

**Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня № 18»  
виконавчого органу Київської міської ради  
(Київської міської державної адміністрації)  
ПРОТОКОЛ обґрунтування  
технічних, якісних, кількісних характеристик та  
очікуваної вартості предмета закупівлі**

14.11.2024 року

м. Київ

№ 680

**Найменування:** Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №18» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації)

**Місцезнаходження:** 01054, місто Київ, бульвар Тараса Шевченка,17

**Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань:** 01993776

**Предмет закупівлі:** Лабораторні реактиви (ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» - 33690000-3 — Лікарські засоби різні )

**Вид закупівлі:** відкриті торги (з особливостями)

**Обґрунтування застосування процедури закупівлі:**

Процедура закупівлі визначена відповідно до Закону України «Про публічні закупівлі», постанови Кабінету Міністрів України «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» від 12.10.2022 № 1178 (зі змінами)

**Обґрунтування доцільності закупівлі:**

Для безперебійної роботи клініко-діагностичної лабораторії

**Обґрунтування обсягів закупівлі:**

Потреба у лабораторних реактивах надано на 2024 рік завідувачем клініко-діагностичної лабораторії

**Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:**

№ з/п	Код НК 024:2023	Найменування товару	Од. виміру	Фасу- вання	Кіль- кість
1	60779	Тест для визначення рівня вітаміну В12 II	шт	100 тестів	2
2	54130	Тест для кількісного визначення С-пептиду /C-Peptide	шт	100 тестів	2
3	47349	Набір для кількісного імунологічного визначення продуктів розпаду фібрину (у тому числі кількість D-димера та X-олігомерів), cobas t411	набір	5 x 4.2 мл(ml), 5 x 3.8 мл(ml)	4
4	47348	Калібратор тесту D-Dimer Gen.2, cobas t411	набір	4 x 0.5 мл (ml)	1
5	52929	Тест для кількісного визначення лужної фосфатази (4 x 50 тестів) /Alkaline phosphatase acc. to IFCC Gen.2 (4 x 50 tests)	набір	200 тестів	1

6	59058	Детергент NaOHД 1 для промивання реакційних зондів і реакційних комірок, 66 мл (mL), для cobas с 311/501	шт	58,7 мл (ml)	2
7	62011	Мікро кювета для аналізатору cobas с 111	паков	168 шт	10
8	52925	Тест для кількісного визначення аланінамінотрансферази (АЛТ) з/без піродоксальною фосфатною активацією /Alanine aminotransferase acc. IFCC (4 × 100 tests)	набір	400 тестів	1
9	53252	Тест для кількісного визначення креатинину /Creatinine Jaffé Gen.2 (700 tests)	шт	700 тестів	1
10	52954	Тест для кількісного визначення аспаратамінотрансферази(АСТ) /Aspartate Aminotransferase acc. to IFCC (ASTL)	шт	500 тестів	1
11	53252	Тест для кількісного визначення креатинину /Creatinine Jaffe (comp.) (4 x 100)	набір	400 тестів	2
12	53705	Тест для кількісного визначення С-реактивного білка (CRP), 4 ген., cobas с 311/501/502, Integra	шт	250 тестів	1
13	53989	Тест для визначення загального вмісту білку /TP2/Total Protein Gen.2	шт	300 тестів	4
14	53590	Тест для кількісного визначення сечовини/ азоту сечовини /(UREA)	шт	500 тестів	1
15	53590	Тест для кількісного визначення сечовини/азоту сечовини /UREA (4 x 100 tests)	набір	400 тестів	2
16	59058	Розчин для очищення зразка і проб реагенту та системи для внутрішньовенних інфузій	шт	1 x 1000 мл (ml)	9
17	53252	Креатинін Яффе 2x125 мл (Елітех)	набір	250 мл	4
18	63410	Білірубін	набір	250+55+55	4

**\*Найменування одиниць виміру (штуки, упаковка, набір) наведених у медико-технічних вимогах є примірними та можуть містити відхилення та/або бути зміненими при формуванні пропозиції Учасника**  
**Всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».**

**Загальні вимоги до предмету закупівлі:**

1. Товар (виріб медичного призначення) повинен мати документи, що підтверджують проведення оцінки відповідності запропонованого товару вимогам технічного регламенту

(сертифікат або декларацію про відповідність) .У разі якщо товар підлягає реєстрації. Якщо товар не підлягає реєстрації, необхідно надати лист-пояснення з посиланням на нормативно-правові акти та обґрунтуванням. *Надати гарантійний лист щодо надання копії сертифікату або декларації про відповідність або лист-пояснення під час поставки товару.*

2. Термін придатності товару на момент поставки повинен складати не менше 60 % від загального терміну придатності. Учасник надає гарантійний лист про поставку товару з відповідним терміном придатності.

Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації (у разі потреби - планам, кресленням, малюнкам чи опису предмета закупівлі) та іншим вимогам до предмета закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість постачання товарів відповідно до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації та застосування заходів із захисту довкілля при виконанні договору про закупівлю, у разі його підписання.

Замовник самостійно визначає необхідні технічні характеристики предмета закупівлі з огляду на специфіку предмета закупівлі, керуючись принципами здійснення закупівель та з дотриманням законодавства.

*\* У разі наявності в специфікації посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва – читати з виразом «або еквівалент» (таким чином, вважається, що до кожного посилання додається вираз «або еквівалент»). Таке посилання є необхідним, оскільки за своїми технічними характеристиками саме цей товар є таким, що оптимально відповідає потребам замовника, та буде використовуватись з уже наявним відкаліброваним медичним (лабораторним) обладнанням, а тому дуже важливо для сумісності із таким обладнанням чітко дотримуватись зазначених технічних вимог.*

3. Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність застосування заходів із захисту довкілля (надати окремою довідкою в довільній формі).

#### **Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:**

Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі було проведено з урахуванням рекомендацій «Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі» (Наказ Мінекономіки від 18.02.2020 р. №275), на основі аналізу та моніторингу ринкових цін на аналогічні товари, за інформацією щодо отриманих цін за результатами торгів та укладених договорів, які наявні та знаходяться у вільному доступі на порталі уповноваженого органу «Prozorro».

Орієнтовна вартість закупівлі – **374594,32 грн. з ПДВ.**

