



Додаток 2

ЗАТВЕРДЖУЮ

Директор

Р.М. Лось

ОБГРУНТУВАННЯ

медико-технічних, якісних та кількісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі: Лабораторні реактиви

На виконання Постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 року № 710 «Про ефективне використання державних коштів» надається «Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі»:

Замовник: Комунальне некомерційне підприємство «Центр первинної медико-санітарної допомоги №2» Голосіївського району м. Києва, код ЄДРПОУ 38945128.

Вид та ідентифікатор процедури закупівлі: відкриті торги (з особливостями) з урахуванням положень Постанови Кабінету Міністрів України від 12.10.2022 року № 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», №UA-P-2024-09-27-012217-а.

Найменування предмету закупівлі із зазначенням коду ЄЗС: за кодом ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви).

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі: Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначені відповідно до потреб замовника і відповідають вимогам статті 23 Закону України «Про публічні закупівлі» з урахуванням положень Постанови Кабінету Міністрів України від 12.10.2022 року № 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» із врахуванням:

| № п/п | Назва | Код ДК 021:2015 та код НК 024:2023 | Медико-технічні вимоги | Одиниця виміру | Кількість |
|-------|--|--|---|----------------|-----------|
| 1 | Гіпохлорид очисник для аналізаторів SFRI H18 HSC101 Hémaclair H18 | 33690000-3 Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви) 58236 Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні | Призначення: реагент застосовують для промивання гематологічних аналізаторів застосовують для промивання гематологічних аналізаторів SFRI. Тип: реагент для очищення, який за допомогою миючих засобів (детергентів) ефективно очищує від залишків клітин, білків і тригліцеридів. Реагентний склад не гірше: Гіпохлорит натрію < | Шт. | 6 |

| | | | | | |
|---|--|---|---|-----|---|
| | | системи | 4% Терміни придатності: За умов зберігання при температурі 2-8°C запакований реагент повинен мати стабільність не менше 12-ти місяців з дати виготовлення. Після розкриття упаковки, реагент має бути стабільний не менше 2-х місяців. Склад набору не менше 60 мл. Гарантійний лист від виробника або його офіційного представника в Україні про сумісність, можливість постачання та термін постачання реагентів. | | |
| 2 | Ферментативний очисник для аналізаторів SFRI H18 HSC301 Diluclair H18 | 33690000-3 Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви) 58236 Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні системи | Призначення: реагент застосовують для промивання гематологічних аналізаторів SFRI. Тип: реагент для очищення, який ефективно очищує від залишків клітин, білків і тригліцеридів. Реагентний склад: Органічний буфер < 0,5 % Солі натрію < 2,0 % Протеолітичні ферменти < 35% Консервант < 0,05 % Терміни придатності: за умов зберігання при температурі 2-8°C запакований реагент повинен мати стабільність не менше 12-ти місяців з дати виготовлення. Після розкриття упаковки, реагент має бути стабільний не менше 2-х місяців. Склад набору не менше 60 мл. | Шт. | 6 |
| 3 | Ділюент для аналізаторів SFRI H18 HSD320 Diluton H18 | 33690000-3 Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви) 58237 Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні системи) | Призначення: використовується для автоматичних гематологічних аналізаторів SFRI як розчин для розведення. Тип: є буферним ізотонічним розчином для розведення зразків крові у автоматичних аналізаторах крові для визначення параметрів клітин крові. Реагентний склад не гірше: Органічний буфер < 0,1 % Солі натрію < 1,0 % Азид натрію < 0,05 % Терміни придатності: за умов зберігання при температурі 15 - 25 ° C запакований реагент повинен мати стабільність не менше 36-ти місяців з дати виготовлення. | Шт. | 8 |

