

**КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ
МЕДИКО-САНІТАРНОЇ ДОПОМОГИ» ПОПІВСЬКОЇ СІЛЬСЬКОЇ РАДИ
(КНП «ЦЕНТР ПМСД» ПОПІВСЬКОЇ СІЛЬСЬКОЇ РАДИ)**

ОБГРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик лабораторних реактивів та витратних матеріалів до біохімічного напівавтоматичного аналізатора Mindray BS-230, код ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» – 33690000-3 «Лікарські засоби різні» розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

(оприлюднюється на виконання постанови КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб — підприємців та громадських формувань, його категорія:

найменування замовника: Комунальне некомерційне підприємство «Центр первинної медико-санітарної допомоги» Попівської сільської ради;

місцезнаходження замовника: вул. Миру 2, с.Попівка, Конотопського району, Сумської області, 41627;

ідентифікаційний код замовника: 37344850;

категорія замовника: юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади (відповідно до пункту 3 частини 4 статті 2 Закону).

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 й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності): лабораторні реактиви та витратні матеріали до біохімічного напівавтоматичного аналізатора Mindray BS-230 (код ДК 021:2015 – 33690000-3 «Лікарські засоби різні»).

Вид процедури закупівлі: відкриті торги з особливостями.

Ідентифікатор закупівлі: UA-2025-06-18-010347-a

Обґрунтування очікуваної ціни предмета закупівлі: Визначення очікуваної вартості предмета проведено відповідно до рекомендацій наказу Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275 «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі». При цьому розрахунок очікуваної вартості проводився шляхом моніторингу інтернет-ресурсів.

Очікувана вартість предмета закупівлі: 43000 (сорок три тисячі) гривень 00 коп.

Очікуваний обсяг закупівлі, технічні та якісні характеристики:

№	Назва товару	Код НК 024:2023 "Класифікатор медичних виробів"	Медико-технічні вимоги	Одиниці виміру	Кіль- кість
1	105-000848-00 Сечова кислота (4*40 мл + 2*20 мл)	53586 Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент	R1:Фосфатний буфер 70 ммоль/л Пероксидаза 5000 Од/л Аскорбатоксидаза 3000 Од/л TOOS 0.72 ммоль/л R2: Фосфатний буфер 70 ммоль/л Пероксидаза 10000 Од/л 4-ААР 1.7 ммоль/л Урікази 750 Од/л	пакован ня	2
2	105-000824-00 Сечовина (4*35 мл + 2*18 мл)	53590 Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент	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	пакован ня	2
3	105-000814-00 АЛТ (4*35 мл + 2*18 мл)	52925 Аланінамінотра нсфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент	R1: Трис-буфер 150 ммоль/л L-аланін 750 ммоль/л LDH ≥ 1200 Ед/л NADH 0,4 ммоль/л R2: α -оксоглутарат 90 ммоль/л НАДН 0,9 ммоль/л	пакован ня	1
4	105-000816-00 Лужна фосфатаза (4*35 мл + 2*18 мл)	55962 Лужна фосфатаза лейкоцитів IVD (діагностика in vitro), реагент	R1: Буфер АМР 435 ммоль/л, Магнію ацетат 2.5 ммоль/л, Цинку сульфат 1.2 ммоль/л R2: п-нітрофенілфосфат 60 ммоль/л	пакован ня	1
5	115-037543-00 Кювети для BS-230 (5шт/сегм/1000сегм/ уп)	61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro) одноразового використання	Є резервним контейнером для реакції між аналітом у зразку та реагентом. Використовуються сегменти пластикової кювети реакції. Кожен сегмент складається з 5 кювет (5 мм \times 5 мм). Довжина світлового пшляху кювети складає 5	пакован ня	1

			мм, а внутрішні розміри - 5 мм (довжина) × 5 мм (глибина) × 29,5 мм (висота). Матеріал кювет - пластик		
6	105-000847-00 Альфа-Амілаза (1*38 мл + 1*10 мл)	59073 Амілаза, ізоферменти IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	R1: Трис-буфер 50 ммоль/л Сульфат магнію 10 ммоль/л α-глюкозидаза 4500 Од/л R2: Трис-буфер 50 ммоль/л E-pNP-G7 5,5 ммоль/л	пакован ня	2
7	105-000820-00 Холестерин загальний (4*40 мл)	53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент	Фосфатний буфер 100 ммоль/л Фенол 5 ммоль/л 4-аміноантипін 0.3 ммоль/л Холестеринестераза >150 КОд/л Холестериноксидаза >100 КОд/л Пероксидаза 5 КОд/л	пакован ня	2
8	105-000823-00 Білок загальний (4*40 мл)	53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент	Калій-Натрій тартрат 32 ммоль/л Натрію гідроксид 200 ммоль/л Калію йодид 30 ммоль/л Міді сульфат 12 ммоль/л	пакован ня	2
9	105-004614-00 Креатинін (2*27 мл + 1*18 мл)	53252 Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент	R1: CRTase 40 КОд/л Саркозин Оксигтаза >7 КОд/л Аскорбінової кислоти оксидаза 2 КОд/л Каталаза >100 КОд/л ESPMГ 0.47 КОд/л R 2: Креатинкіназа >400 КОд/л Пероксидаза >50 КОд/л 4-аміноантипін - 2.95 ммоль/л	пакован ня	2
10	105-000825-00 Кальцій (4*40 мл)	52875 Кальцій (Ca ²⁺) IVD (діагностика in vitro), реагент	Фосфатний буфер 50 ммоль/л 8-гідроксинолін-5-сульфонова кислота 5 ммоль/л	пакован ня	1

11	105-000815-00 АСТ (4*35 мл + 2*18 мл)	52953 Ізоферменти аспартатамінотрансфераз и (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент	R1:Трис-буфер 100 ммоль/л L-аспартат 300 ммоль/л LDH ≥900 Ед/л MDH ≥600 Ед/л NADH 0,4 ммоль/л R2:α-оксоглутарат 60 ммоль/л NADH 0,9 ммоль/л	пакован ня	1
12	105-000850-00 Білірубін загальний (4*20 мл + 1*20 мл)	53231 Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент	R1:Соляна кислота 100 ммоль/л Сульфамінова кислота 5 ммоль/л ПАР 1% (м/о) R2: Нітрит натрію 72 ммоль/л	пакован ня	2
13	105-000851-00 Білірубін прямий (4*20 мл + 1*20 мл)	53236 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент	R1:Соляна кислота 170 ммоль/л Сульфамінова кислота 29 ммоль/л R2: Нітрит натрію 72 ммоль/л	пакован ня	2

Обґрунтування технічних та якісних характеристик:

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі своїх пропозицій в електронному (сканованому) вигляді наступні документи, завірені підписом уповноваженої особи та печаткою (у разі якщо учасник здійснює свою діяльність без печатки, документи завіряються лише підписом уповноваженої особи Учасника), які підтверджують відповідність пропозицій учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником, а саме:

1. Товар, запропонований Учасником, повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та медичних виробів та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.

2. Залишковий термін придатності товару на момент постачання повинен складати не менше ніж 70% загального терміну їх зберігання. На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати гарантійний лист.

3. З метою 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.

4. При поставці кожна партія товару має супроводжуватися документами, що підтверджують їх якість (сертифікат якості, посвідчення якості тощо) із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України. На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати гарантійний лист.

Нормативно-правове регулювання:

- Закон України «Про публічні закупівлі» з урахуванням постанови Кабінету Міністрів України від 12.10.2022 № 1178 «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування».
- Інші нормативно-правові акти.

Директор



Лариса КОВТУН