

**Комунальне некомерційне підприємство «Київський міський центр
радіаційного захисту населення міста Києва від наслідків Чорнобильської
катастрофи»**

Обґрунтування технічних та якісних характеристик,
очікуваної вартості предмета закупівлі

ДК 021-2015: 33690000-3 - Лікарські засоби різні (НК 024:2023 58237 -Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напіваавтоматичні системи), 63377 - Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro), 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)), 55866 -Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал, 63377 - Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)) - 33696500-0 - Лабораторні реактиви

Номер закупівлі: UA-2024-02-07-014060-a

Процедура закупівлі: Відкриті торги з особливостями

Інформація про закупівлю:

Очікувана вартість закупівлі: 43 600,00 грн. з ПДВ

Кількість: 19 од.

Обґрунтування доцільності закупівлі: У зв'язку з необхідністю забезпечення роботи лабораторії.

Обґрунтування обсягів закупівлі: Виникла потреба у придбанні реактивів, для надання медичної допомоги хворим.

Технічні та якісні вимоги до предмету закупівлі:

1. Товар, запропонований учасником, повинен бути дозволений для застосування та введений в обіг на території України відповідно до законодавства.

На підтвердження надати засвідчену учасником копію Декларації про відповідність виробу вимогам Технічного регламенту.

2. Товар, запропонований учасником, повинен відповідати наступним вимогам:

– кожна партія товару, під час поставки, має супроводжуватись документами, що підтверджують його якість із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України;

– на упаковці повинна бути зазначена дата виробництва та термін придатності;

– товар повинен передаватися в упаковці, яка відповідає характеру товару, забезпечує цілісність товару, збереження його якості під час. Упаковка не повинна бути деформована або пошкоджена;

– учасник повинен за власний рахунок забезпечити доставку запропонованого товару за місцем його використання.

3. Термін придатності товару на момент поставки повинен бути не менше 70% від загального терміну зберігання встановленого виробником.

4. Поставка товарів здійснюється дрібними партіями, відповідно до потреб закладу, без обмежень мінімального об'єму кількості товару в межах однієї поставки (одного замовлення) товарів, в обсягах та у строк визначений замовленням (заявкою) Замовника.

5. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника.

6. При поставці товару Учасник повинен дотримуватися норм законодавства щодо застосування заходів із захисту довкілля.

№	Код за НК 024:2023	Найменування товару	Найменування товару (заповнюється учасником відповідно до	Медико-технічні вимоги	Од. виміру	К- ть
---	-----------------------	------------------------	---	------------------------	---------------	----------

			тендерної пропозиції)			
1	58237 -Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи	Ділюент або еквівалент		Розчинник призначений для розбавлення цільної крові перед підрахунком і визначення розмірів еритроцитів/лейкоцитів/тромбоцитів. Він підтримує стабільність еритроцитів/тромбоцитів під час підрахунку. Склад повинен відповідати: хлорид натрію, буфер, стабілізатори 0.27%, хелатор іонів металів, консерванти. Фасування: 20 л.	набір	5
2	63377 - Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)	Очищуючий розчин або еквівалент		Очищуючий розчин призначений для видалення протеїнових забруднень з вимірювальної системи аналізатора після кожного аналізу зразків крові. Склад повинен відповідати: консерванти 0.076%, сульфат натрію, хлорид калію, гідроксид натрію, детергенти. Фасування 1л.	шт	4
3	61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)	Лізуючий реагент CN вільний або еквівалент		Лізуючий агент для вимірювання гемоглобіну, підрахунку та диференціювання білих кров'яних тілець. Використовуючи в комбінації з розчинником, цей реагент лізує еритроцити та захищає стан лейкоцитів, дозволяючи диференціацію в трьох популяціях (лімфоцити, моноцити, гранулоцити). Склад повинен відповідати: солі четвертинного амонію 2.47%, сульфат натрію, хлорид калію. Фасування: 1 л.	набір	2
4	55866 -Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Контроль гематологічний 12 норма або еквівалент		Кров контрольна, яка призначена для контролю якості вимірювань, що проводяться на автоматичних та напівавтоматичних гематологічних аналізаторах та за допомогою ручного методу. Контрольна кров є сумішшю людських еритроцитів, лейкоцитів та тромбоцитів тваринного походження, що містяться у рідині, склад якої схожий на плазму з додаванням консервантів. Після відкриття пробірки термін стабільності контрольного матеріалу при дотриманні умов зберігання 2-8°C повинен становити не менше 2-х тижнів. Фасування: 2,5 мл.	флак	3
5	63377 - Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)	Промивний розчин FLUSH або еквівалент		Промивний розчин - це сильно лужний очисний реагент на основі гіпохлориту, який використовується для видалення залишків біологічного матеріалу та реагентів, що залишаються на елементах вимірювальної системи аналізатора. Реагент призначений для періодичного регулярного очищення. Склад повинен відповідати: активний хлор 3.5%, гідроксид натрію 0.2%, стабілізатори 0.5%, хлорид натрію. Фасування: 500 мл.	набір	5

Обґрунтування якісних характеристик закупівлі: Відповідно до медико-технічних вимог.

Обґрунтування очікуваної ціни закупівлі: Очікувана вартість закупівлі формувалась відповідно середньоринкових показників.