| | | | | | |
|---|--|---|--|-----|---|
| | | | Після розкриття упаковки, реагент має бути стабільний не менше 3-х місяців. Склад набору не менше 20л. | | |
| 4 | Очищуючий розчин для аналізаторів SFRI H18 Cleaner 3.1 HSG305 | 33690000-3 Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви) 58236 Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні системи | Призначення: реагент застосовують для промивання гематологічних аналізаторів SFRI Тип: реагент для очищення, який за допомогою миючих засобів (детергентів) ефективно очищує від залишків клітин, білків і тригліцеридів. Реагентний склад: Органічний буфер < 0,5 % Солі натрію < 2,0 % ПАР < 0,1 % Консервант < 0,05 % Терміни придатності: За умов зберігання при температурі 15 - 25 ° С запакований реагент повинен мати стабільність не менше 24-ти місяців з дати виготовлення. Після розкриття упаковки, реагент має бути стабільний не менше 2-х місяців. Склад набору не менше 5л. | Шт. | 4 |
| 5 | Лізуючий реагент для аналізаторів SFRI H18 Lysoglobine H18 HSL301 | 33690000-3 Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви) 61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro) | Призначення: застосовують для гематологічних аналізаторів SFRI у якості реагенту для лізису. Тип: реагент, який забезпечує гемоліз еритроцитів, підрахунок лейкоцитів, визначення диференціації лейкоцитів за групами та вимірювання гемоглобіну для автоматичних гематологічних аналізаторів. Реагентний склад: Солі амонію < 5,0 % Терміни придатності: За умов зберігання при температурі 15 - 25 ° С запакований реагент повинен мати стабільність не менше 24-х місяців з дати виготовлення. Після розкриття упаковки, реагент має бути стабільний не менше 2-х місяців. Склад набору не менше 500 мл. | Шт. | 8 |
| 6 | Контрольний матеріал CBC-3D, 2.0 мл., нормальний рівень | 33690000-3 Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви) 55856 Підрахунок еритроцитів IVD (діагностика in | Матеріал для проведення контролю якості при автоматичних, напівавтоматичних методах вимірювання параметрів цільної крові. Контрольні значення не менше як для 21 параметрів | Шт. | 7 |

| | | | | |
|--|--|------------------------------------|--|--|
| | | vitro), набір, кількість клітин | | |
|--|--|------------------------------------|--|--|

Обґрунтування доцільності закупівлі: Відповідно до пункту 10 *Постанови*: Замовники, у тому числі централізовані закупівельні організації, здійснюють закупівлі товарів і послуг (крім послуг з поточного ремонту), вартість яких становить або перевищує 100 тис. гривень, послуг з поточного ремонту, вартість яких становить або перевищує 200 тис. гривень, робіт, вартість яких становить або перевищує 1,5 млн. гривень, шляхом застосування відкритих торгів у порядку, визначеному цими особливостями, та/або шляхом використання електронного каталогу для закупівлі товару відповідно до порядку, встановленого постановою Кабінету Міністрів України від 14 вересня 2020 р. №822 “Про затвердження Порядку формування та використання електронного каталогу”, з урахуванням положень, визначених особливостями.

Відповідно до пункту 11 *Постанови*: Для здійснення закупівель товарів і послуг (крім послуг з поточного ремонту), вартість яких є меншою ніж 100 тис. гривень, послуг з поточного ремонту, вартість яких є меншою ніж 200 тис. гривень, робіт, вартість яких є меншою ніж 1,5 млн. гривень, замовники можуть використовувати електронну систему закупівель відповідно до умов, визначених адміністратором електронної системи закупівель, у тому числі електронний каталог для закупівлі товарів. У разі здійснення таких закупівель без використання електронної системи закупівель замовник обов’язково дотримується принципів здійснення публічних закупівель, визначених Законом, вносить інформацію про таку закупівлю до річного плану та оприлюднює відповідно до пункту 3-8 розділу X “Прикінцеві та перехідні положення” Закону в електронній системі закупівель звіт про договір про закупівлю, укладений без використання електронної системи закупівель. Замовники можуть не публікувати інформацію про своє місцезнаходження у річному плані закупівель, якщо поширення такої інформації несе ризики для безпеки замовника.

Таким чином, враховуючи вартісні межі, передбачені *Постановою* для даної закупівлі за кодом ДК 021:2015: 33690000-3 Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви) на загальну суму закупівлі у розмірі 118 200,00 грн. та наявну потребу в її здійсненні, є необхідність у прийнятті рішення про здійснення *Закупівлі* з дотриманням принципів здійснення публічних закупівель в порядку здійснення по процедурі відкриті торги (з особливостями) відповідно до *Закону*.

Обґрунтування обсягів закупівлі: Обсяги визначено відповідно до очікуваної потреби, обрахованої Замовником на основі фактичного використання реактивів, залишками на складі та обсягу фінансування.

Обґрунтування якісних характеристик закупівлі: Якісні характеристики повинні відповідати діючим вимогам, якість яких відповідає, технічним умовам, або вимогам, які передбачені чинним законодавством України та діючими стандартами.

Обґрунтування очікуваної ціни закупівлі: Очікувана вартість визначена методом моніторингу ринкових цін з допомогою міжнародної комп’ютерної мережі Інтернет, в тому числі, на основі комерційних пропозицій та попередніх договорів.

Провідний економіст



Олексій РУДНЕВ