

ОБГРУНТУВАННЯ

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

(відповідно до пункту 4¹ постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 № 710 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами та доповненнями))

1.	Замовник, юридична адреса, код ЄДРПОУ	Комунальне некомерційне підприємство «Пологовий клінічний будинок №1 м. Львова (79014, Україна, Львівська обл., Львів, вул. Мечнікова,8); Код за ЄДРПОУ 01984292
2.	Підстава для опублікування обґрунтування	постанова Кабінету Міністрів України від 16.12.2020 №1266 «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 01.08.2013 №631 і від 11.10.2016 №710», постанова Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 р. № 710 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами та доповненнями)
3.	Процедура закупівлі	Відкриті торги
4.	Назва предмету закупівлі	код ДК 021:2015: 33120000-7- Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання. Швидкі тести, 30687 - Набір для вимірювання рівня загальних антитіл Treponema, 30833 - Швидкий тестовий пристрій для ідентифікації вірусу 1,2 імунodefіциту людини, 52695 - Набір для визначення групи крові системи АВО IVD, реакція аглютинації, 30221 - Реагент швидкого тестування на глюкозу, 62645 - Аналізатор глюкози ІВД, домашнього використання
5.	Ідентифікатор закупівлі	UA-2021-03-18-008863-с
6.	Рядок плану закупівлі	UA-P-2021-03-18-011184-а
7.	Очікувана вартість предмета закупівлі	220 000,00 грн. Кошти НСЗУ
8.	Обґрунтування очікуваної вартості предмету закупівлі	<p>На виконання Порядку реалізації програми державних гарантій медичного обслуговування населення та надання своєчасної та якісної медичної допомоги та забезпечення установи виробами медичного призначення та відповідно до розрахунку фінансового плану на 2021 рік тендерним комітетом прийнято рішення провести відкриті торги.</p> <p>Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі здійснено методом порівняння ринкових цін, згідно з примірною методикою визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженою Наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 №275. Обсяги визначено відповідно до очікуваної потреби, обрахованої Замовником на основі фактичного використання швидких тестів у попередньому році та обсягу фінансування.</p>
10.	Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі	<p>Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначені відповідно до потреб Замовника, стандартів якості і даного товару та норм чинного законодавства і зазначені в тендерній документації. Швидкі тести використовуються при наданні медичної допомоги пацієнтам пологового будинку. Вимоги до технічних та якісних характеристик предмету закупівлі встановлені відповідно до протоколів надання медичної допомоги.</p>

№	Назва	Медико - технічні та якісні вимоги до предмету закупівлі	Кількість
---	-------	--	-----------

1.	Швидкий тест для виявлення антитіл до сифілісу, тест картка (цільна кров/сироватка/плазма), комплект включає піпетку	Швидкі (експрес) тести мають бути у вигляді тест-карток та забезпечувати якісне визначення наявності у цільній крові/ сироватки/ плазми при кімнатній температурі сифілісу імунохроматографічним методом без застосування спеціального обладнання та без застосування розчинника. Матеріал для досліджень - сироватка, плазма або цільна кров Об'єм тестованого зразка не повинен перевищувати 100 мкл Чутливість не менше – 98,6% Специфічність не менше – 99,0 % Тривалість проведення аналізу повинна бути не більше 15 хв. Комплект включає піпетку Термін придатності – 24 місяці	4000 шт
2.	Швидкий тест для виявлення ВІЛ I та II типу, тест картка (цільна кров/сироватка/плазма), комплект включає розчинник та піпетки	Швидкі (експрес) тести мають бути у вигляді тест-карток та забезпечувати якісне визначення наявності у цільній крові/ сироватки/ плазми при кімнатній температурі ВІЛ I та II типу імунохроматографічним методом без застосування спеціального обладнання. Чутливість тесту повинна бути не нижчою за 99,6% Специфічність тесту повинна бути не нижчою за 99,7 % Тривалість проведення аналізу повинна бути не більше 15 хв. Об'єм тестованого зразка не повинен перевищувати 100 мкл Комплект включає розчинник та піпетки Термін придатності – 24 місяці	1 000 шт.
3	Карти діагностичні Eldoncard 2511 для визначення групи крові АВ0 і резус-фактора RhD, 25 шт	Карти діагностичні для визначення групи крові АВ0 і резус-фактора RhD, 1 упак.-25 карток (1 картка - 1 визначення) Тестова карта з висушеними реагентами для визначення групи крові за системою АВ0 і резус (слайд-техніка) Ручний тест призначений для визначення / підтвердження наявності або відсутності антигенів А, В і D на поверхні еритроцитів, взятих від одного пацієнта Тест ґрунтується на реакції прямої гемаглютинації. Застосовувані зразки: Венозна кров Відмиті еритроцити Капілярна кров Температурі зберігання від 5 до 37 ° С	1 шт.
4	Тест-смужка Accu-Chek Актив №50	Тест-смужки призначені для кількісного визначення рівня глюкози у свіжій капілярній крові у дорослих. Тест –смужки призначені лише для одноразового використання.	145 шт.

		<p>Тест – смужки повинні бути зареєстровані в Україні.</p> <p>Термін придатності тест – систем на момент передачі замовнику повинен становити не менше 12 місяців, загальний термін придатності повинен становити не менше ніж 24 місяці.</p>	
5	<p>Тест-смужка Ассу-Счек Перформа №50</p>	<p>Тест-смужки призначені для кількісного визначення глюкози у свіжій капілярній крові, як допоміжний засіб для моніторингу ефективності контролю рівня глюкози у дітей. Тест –смужки призначені лише для одноразового використання.</p> <p>Тест – смужки повинні бути зареєстровані в Україні.</p> <p>Термін придатності тест – смужки на момент передачі замовнику повинен становити не менше 12 місяців, загальний термін придатності повинен становити не менше ніж 24 місяці.</p>	35 шт.
6	<p>Система для контролю рівня глюкози у крові Ассу-Счек Актив</p>	<p>Система для контролю рівня глюкози у крові у новонароджених дітей за допомогою тест смужки. Система повинна бути зареєстрована в Україні. Термін придатності системи для контролю на момент передачі замовнику повинен становити не менше 12 місяців.</p>	1 шт.