**Замовник:** КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО “МІСЬКА ДИТЯЧА ПОЛІКЛІНІКА № 1” ХАРКІВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ

**Код ЄДРПОУ**: 22645921

**Адреса**: 61105, Україна, Харківська обл., м. Харків, просп. Байрона, 12

**Категорія:** Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади

**ОБҐРУНТУВАННЯ**

технічних та якісних характеристик закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

(на підставі постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 № 710 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності)** | **Очікувана вартість та/або розмір бюджетного призначення** | **Ідентифікатор закупівлі** | **Обґрунтування** | |
| **технічних та якісних характеристик предмета закупівлі** | **очікуваної вартості закупівлі** |
| **1** | **2** | **3** |  | **4** | **5** |
| *1* | *за кодом ДК 021:2015:* ***33690000-3 – Лікарські засоби різні*** *(Контрольний матеріал СВС-3D, 2,0мл,нормальній рівень (НК 024:2023: 55866 - Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Контрольний матеріал СВС-3D, 2,0мл,низький рівень (НК 024:2023: 55866 - Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Контрольний матеріал СВС-3D, 2,0мл,високий рівень (НК 024:2023: 55866 - Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Реагент Diluton H18 HSD 320, 20 л (НК 024:2023:35781 - Дилютер для розведення проб крові); Реагент Cleaner 3.1 HSG305, 5л (НК 024:2023: 63377 - Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro); Реагент Lysoglobine H18 HSL 301, 500 мл (НК 024:2023: 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика invitro); Реагент Diluclair H18 HSC301, 60 мл (58236 - Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Фекальний паразитологічний концентратор Mini Parasep SF(НК 024:2023: 57910 - Контейнер для збору калу ІВД, з фіксуючим розчином натрію ацетат/ оцтова кислота /формальдегід); АСЛО - турбі, 20 визн. (НК 024:2023: 59055-Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину O IVD(діагностика in vitro ),набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз); СРБ – турбі, 20 визн.( НК 024:2023: 53705-C-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro ),набір,нефелометричний/турбідиметричний аналіз)* | ***136 680******грн.(сто тридцять шість тисяч шістсот вісімдесят грн.00 коп.)*** | ***UA-2024-06-04-002730-a*** | *1. Товар, що запропоновано Учасником, повинен бути дозволеним до застосування на території України. На підтвердження цього Учасник повинен надати копії декларацій про відповідність або інший документ, якщо декларація не передбачена.*  *2. Медико-технічні та якісні характеристики, форма випуску, упаковка товару повинні відповідати таким, що вказані в тендерній документації.*  *Для підтвердження відповідності запропонованого товару медико-технічним вимогам до предмету закупівлі при поставці товару надати інструкції з використання на запропонований товар, або програми застосування, або інші документи виробника, в яких підтверджується ця відповідність.*  *3. Поставка товару здійснюється окремими партіями відповідно заявки Замовника силами та/або за рахунок Постачальника з обов’язковою присутністю представника Постачальника.*  *4. Товар повинен передаватись на склад Замовника в неушкодженій упаковці, яка забезпечує цілісність товару та збереження його якості під час транспортування. Упаковка не повинна бути пошкоджена, розкрита, не укомплектована чи недоукомплектована. На упаковці повинні бути визначена дата виробництва та термін придатності (****Учасник повинен надати гарантійний лист****).*  *5. Надати гарантійний лист про те, що термін придатності Товарів на момент постачання становитиме не менше 75% від загального строку придатності. Листом підтверджується можливість поставки предмета закупівлі з відповідними термінами придатності, визначеними цією тендерною документацію та тендерною пропозицією учасника торгів.*  *У разі наявності в даному документі посилань на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, після такого посилання слід вважати в наявності вираз* ***«або еквівалент»***  *Еквівалентом предмета закупівлі в розумінні даної тендерної документації є товар, якість, діюча речовина, дозування, форма випуску, концентрація, біоеквівалентність та інші стандартні характеристики якого абсолютно співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів.*  *Якщо Учасником пропонується* ***еквівалент товару*** *до того, що вимагається Замовником, додатково у складі тендерної пропозиції* ***Учасник надає довідку, складену в довільні формі****, яка у порівняльному вигляді містить відомості щодо основних технічних та якісних характеристик товару, що вимагається Замовником до основних технічних та якісних характеристик еквівалентного товару, що пропонується Учасником. При цьому якість запропонованого еквіваленту товару має відповідати якості, що заявлена у технічній специфікації Замовника.*  *Ні форму випуску, ні дозування, ні кількість предмета закупівлі не може бути змінено під час пропонування еквіваленту товару. Такі показники мають бути незмінними під час подання Учасниками своїх пропозицій. Посилання "або еквівалент" у тендерній документації Замовника міститься на виконання пункту 3 частини другої ст. 22 Закону України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VІІІ (зі змінами) та стосується лише конкретної торговельної марки чи фірми, патенту, конструкції або типу предмета закупівлі, джерела його походження або виробника.*  *У разі, якщо учасник торгів запропоновує еквівалент товару, він обов’язково додатково повинен надати у складі своєї тендерної пропозиції опис товару, щодо відповідності технічним характеристикам, вказаним у таблиці «ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ» цього додатку до тендерної документації, з обов'язковим відображенням порівняльних характеристик стосовно кожної характеристики. Всі технічні характеристики запропонованого учасником товару повинні бути не гірші, ніж зазначені замовником у додатку 3 до тендерної документації*  *У разі наявності в даній тендерній документації посилання на конкретні торговельні марки чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, слід вважати в наявності вираз «або еквівалент».* | *Під час визначення очікуваної вартості предмета закупівлі враховувалась примірна методика визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, що затверджена наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275.*  *Проаналізовано інформацію про ціни в таких відкритих джерелах: у відкритих інформаційних джерелах мережі Інтернет та у Реєстрі оптово-відпускних цін на лікарські засоби.*  *Також, для планування закупівель та підготовки до проведення закупівель Замовник проводив попередні ринкові консультації з метою аналізу ринку, у тому числі й отримував інформацію від суб’єктів господарювання.* |