

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 ДК 021:2015 – 33690000-3 Лікарські засоби різні (Лабораторні реактиви 17 найменувань)»

4. Ідентифікатор закупівлі:

UA-2026-03-12-011205-a

5. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:
Технічні і якісні характеристики даного предмету закупівлі враховані в технічній специфікації до тендерної документації (Додаток 1.1). Обсяги визначено відповідно до потреби, обрахованої Замовником та обсягу фінансування.

6. Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Очікувана вартість предмета закупівлі, становить **590 000,00** 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.

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

ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ

№ з/п	Найменування	Код НК 024:2023:	Код НК 031:2024	Медико-технічні вимоги	Одиниця виміру	К-сть
1	Аланінамінотрансфераза (АЛТ) (4*35 мл + 2*18 мл)	52925 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010103 АЛАНІНАМІНОТРАНСФЕРАЗА	R1: Трис-буфер 150 ммоль/л L-аланін 750 ммоль/л LDH \geq 1200 Ед/л NADH 0,4 ммоль/л R2: α -оксоглутарат 90 ммоль/л НАДН 0,9 ммоль/л	паков	21
2	Аспаратамінотрансфераза (АСТ) (4*35 мл + 2*18 мл)	52953 Ізофермент и аспаратамінотрансферази (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010110 Аспаратамінотрансферази	R1: Трис-буфер 100 ммоль/л L-аспартат 300 ммоль/л LDH \geq 900 Ед/л MDH \geq 600 Ед/л NADH 0,4 ммоль/л R2: α -оксоглутарат 60 ммоль/л NADH 0,9 ммоль/л	паков	21
3	Білок загальний (4*40 мл)	53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010230 ЗАГАЛЬНИЙ БЛОК	Калій-Натрій тартрат 32 ммоль/л Натрію гідроксид 200 ммоль/л Калію йодид 30 ммоль/л Міді сульфат 12 ммоль/л	паков	21
4	Білірубін загальний (VOX) (4*35 мл + 2*18 мл)	53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010203 БІЛІРУБІН	R1: Цитратний буфер - 100 ммоль/л ПАВ < 1% R2: Фосфатний буфер - 10 ммоль/л Ванадат - 4 ммоль/л	паков	27
5	Білірубін прямий (VOX) (4*35 мл + 2*18 мл)	53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент	W01010203 БІЛІРУБІН	R1: Тартратний буфер - 100 ммоль/л R2: Фосфатний буфер - 10 ммоль/л Ванадат - 4 ммоль/л	паков	27
6	Глюкоза (GOD-POP метод) (4*40 мл + 2*20 мл)	53307 Глюкоза IVD (діагностика	W01010213 ГЛЮКОЗА	R1: Фосфатний буфер - 100 ммоль/л Аскорбатоксидаза - 4700 Од/л	паков	27

		a in vitro), реагент		R2: Фосфатний буфер 100 ммоль/л Пероксидаза 4700 Од/л 4-аміноантипірин - 0.7 ммоль/л п-гідроксibenзоат натрію - 1.3 ммоль/л		
7	Сечовина (4*35 мл + 2*18 мл)	53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностик a in vitro), реагент	W01010204 СЕЧОВИНА/ АЗОТ СЕЧОВИНИ В КРОВІ	R1:Трис - буфер 120 ммоль/л ADP 750 ммоль/л Уреаза ≥ 40 КОд/л GLDH ≥ 0.4 КОд/л R2:NADN 1.2 ммоль/л α -оксоглутарат 25 ммоль/л	паков	27
8	Креатинін (2*27 мл + 1*18 мл)	53252 Креатинін IVD (діагностик a in vitro), реагент	W01010207 КРЕАТИНІН	R1: CRTase 40 кОд/л Саркозин Окситаза >7 кОд/л Аскорбінової кислоти оксидаза 2 кОд/л Каталаза >100 кОд/л ESPMT 0.47 кОд/л R 2: Креатинкіназа >400 кОд/л Пероксидаза >50 кОд/л 4-аміноантипірин - 2.95 ммоль/л	паков	58
9	Альфа- Амілаза (1*38 мл + 1*10 мл)	59073 Амілаза, ізофермент и IVD (діагностик a in vitro), набір, ферментни й спектрофот ометричний аналіз	W01010107 АМІЛАЗА – ЗАГАЛЬНА	R1: Трис-буфер 50 ммоль/л Сульфат магнію 10 ммоль/л α -глюкозидаза 4500 Од/л R2: Трис-буфер 50 ммоль/л Е-рNP-G7 5,5 ммоль/л	паков	1
10	Лужна фосфатаза (4*35 мл + 2*18 мл)	55962 Лужна фосфатаза лейкоцитів IVD (діагностик a in vitro), реагент	W01010105 ЛУЖНА ФОСФАТАЗА – ЗАГАЛЬНА	R1: Буфер AMP 435 ммоль/л, Магнію ацетат 2.5 ммоль/л, Цинку сульфат 1.2 ммоль/л R2: п- нітрофенілфосфат 60 ммоль/л	паков	1
11	Гамаглутамінт рансфераза ГГТ	53030 Гама- глутамілтра	W01010116 ГАММА ГЛУТАМІЛТР	R1:Трис-буфер 100 ммоль/л Гліцил-гліцин 150	паков	1

