

«ЗАТВЕРДЖЕНО»

Директор КНП «ПЕРЕЯСЛАВСЬКИЙ ЦПМСД»



(Царенок Наталія Петрівна)

15.04.2025 р.

Замовник: КНП «ПЕРЕЯСЛАВСЬКИЙ ЦПМСД»

Код ЄДРПОУ: 38424617

Адреса: вул. Богдана Хмельницького, 137, м. Переяслав, Київської обл., 08403

Категорія: юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади

Вид закупівлі: запит пропозицій постачальників в електронному каталозі

ОБґРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі (на підставі постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 № 710 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

№ з/п	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)	Очікувана вартість	Ідентифікатор закупівлі	Обґрунтування	
				технічних та якісних характеристик предмета закупівлі	очікуваної вартості закупівлі
1	2	3	4	5	6
1	Лабораторні реактиви, ДК 021:2015: 33690000-3 - Лікарські засоби різні	19 700,00 (дев'ятна дцять тисяч сімсот гривень 00 копійок)	UA-2025-04-15-008103-a	<ol style="list-style-type: none"> Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико-технічним вимогам, встановленим в Технічному завданні. Товар має бути зареєстрований в Україні. При поставці товару повинні надаватися копії сертифікатів якості (надати гарантійний лист про те, що при поставці будуть надаватися сертифікати якості до кожного найменування товару). Товар повинен передаватись на склад Замовника в неушкодженій упаковці, яка забезпечує цілісність товару та збереження його якості під час транспортування. Упаковка не повинна бути пошкоджена, розкрита, не укомплектована чи недоукомплектована. На упаковці повинні бути визначені дата виробництва та термін придатності. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат. Кожна партія товару має супроводжуватись документами, що підтверджують їх якість (сертифікат якості, посвідчення якості тощо) із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України. Дозування, форма випуску, концентрація Товару повинні відповідати специфікації заявленому переліку. 	Під час визначення очікуваної вартості предмета закупівлі враховувалась примірна методика визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, що затверджена наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275.

			<p>9. На момент постачання товару залишок терміну зберігання продукції повинен бути не менше 75% загального терміну зберігання (надати гарантійний лист про те, що залишки терміну зберігання на момент поставки товару складатимуть не менше 75% до загального терміну зберігання).</p> <p>10. Неякісний товар підлягає обов'язковій заміні, але всі витрати пов'язані із заміною товару несе Постачальник.</p> <p>11. Тендерна пропозиція, що не відповідає медико-технічним вимогам, викладеним у цьому пункті буде відхилена як така, що не відповідає вимогам Документації тендерної пропозиції.</p> <p>12. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, яких вимагає ця тендерна документація Учасник повинен надати лист виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником (із наданням підтвердження такого статусу), яким підтверджується можливість поставки Учасником товару, який є предметом даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цією тендерною документацією та тендерної пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер закупівлі, а також назву предмета закупівлі.</p> <p><i>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 враховувати вираз "або еквівалент".</i></p> <p><i>У випадку, якщо Учасник закупівлі запропонує еквівалент товару, він додатково повинен надати у складі пропозиції детальний опис товару, відомості про виробника та документальне підтвердження від виробника товару повної відповідності технічних характеристик запропонованого товару. Запропонований еквівалент повинен мати офіційне підтвердження еквівалентності: наприклад висновок ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», або іншого Державного органу, акредитованого чи підпорядкованого Міністерству охорони здоров'я України.</i></p> <p>У зв'язку з тим, що обладнання лабораторії налаштоване на реактиви зазначених виробників і перелаштовувати обладнання – це додаткова витрата реактивів і калібрувальних розчинів, реактиви пропонувати строго згідно переліку.</p>	<p>Проаналізовано інформацію про ціни в таких відкритих джерелах: у відкритих інформаційних джерелах мережі Інтернет.</p>
	<p>І. Набір реагентів для визначення холестерину 250мл (Реагент 1x250) (без упаковки), ДК 021:2015: 33696200-7 - Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53359 - Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний пектрофотометричний аналіз – 10 шт.</p>		<p>Холестерин загальний. Набір реагентів які містять: карбонатний буфер, холестериноксидаза, холестеринпероксидаза, фенол, пероксидаза, 4-амінофеназон. Метод: колориметричний. Діапазон лінійності: до 20,69 ммоль/л. Чутливість: 0,07 ммоль/л. Внутрішньосерійна точність набору повинна бути зі значенням CV не менше 2,0% (на нормальних) та 1,8% (на патологічних значеннях). Реагент І (1x250 мл)</p>	

<p>2. Контрольна сироватка SERACONTROL N (норма) 30мл (6x5), ДК 021:2015: 33696500-0 - Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал – 1 шт.</p>			<p>Контроль біохімічних показників, рівень норма. Флакони, які повинні містити ліофілізовану контрольну сироватку, виготовлену з сироватки людини. Температура та термін зберігання у відновленій формі: при -20°C до 30 діб; при +4 °C до 7 діб; при +25 °C до 8 годин. Реагент (6x5 мл)</p>	
---	--	--	--	--