

# КНП "БРОВАРСЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА КЛІНІЧНА ЛІКАРНЯ"

**Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, та його очікуваної вартості по закупівлі: «За кодом CPV за ДК 021:2015:24320000-3 - Основні органічні хімічні речовини»**

Підстава для публікації обґрунтування: постанова Кабінету Міністрів України від 16.12.2020 №1266 «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 1 серпня 2013 № 631 і від 11 жовтня 2016 № 710»

Ідентифікатор закупівлі: UA-2023-04-14-006113-а

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

№ з/п	Найменування товару або еквівалент	КОД НК 024:2019	Медико-технічні вимоги	Одиниці виміру	Кількість
1	Хлоргексидин диглюконат (біглюконат) 20%		Хлоргексидин диглюконат (біглюконат) 20%	кг	25
2	Мурашина кислота ч 85%, Китай 6кг=5л		Мурашина кислота 85%, Кваліфікація – ч.	кг	60
3	Формалін 37% 5,5кг=5л	33833 - Фіксатор, на основі формаліну	Формалін 37% Кваліфікація – марка А.	кг	55
4	Ізопропіловий спирт (Ізопропанол) 99,9%.	33834 - Фіксатор, на основі алкоголю	Спирт ізопропіловий Прозора рідина без вагових частинок. Масова частка води не більше 0,01 % Масова доля кислот (у перерахунку на оцтову кислоту) 0,0001% Густина 0,78-0,80 г/см	л	150
5	Ксилол каністра 5 л	43781 - Розчин ксилену, IVD	Рідина для патанатомії, застосовується як розчинник у процедурах проводки та фарбування. Безбарвна рідина прозорістю не менше 98% Густина при 20°C – 0,87 %± 0.0100 г/см3 Вміст етилбензола – макс. 25% Вміст бензолу	кан	7

			0.0200%		
6	Гематоксилін Майєра 1 л	42671 - Розчин гематоксиліну, IVD	Барвник для ядер на основі калієвих квасців Рідина пурпурового кольору. Склад: Гематоксилін Алюмінієвий сульфат калію Деіонізована вода Іодат натрію Хлоральний гідрат Лимонна кислота	л	2
7	Спиртовий розчин Еозин G або Y 0.5% 1 л	43729 - Розчин еозину Y, IVD	Цитоплазматичний слабкий кислотний барвник на спиртовій основі Склад: Еозин G чи Y Етиловий спирт Оцтова кислота	л	2
8	Діамаунт 500 мл (без ксилолу)	33494 - Монтажне середовище, масло розчинне	Середовище для заключення, без ксилолу. Не містить ксилолу, толуолу та інших ароматичних вуглеводнів. Не окислюється, не вицвітає і не жовтіє з плином часу. Нейтральний, прозорий і безбарвний Сумісність з основними розчинниками для гістології та цитології	фл	4
9	Гліцерин, фарм 1,25кг=1л		Гліцерин, кваліфікація фарм	кг	3,75
10	Глюкоза, фарм 1кг		Глюкоза, фарм 1кг	кг	5
11	Желатин, харч марка П-11 100г		Желатин, харч марка П-11 100г	кг	0,3
12	Аміак водний 25%, чда 1л		Аміак водний 25%, чда 1л	л	5
13	Май - Грюнвальд Гімза за Романовським для тканинних зрізів 100 тестів	44946 - Фарбування за Романовським IVD, набір	Набір реагентів Май - Грюнвальд Гімза за Романовським для тканинних зрізів, придатних для дослідження клітин емолінфоетичної системи. Також може	пак	1

			використовуватись для ідентифікації ендотеліального ретикулума. Склад: Май Грюнвальд Гімза за Паппенхаймом - 1x100 мл. Гімза за Паппенхаймом 1x30 мл. Гематоксилін Майєра 1x30 мл.		
--	--	--	---	--	--

***Усі 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". Еквівалентом (аналогом) в розумінні даної документації є товар якості, склад, дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару повністю співпадають з характеристиками запропонованого товару, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів.***

1. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.

2. Якщо товар, запропонований Учасником, належить до виробів медичного призначення, він повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

На підтвердження Учасник повинен надати копії документів наведених нижче:

а) завірену копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту, або:

б) з урахуванням вимог постанов Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753\*, №754\*\*, №755\*\*\*, якщо Учасником торгів пропонується медичні вироби, які пройшли державну реєстрацію, внесені до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення і дозволені для застосування на території України та були введені в обіг до дати обов'язкового застосування технічного регламенту, дозволяється пропонувати такі вироби до закінчення строку їх придатності і не більш як п'ять років з дати введення в обіг, без проходження процедури оцінки відповідності та маркування національним знаком відповідності.

\* - Постанова КМУ від 02.10.2013 № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів»

\*\* - Постанова КМУ від 02.10.2013 № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro».

\*\*\* - Постанова КМУ від 02.10.2013 № 755 «Про затвердження Технічного регламенту щодо активних медичних виробів, які імплантують».

3. Наявність сертифікатів відповідності, якості або інших документів, що підтверджують якість запропонованого товару та його відповідність медико-технічним вимогам Замовника.

Якість предмету закупівлі повинна відповідати діючим на момент виробництва вимогам нормативно-технічної документації. Надати документи, що підтверджують якість запропонованого товару.

4. Термін придатності хімічних реактивів на момент поставки повинен складати не менше 75% від загального терміну придатності з дня завезення їх на склад Замовника.

5. Учасник зобов'язаний забезпечити поставку (доставку) товару до дверей складу 07400, Україна, Київська область, м. Бровари, вул. Шевченка, 14, Аптека №1.

6. Постачання замовленого товару здійснюється протягом двох робочих днів від часу надходження заявки постачальнику. Надати документальне підтвердження у вигляді гарантійного листа з поясненням щодо можливості технічного забезпечення термінової доставки.

7. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. На підтвердження повинен надати гарантійний лист у довільній формі.

8. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження своєчасного постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб'ютора, продавця, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією. Гарантійний лист повинен включати дату оголошення про проведення відкритих торгів, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі згідно оголошення та назви Замовника.

**Розрахунок потреби:** на виконання вимог Закону України «Про публічні закупівлі» (зі змінами) очікувана вартість визначена методом моніторингу ринкових цін 05.04.2023р.

Розмір бюджетного призначення та/або очікувана вартість предмета закупівлі: 900 000,00 грн. (Дев'яносто тисяч гривень 00 копійок) з ПДВ.