

Обґрунтування технічних і якісних характеристик предмета закупівлі та очікуваної вартості предмета закупівлі

Інформація щодо процедур закупівель
на виконання Постанови КМУ від 11.10.2016 №710 (зі змінами)

1. Найменування предмету закупівлі із зазначенням коду ЄЗС – Фармацевтична продукція за ДК 021 : 2015 : 3360000-3 (Реактиви для визначання групи крові).
2. Вид процедури закупівлі - Відкриті торги з особливостями, оголошення UA-2023-01-12-000658-а.
3. Розмір бюджетного призначення (очікувана вартість предмета закупівлі) — 68 570,00 грн.
4. Очікувана вартість предмета закупівлі — 68 570,00 грн.
5. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

МЕДИКО - ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

Запропонований учасником товар за властивостями повинен відповідати наступним медико -технічним вимогам:

1. У тендерній пропозиції повинні бути чітко визначені:

- Торгова назва (еквівалент) реактивів;
- Концентрація, дозування;
- Виробник або уповноважений представник, країна походження;
- Одиниця виміру;
- Кількість;
- Ціна за одиницю, грн.(в т. ч. з/без ПДВ, *необхідне вказати*);
- Загальна вартість, грн.(в т. ч. з/без ПДВ, *необхідне вказати*).

2. Додати:

- Копію чинного дозволу або ліцензії (або іншого документа, який посвідчує її видачу) на провадження певного виду господарської діяльності, якщо отримання такого дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законодавством України *.

- Декларації про відповідність, реєстраційні посвідчення та інше, що дозволяє продаж, постачання і використання на території України (або їх завірені копії).

- Гарантійний лист, що термін придатності товарів на момент поставки повинен складати не менш, ніж 70 %, від визначеного виробником, для даної продукції.

- З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та з термінами придатності, яких вимагає замовник, учасник надає оригінал гарантійного листа виробника (або офіційного представника), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару, який є предметом цієї закупівлі та пропонується учасником.

3. У разі пропонування до постачання еквіваленту - довідку у довільній формі щодо еквівалентності товару тому, що вимагається Замовником, із зазначенням:

- найменування, одиниця виміру, кількість товару, що вимагається Замовником;
- найменування, одиниця виміру, кількість товару, що пропонується для постачання як еквівалент.

4. Учасник несе відповідальність за якість і кількість товарів, своєчасність поставки, та надає всі необхідні супровідні документи.

Якість товару, що постачається, повинна відповідати нормативно-технічній документації (стандартам, ТУ), затвердженим у відповідному порядку.

Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам. Маркування - згідно діючих ТУ та ГОСТів.

Товар, отриманий розпакованим або у неналежній упаковці, має бути замінений Учасником за власний рахунок впродовж 3-х банківських днів з дати постачання.

Відповідність товару вимогам законодавства підтверджується способом та в порядку, встановленими законом та іншими нормативно-правовими актами.

Номенклатурна позиція ДК 021:2015 - Реактиви для визначення групи крові

№п /п	Назва	Кількість у флаконі	МТВ	Кількість	Відповідність так/ні
1	Діагностичний моноклональний реagent анти-А Код НК 024:2019 52532 Анти-А групове типування еритроцитів IVD, антитіла	10 мл	Діагностичний моноклональний реagent анти-А призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків червоного кольору. Загальний термін придатності 2.5 роки.	60	
2	Діагностичний моноклональний реagent анти-В Код НК 024:2019 52538 Анти-В групове типування еритроцитів IVD, антитіла	10 мл	Діагностичний моноклональний реagent анти-В призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від блідо-фіолетового до синього кольору. Загальний термін придатності 2,5 роки.	60	
3	Діагностичний моноклональний	5 мл	Діагностичний моноклональний реagent анти-С, системи Rhesus,		

	<p>й реагент анти-С НК 024:2019 52547 Анти-С [RH004] групове типування еритроцитів IVD, антитіла</p>		<p>призначений для виявлення антигену С еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікроплаті та в нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією з рожевим або жовтуватим відтінком рідина. Загальний термін придатності 2 роки.</p>	3	
4	<p>Діагностичний моноклональний й реагент анти- СW Код НК 024:2019: 52547 Анти-С [RH004] групове типування еритроцитів IVD, антитіла</p>	5 мл	<p>Діагностичний моноклональний реагент анти-СW системи Rhesus, призначений для визначення СW антигену еритроцитів людини за допомогою реакції прямої аглютинації у будь-якій її модифікації (в пробірках, на площині, в мікроплаті та гелевих картах). Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Загальний термін придатності 2 роки.</p>	1	
5	<p>Діагностичний моноклональний й реагент анти- D НК 024:2019 52647 Анти- Rh(D) групове типування еритроцитів IVD, антитіла</p>	10 мл	<p>Діагностичний моноклональний реагент анти-D, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікроплаті та нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина. Загальний термін придатності 2,5 роки.</p>	50	
6	<p>Діагностичний моноклональний й реагент анти-Е НК 024:2019 52562 Анти-Е</p>	5 мл	<p>Діагностичний моноклональний реагент анти-Е, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену Е еритроцитів людини за допомогою прямої реакції</p>	3	

	[RH003] групове типкування еритроцитів IVD, антитіла		аглотинації у будь-якій її модифікації: в пробірках, на площині, в мікроплаті та в нейтральних гелевих картах. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією з рожевим або жовтуватим відтінком рідини. Загальний термін придатності 2 роки.		
--	--	--	---	--	--

Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити, з урахуванням податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, витрат на транспортування, усіх інших витрат.

* Якщо Учасник торгів не в змозі надати в складі своєї тендерної пропозиції будь — який документ (довідку), який вимагається замовником у цій тендерній документації, Учасник повинен надати щодо цього лист з роз'ясненням таких причин з посиланням на відповідний нормативний документ або подаються аналогічні документи з пояснювальною запискою стосовно таких документів.