

# 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 – Лікарські засоби різні за кодом ДК 021 : 2015 : 33690000-3 (реактиви для гематологічного обладнання).
2. Вид процедури закупівлі - Відкриті торги з особливостями, оголошення UA-2026-04-07-007606-а.
3. Розмір бюджетного призначення (очікувана вартість предмета закупівлі) — 341 757,00 грн.
4. Очікувана вартість предмета закупівлі — 341 757,00 грн.
5. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

## ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

1. Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмету закупівлі

Таблиця 1

Назва предмета закупівлі	Реактиви для гематологічного аналізатора
Код ДК 021:2015	33690000-3 – Лікарські засоби різні
Номенклатурна позиція ДК 021:2015	33696500-0 – Лабораторні реактиви
Кількість	5 найменувань
Місце поставки товару	17500, Чернігівська область, м. Прилуки, вул. Київська, 56, 17500
Строк поставки товару	до 31 грудня 2026 року

## 2. Медико -технічні вимоги

Таблиця 2

№	Код за НК 024:2023  Код НК 031:2024	Найменування товару	Найменування товару, за- пропону- овано- го уча- сником (за- значає- ться учасни- ком)	Медико-технічні вимоги	Од- вимі- ру	К-ть	Від- повід- ність (так/ні)
---	---	------------------------	---	------------------------	--------------------	------	-------------------------------------

1	<p>58237 Буферний розчинник зразків IVD (діагностика <i>in vitro</i>), автоматичні/напівавтоматичні системи</p> <p>W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)</p>	<p>Ділюент Diatro Dil-DIFF або еквівалент</p>	<p>Фасування: 20 л. Повинен являти собою буферизований, стабілізований і мікрофільтрований електролітний розчин для автоматичного розведення зразків крові людини, якісного і кількісного визначення еритроцитів (RBC), лейкоцитів (WBC) і субпопуляцій лейкоцитів, тромбоцитів (PLT) і вимірювання концентрації гемоглобіну (HGB) на гематологічних аналізаторах Diatron. Склад повинен відповідати: хлорид натрію &lt; 1,5%, буфери &lt; 1%, консерванти &lt; 0,5%, стабілізатори &lt; 0,5%. Загальний термін придатності - не менше 36 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.</p>	набір	34	
2	<p>61165 Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика <i>in vitro</i>)</p> <p>W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)</p>	<p>Лізуючий реагент Diatro Lyse-DIFF або еквівалент</p>	<p>Фасування: 1 л. Повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований лізуючий реагент для стромолізу еритроцитів (RBC), кількісного визначення лейкоцитів (WBC), 3-складової диференціації лейкоцитів (LYM, MID, GRAN) і визначення концентрації гемоглобіну (HGB) в зразках крові людини на гематологічних аналізаторах Diatron. Склад повинен відповідати: ПАР &lt; 3,5%, буфери &lt; 1%, консерванти &lt; 0,5%, стабілізатори &lt; 0,5%. Загальний термін придатності - не менше 48 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.</p>	набір	21	
3	<p>63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика <i>in vitro</i>)</p> <p>W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)</p>	<p>Очищуючий розчин Diatro Cleaner або еквівалент</p>	<p>Фасування: 1 л. Повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований розчин детергенту для регулярного автоматизованого очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на гематологічних аналізаторах Diatron. Склад повинен відповідати: детергенти &lt; 1%, буфери &lt; 1%, консерванти &lt; 0,5%, стабілізатори &lt; 0,5%. Загальний термін придатності - не менше 48 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.</p>	набір	28	
4	<p>63377 Засіб для очищення приладу/аналізатора IVD (діагностика <i>in vitro</i>)</p> <p>W0103010105 СВС-РЕАКТИВИ (РОЗЧИНИ ДЛЯ ОЧИСТКИ/РОЗВЕДЕННЯ/ЛІЗУВАННЯ/ПРОТОЧНІ РІДИНИ)</p>	<p>Промивний розчин Diatro Hypoclean CC або еквівалент</p>	<p>Фасування: 100 мл. Повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований концентрований гіпохлоритний розчин для інтенсивного окисного очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на всіх гематологічних аналізаторах. Склад повинен відповідати: детергенти &lt; 1%, гіпохлорит натрію &lt; 5%, гідроксид натрію &lt; 0,5%, стабілізатори &lt; 0,5%. Загальний термін придатності - не менше 18 місяців. Термін придатності після відкриття контейнера - не менше 120 днів.</p>	набір	5	

5	55866 Підрахунок клітин крові IVD (діагностика <i>in vitro</i> ), контрольний матеріал  W0103010501 НОРМАЛЬНІ ЗНАЧЕННЯ ПОКАЗНИКІВ КРОВІ	Контроль гематологічний Diacon 3 норма або еквівалент	Фасування: 3 мл. Контроль, призначений для моніторингу значень на автоматичних та напівавтоматичних гематологічних аналізаторах імпульсного типу. Він також може бути використаний для ручного методу. In vitro діагностичний реагент, що складається з еритроцитів людини, змодельованих лейкоцитів і тромбоцитів ссавців, затриманих у плазмі-подібній рідині з консервантами. Відкриті пробірки повинні бути стабільні протягом не менш як 14 днів.	флак	8
---	---	---	---	------	---

### 3. Загальні вимоги

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

*На підтвердження надати оригінал або засвідчену учасником копію Декларації про відповідність виробу вимогам Технічного регламенту або інший документ, передбачений законодавством для даного типу товарів.*

2. При поставці кожна партія товару має супроводжуватись документами, які підтверджують його якість (сертифікатом/паспортом якості або іншим документом виробника), копією декларації про відповідність та інструкціями з використання українською мовою.

*На підтвердження учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі.*

3. Товар повинен передаватися в цілій та не пошкодженій упаковці, яка відповідає характеру товару, забезпечує цілісність товару, збереження його якості під час транспортування.

*На підтвердження учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі.*

4. Термін придатності товару на момент поставки повинен бути не менше 75% від загального терміну зберігання встановленого виробником.

*На підтвердження учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі.*

5. Учасник повинен за власний рахунок забезпечити доставку запропонованого товару за місцем його використання.

*На підтвердження учасник повинен надати гарантійний лист у довільній формі.*

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

*На підтвердження учасник повинен надати гарантійний лист (сканований з оригіналу) від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником (надати документ (або його копію), що підтверджує такі повноваження), яким підтверджується можливість поставки учасником товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, з необхідними термінами придатності та в терміни, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника. Гарантійний лист повинен включати в себе: назву учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі.*

#### Примітка:

*Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати встановленим технічним вимогам до предмету закупівлі, зазначеним у вищенаведеній таблиці. Тендерна пропозиція, що не відповідає технічним вимогам, буде відхилена як така, що не відповідає вимогам Тендерної*

документації.

*Посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника може застосуватися Замовником для конкретизації потрібного товару та більш чіткого та зрозумілого пояснення потрібних характеристик для можливих постачальників. У разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз **"або еквівалент"**.*

*У разі надання еквіваленту, Учасник має надати порівняльну таблицю з детальним описом медико-технічних характеристик запропонованого товару та наданням оригіналів або копій документів виробника товару, що підтверджують його відповідність вищенаведеним вимогам (інструкція та/ або паспорт та/ або сертифікат якості).*