

**ОБҐРУНТУВАННЯ ТЕХНІЧНИХ ТА ЯКІСНИХ ХАРАКТЕРИСТИК ПРЕДМЕТА  
ЗАКУПІВЛІ, РОЗМІРУ БЮДЖЕТНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ ТА/АБО ОЧІКУВАНОЇ  
ВАРТОСТІ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ.**

На виконання Постанови Кабінету Міністрів України від 11 жовтня 2016 р. №710 «Про ефективне використання коштів» надається обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі.

Ідентифікатор закупівлі в Prozorro	UA-2025-10-23-011245-a
Назва предмета закупівлі	Лабораторні реактиви <b>ДК 021:2015:33600000-6: Фармацевтична продукція</b>
Очікувана вартість закупівлі	212 640,00 грн. за рахунок місцевих коштів

Обґрунтування  
технічних та якісних  
характеристик  
закупівлі

**Технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі**

**Лабораторні реактиви  
за кодом ДК 021:2015 - 33690000-3 Лікарські засоби різні**

**Медико-технічні вимоги**

№ п/п	Найменування	Код НК 024:2023	Од. виміру	Кількість
1	Набір реактивів "Білірубін", 250 мл.	63410 - Загальний/кон'югований (прямий) білірубін IVD (діагностика in vitro ), комплект, спектрофотометрія	шт	5
2	Набір реактивів "Креатинін КІН", 160 мл.	53251 - Креатинін IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналіз	шт	12
3	Набір реактивів "Сечовина-Д", 400 мл.	63333 - Сечовина IVD (діагностика in vitro ), комплект, спектрофотометрія	шт	5
4	Набір реактивів "Філісіт-РФ-латекс", 200 визначень	55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації	шт	5
5	Набір реактивів "Філісіт-СРБ-латекс", 200 визначень	63234 - С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro ), набір, аглютинація, експрес-аналіз	шт	6
6	Набір реактивів "Філісіт-АСЛЮ-латекс", 200 визначень	63271 - Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин О, антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, аглютинація	шт	5
7	Діагностичний моноклональний реагент анти-D, флакон 10 мл	52647 - Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла	шт	15
8	Діагностичний моноклональний реагент анти-K, флакон 5 мл	52593 - Анти-K (KEL001) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла	шт	15
9	Концентрат системного реагенту (для аналізатору глюкози) ГЛЮ.005	58237 - Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні системи	шт	25
10	Розчин для промивання, фасування: 1л НТ-НЕМА-00-41-UA	58236 - Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/напівавтоматичні системи	шт	6

Оскільки технічно складно сформулювати вимоги до характеристик предмету закупівлі достатньо точно, щоб предмет закупівлі однозначно розумівся Замовником і учасниками, Замовник вважає за доцільне, керуючись пунктами 3 та 4 статті 23 Закону України «Про публічні закупівлі», конкретизувати предмет закупівлі за допомогою посилання на продукцію конкретних виробників з вказуванням виразу "або

еквівалент":

- позиції за номерами 1 - 6 – виробництва ТОВ НВП «ФІЛСІТ-ДІАГНОСТИКА», або еквівалент;
- позиції за номерами 7 - 8 – виробництва ПП «Групотест», або еквівалент;
- позиція за номером 9 – ТОВ «НПП Меандр», або еквівалент;
- позиція за номером 10 – виробництва High Technology Inc., або еквівалент.

Під еквівалентом у термінах цієї тендерної документації розуміється товар, ідентичний вказаному за значущими характеристиками. Значущими вважаються такі характеристики: сумісність із конкретними моделями лабораторних аналізаторів «закритого» типу, склад наборів та об'єми й пропорції фасування їхніх складових, хімічний склад та фізичний стан речовин, загальний термін придатності, умови транспортування та зберігання, час та умови стабільності після відкриття, обладнання та приладдя, необхідні для проведення дослідження, біологічні рідини, що можуть бути використані для проведення дослідження, час та умови підготовки проб, одиниці виміру результатів, реакції, на яких базуються методики, дозування (кількість) речовин на одне дослідження, час інкубації, довжина хвилі фотометрії та діапазон лінійності (для фотометричних досліджень), методика калібрування, специфічність, точність, чутливість, відтворюваність та коефіцієнт варіації результатів, інтерпретація результатів та контролю якості. **Учасник повинен надати таблиці відповідності запропонованого товару за значущими характеристиками предмету закупівлі по кожній позиції з посиланнями на сторінки технічних документів виробників запропонованого товару (інструкцій або керівництв користувача, каталогів, рекламних проспектів, тощо), на яких міститься відповідна підтверджуюча інформація, та копії вказаних технічних документів.** Замовник не вимагає надання таблиць відповідності та технічних документів виробників по тих позиціях, по яких учасник пропонує продукцію конкретних виробників, наведених Замовником вище для конкретизації предмету закупівлі.

**У разі якщо тендерна пропозиція учасника не відповідатиме наведеним медико-технічним вимогам, така пропозиція буде відхилена як така, що не відповідає вимогам Тендерної документації.**