

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):

«Код ДК 021:2015 – 33140000-3 Медичні матеріали (Медичні вироби 6 найменувань)»

3. Ідентифікатор закупівлі:

UA-2025-06-12-012238-a

4. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

Технічні і якісні характеристики даного предмету закупівлі враховані в технічній специфікації до тендерної документації (Додаток 1.1). Обсяги визначено відповідно до потреби, обрхованої Замовником та обсягу фінансування.

5. Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Очікувана вартість предмета закупівлі, становить **1 030 000,00** 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 відкриті торги з особливостями.

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

ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ :

«Код ДК 021:2015 – 33140000-3 Медичні матеріали»

№ п/п	Код та назва відповідно до НК 024:2023	Найменування медичного виробу	Вимоги до технічних характеристик	Одиниця виміру	Кількість одиниць
1	43437 Хірургічний капілярний дренаж рани прозорий, синтетичний полімер	Аспіратори ранового поля (типу Янкауер) FR24	Розмір Ch/F 24, Зовнішній діаметр (мм) - 8,0; виготовлено з термопластичного нетоксичного полімеру; перехідник Жане на проксимальному кінці; жорсткий вигнутий полімерний накінецьник довжиною 220мм; відкритий дистальний кінець ; 4 бокових отвори на дистальному кінці наконечника аспіратора; трубка подовжувача з двома адаптерами Жане на проксимальному та дистальному кінцях, довжина 2000 мм; стерилізовано етилен оксидом.	ШТ	500
2	17701 - Набір для внутрішньовенного введення з голкою з бічним отвором	Голка для порт-систем, що імплантуються з крильцями Surecan® 22G 25 мм	Використовуються для довготривалих інфузій. Розмір - 22 G; Діаметр (мм) - 0,7; Довжина (мм) - 25; Стійкість до високого тиску до 325 psi (22,4 Бар). Гнучкі крильця для легкої пункції та фіксації. Не містять Латексу та фталатів (DEHP). Подовжувальна трубка з зажимом та Luerlock. Довжина подовжувальної трубки: 200 мм.	ШТ	150
3	47540: Голка для біопсії м'яких тканин, одноразового застосування	Одноразові голки для автоматичної системи MEDCORE, BARD MAGNUM - UC UNICORE 14G*100мм (UC14100-00)	Голка для біопсії м'яких тканин призначена для проведення гістологічних біопсійних досліджень м'яких тканин. Сумісна з автоматичними системами MEDCORE, BARD MAGNUM. Розмір 14G*100 мм. Стерильний, для одноразового використання.	ШТ	400

4	47540: Голка для біопсії м'яких тканин, одноразового застосування	Одноразові голки для автоматичної системи MEDCORE, BARD MAGNUM - UC UNICORE 18G*250мм (UC18250-00)	Голка для біопсії м'яких тканин призначена для проведення гістологічних біопсійних досліджень м'яких тканин. Сумісна з автоматичними системами MEDCORE, BARD MAGNUM. Розмір 18G*250 мм. Стерильний, для одноразового використання.	ШТ	450
5	32655 - Канюля внутрішньоматкова одноразового використання	Пайпель внутрішньоматковий	Прозорий гнучкий поліпропіленовий зонд (катетер) з 4-ма бічними отворами на дистальному кінці і внутрішнім пластиковим поршнем, який пересувається всередині зонду. Дистальний кінець зонду – закритий, атравматичний, заокругленої форми. Поршень циліндричної форми з ручкою для утримання і обмежувачем глибини введення в катетер. Маркування глибини введення - від 2 до 12 см, з ціною поділки 1 см. Робоча довжина виробу – 235мм.	ШТ	100
6	47540: Голка для біопсії м'яких тканин, одноразового застосування	Коаксіальна голка для біопсії м'яких тканин COX (КОКС), модель: 14G x 100 мм (mm)	Використовується для проведення багаторазової біопсії. Призначена для використання з пристоями для біопсії Medax (Медакс) Розмір 14 G, 100 мм	ШТ	60

Загальні вимоги:

1. Медичні вироби, запропоновані Учасником, повинні бути внесені до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення або введених в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку. На підтвердження Учасник повинен надати завірену копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно з вимогами технічного регламенту, або сертифікат відповідності медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно з вимогами технічного регламенту.

2. Для запобігання придбання фальсифікату або неякісного товару, Учасник у складі тендерної пропозиції має надати оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника - якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), в якому зазначено, про можливість поставки товару, який є предметом закупівлі (вказати номер оголошення про проведення процедури закупівлі, розміщеного на веб-порталі Уповноваженого органу з питань закупівель), у кількості, якості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією та пропозицією Учасника.

3. Залишковий строк придатності товару на момент поставки має становити не менше ніж 75% від загального строку придатності або не менше ніж 12 місяців від загального строку придатності товару (у складі тендерної пропозиції надати гарантійний лист).

4. Поставка товару здійснюється транспортом Учасника та за його рахунок на адресу Замовника із забезпеченням умов зберігання, комплектності і якості товару (у складі тендерної пропозиції надати гарантійний лист).

5. При поставці медичних виробів упаковка не повинна бути деформованою чи пошкодженою (у складі тендерної пропозиції надати гарантійний лист).

6. При поставці медичних виробів обов'язкове надання копій документів виробника, що підтверджують якість товару (сертифікатів якості/відповідності) (у складі тендерної пропозиції надати гарантійний лист).

* Примітка: у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим слід враховувати вираз "або еквівалент"

Еквівалентом товару в розумінні даної документації тендерної пропозиції є товар якісні, кількісні, 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. Запропонований товар повинен відповідати всім наведеним вимогам.

Учасник у складі тендерної пропозиції надає підписане технічне завдання (специфікація) за формою, викладеною в додатку 1.1 до тендерної документації.

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.