	(4×35мл+2×18 мл)	асфераз (ГГТ) IVD (діагностик а in vitro), реагент	АНСФЕРАЗА	ммоль/л R2: L-у-глутаміл-3-карбокси-4-нітроанлід 20 ммоль/л		
12	Холестерин загальний (4*40 мл)	53362 Загальний холестерин IVD (діагностик а in vitro), реагент	W01010205 ХОЛЕСТЕРИ Н	Фосфатний буфер 100 ммоль/л Фенол 5 ммоль/л 4-аміноантипїрин 0.3 ммоль/л Холестеринестераза >150 КОд/л Холестериноксїдаза >100 КОд/л Пероксїдаза 5 КОд/л	паков	1
13	Тригліцериди (4*40 мл)	53462 Тригліцериди IVD (діагностик а in vitro), реагент	W01010231 ТРИГЛЦЕРИ ДИ	Фосфатний буфер 50 ммоль/л 4-Хлорфенол 5 ммоль/л АТР 2 ммоль/л Mg ²⁺ 4.5 ммоль/л Гліцерокїназа ≥ 0.4 Од/мл Пероксїдаза ≥ 0.5 Од/мл Лїпопротеїнова лїпаза ≥ 1.3 Од/мл 4-аміноантипїрин 0.25 ммоль/л Гліцерин-3-фосфатоксїдаза ≥ 1.5 Од/мл	паков	1
14	Контроль ClinChem (рівень 1) (10×5мл)	47869 Множинні аналіти клінічної хїмії IVD (діагностик а in vitro), контрольни й матеріал	W0101050101 АТЕСТОВАН І МУЛЬТИКО МПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	Лїофілізований контрольний матеріал на основі людської сироватки	паков	1
15	Контроль ClinChem (рівень 2) (10×5мл)	47869 Множинні аналіти клінічної хїмії IVD (діагностик а in vitro), контрольни й матеріал	W0101050101 АТЕСТОВАН І МУЛЬТИКО МПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ МАТЕРІАЛИ (КХ)	Лїофілізований контрольний матеріал на основі людської сироватки	паков	1
16	Мультикалібр атор (10×3 мл)	47868 Множинні аналіти клінічної хїмії IVD	W0101050101 АТЕСТОВАН І МУЛЬТИКО МПОНЕНТНІ КОНТРОЛЬНІ	Лїофілізований контрольний матеріал на основі людської сироватки. Використовується	паков	1

		(діагностик a in vitro), калібратор	МАТЕРІАЛИ (КХ)	у біохімічних системах Mindray BS для калібрування при кількісному визначенні рутинних параметрів сироватки		
17	Очищувачий розчин (CD80), 1Л	59058 Мийний/оч ищувальни й розчин IVD (діагностик a in vitro) для автоматизо ваних/ напівавто матизованих систем	W0103010105 ОЧИСТКИ/РО ЗВЕДЕННЯ/Л ІЗУВАННЯ/П Р ОТОЧНІ РІДИНИ	Гідрохлорид натрію, неіонні ПАВ, поліаніонні ПАВ, буфери, стабілізатори тощо	паков	52

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.

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, прозора маркет, сайти виробників, тощо).

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