

ОБГРУНТУВАННЯ технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення та очікуваної вартості предмету закупівлі: «Лікарські засоби різні за кодом CPV за ДК 021:2015 – 33690000-3 (Реактиви лабораторні)» UA-2026-03-04-012284-а на очікувану вартість - 118 000,00 грн.

Підстава для публікації обґрунтування: постанова Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 р № 710 «Про ефективне використання бюджетних коштів» (зі змінами).

Мета проведення закупівлі: для забезпечення ефективної роботи клінічної лабораторії КНП «Бершадська ОЛІЛ Бершадської міської ради» у 2026 році.

Оголошення про проведення відкритих торгів

1. Найменування: Комунальне некомерційне підприємство "Бершадська окружна лікарня інтенсивного лікування Бершадської міської ради".
2. Місце знаходження: 24400, Україна, Вінницька область, м. Бершадь, вул. Будкевича, буд. 2.
3. Код ЄДРПОУ: 01982494
4. Категорія: відповідно до п.1 ч.4 ст.2 Закону України №922-VIII «Про публічні закупівлі» в редакції від 19.04.2020 р.
5. Назва предмету закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником: **33690000-3 (Реактиви лабораторні).**
6. Дата оголошення: 04.03.2026 р.
7. Процедура закупівлі: Відкриті торги з особливостями.
8. Ідентифікатор закупівлі: **UA-2026-03-04-012284-а.**
9. Строк надання послуг (поставки товару): З дати укладання договору до 31.12.2026 року включно.
10. Очікувана вартість предмета закупівлі: **118 000,00 грн. (з ПДВ).**

5. ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ:

Лікарські засоби різні

за кодом CPV за ДК 021:2015 – 33690000-3 (Реактиви лабораторні)

№	Назва	Код НК 024:2023	Код НК 031:2024	Медико-технічні вимоги	Кількість	Пакування	Підтвердження вимог учасником
1	МУЛЬТИКАЛІБРАТОР ЛЮДИНИ CFAS 10x3 мл МОНЛАБТЕСТ	30213 Множинні ферменти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал)	W0101060401 СКРИНІНГ НА ФЕРМЕНТИ ТА/АБО СУБСТРАТИ ТА/АБО ЕЛЕКТРОЛІТИ КАЛІБРАТОРИ І СТАНДАРТИ	Тип: ліофілізована сироватка людини. Концентрації та активності підібрані таким чином, щоб забезпечити оптимальне калібрування для використання в ручних і автоматичних аналізаторах. Призначення: призначений для використання в якості стандарту. Склад: Ліофілізований калібратор, приготовлений з людської сироватки. Терміни придатності: До розведення ліофілізований матеріал стабільний протягом строку, вказаного на етикетці, при температурі зберігання 2-8°C. Після розведення компоненти стабільні: до 8 годин при +25°C, протягом 2 днів при +8°C, 4 тижні при -15°C.	2	набір	
2	Кардіоліпіновий антиген для РМП (VDRL) РМП-1	51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	W0105010399 РЕАКТИВИ ДЛЯ СИФІЛІСУ – ІНШЕ	Призначений для якісного та кількісного виявлення реакінових антитіл до Treponema pallidum в сироватці та плазмі крові людини в нетрепонемному тесті (VDRL, РМП). Набір повинен бути розрахований на 500 досліджень, включаючи контролю. При дослідженні плазми та сироватки крові від хворих на сифіліс з кардіоліпіновим антигеном повинна спостерігатися позитивна реакція у вигляді випадіння пластівців різної величини. При дослідженні сироватки/плазми крові від здорових осіб повинна спостерігатися опалесценція без формування агрегатів. Проведення аналізу при температурі 18-25°C. Після первинного відкриття	50	шт	

				<p>упаковки всі реагенти повинні зберігатися впродовж терміну придатності набору, за умови їх зберігання в щільно закритій первинній упаковці при температурі 2-8°C в захищеному від світла місці.</p> <p>Можливість транспортування набору при температурі 9-25°C протягом не менше, ніж 10 днів. Загальний термін придатності - не менше одного року.</p> <p>Склад набору повинен включати:</p> <p>1. Кардіоліпіновий антиген (5 x 2 мл). Розчин, що містить кардіоліпін (0,03%), лецитин (0,27%), холестерин (0,9%) в абсолютному етиловому спирті.</p> <p>2. Холін-хлорид 70% (1 x 5 мл).</p>		
--	--	--	--	---	--	--

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 60% загального терміну їх зберігання (надати гарантійний лист від імені Учасника).

На підтвердження Учасник у складі пропозиції повинен надати гарантійний лист.

3. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та 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.