'язання. | |
| 4.1 | Навчання медичного персоналу на робочому місці. | |
| 4.2 | Введення обладнання в експлуатацію за фізичної присутності Постачальника або його представників | |
| 4.3 | Гарантійний термін 12 місяців на обладнання, включаючи все додаткове устаткування. | |
| 4.4 | Післягарантійне обслуговування | |

| | | |
|-----|---|--|
| 4.5 | 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 завірєну 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. | |
|-----|---|--|

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 здійснення якісного лікування/діагностування, 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 Учасникам загального уявлення про технічні характеристики чи складові Товару, який потрібен Замовнику.

Учасник, подаючи свою пропозицію, тим самим погоджується, що його тендерна пропозиція може бути відхилена 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 відповідну відповідальність.

Обґрунтування необхідності закупівлі:

Потреба у даному товарі формувалась у відповідності до потреби замовника, для надання високоякісної медичної допомоги та збереження здоров'я населення, медичного персоналу, здійснення якісного лікування/діагностування, а також з урахуванням вимог нормативних документів. Технічні, якісні та інші характеристики предмету закупівлі були зазначені виходячи з потреби та досвіду замовника, сфери використання та практичних рекомендацій лікарів.

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 Учасникам загального уявлення про технічні характеристики чи складові Товару.

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

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