



«ЗАТВЕРДЖЕНО»
Директор КНП «ПЕРЕЯСЛАВСЬКИЙ ЦПМСД»

(Царенок Наталія Петрівна)
22.01.2026 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

ОБГРУНТУВАННЯ

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 та/або розмір бюджетного призначення	Ідентифікатор закупівлі	Обґрунтування	
				технічних та якісних характеристик предмета закупівлі	очікуваної вартості закупівлі
1	2	3		4	5
1	1. ABX Minidil LMG 20 л (L), ізотонічний розчин; код ДК 021:2015: 33696500-0 - Лабораторні реактиви – 12 шт. 2. ABX Minilyse LMG 1 л (L), лізуючий розчин; код ДК 021:2015: 33696500-0 - Лабораторні реактиви – 12 шт. 3. ABX Cleaner 1 л (L), ферментативний розчин; код ДК 021:2015: 33696500-0 - Лабораторні реактиви – 12 шт. 4. ABX Minotrol 16 (2N), розчин для контролю; код ДК 021:2015: 33696500-0 - Лабораторні реактиви – 5 набір. 5. ABX Minoclaïr 0,5 (L), розчин для промивки; код ДК 021:2015: 33696500-0 - Лабораторні реактиви – 1 шт.	125 000,00 грн. (сто двадцять п'ять тисяч гривень 00 копійок)	UA-2026-01-22-017176-a	Під час визначення вимог щодо підтвердження якості лікарського засобу враховуються вимоги Закону України «Про лікарські засоби» із змінами та доповненнями. Лікарські засоби повинні бути належним чином зареєстровані в Україні у передбаченому законодавством порядку. Документи, які підтверджують якість та реєстрацію лікарських засобів: реєстраційне посвідчення на лікарський засіб, сертифікат якості та/або паспорт якості (для імпортованих лікарських засобів – висновок про якість ввезеного в Україну лікарського засобу). Якісні та технічні характеристики заявленої кількості лікарських засобів визначені з урахуванням реальних потреб підприємства та оптимального співвідношення ціни та якості.	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. Проаналізовано інформацію про ціни в таких відкритих джерелах: у відкритих інформаційних джерелах мережі Інтернет та у Реєстрі оптово-відпускних цін на лікарські засоби.