

ОБҐРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик предмета закупівлі,
його очікуваної вартості та/ або розміру бюджетного призначення
в межах закупівлі UA-2023-09-15-002290-а

Підстава для публікації 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".

Мета проведення закупівлі:

1. Покращення діагностики: Біохімічний аналізатор дозволить проводити широкий спектр біохімічних аналізів крові, що важливо для точної оцінки стану пацієнтів та визначення потреб у лікуванні та реабілітації.

2. Ефективність лікування: Завдяки здатності вчасно визначати зміни в показниках біохімічного складу крові, ми можемо більш ефективно коригувати схеми лікування та реабілітації, що сприяє швидшому відновленню пацієнтів.

3. Мінімізація ризиків: Аналізатори допомагають у вчасному виявленні патологічних змін, що дозволяє уникнути ускладнень та негативних наслідків для пацієнтів, що перебувають на реабілітації.

Замовник: МРЦ МВС України «Кремінці»

ЄДРПОУ: 08733802

Вид процедури: Відкриті торги з Особливостями.

Ідентифікатор закупівлі: UA-2023-09-15-002290-а

Предмет закупівлі: Класифікація за ДК CPV 021: - 38430000-8 Детектори та аналізатори (38434500-1 Біохімічні аналізатори), НК 024:2023 56679 Біохімічний одноканаловий аналізатор лабораторний IVD, напівавтоматичний.

Очікувана вартість предмета закупівлі: 155 000.00грн. з ПДВ (сто п'ятдесят п'ять тисяч гривень 00 коп.) з ПДВ. Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі сформований з урахуванням Наказу Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 №275 «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі» та на підставі отриманих комерційних пропозицій.

Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі:

| | Параметр | Вимоги технічного завдання | Відповідність з посиланням на сторінку |
|-----|--|--|--|
| 1 | Загальна характеристика | | |
| | Біохімічний аналізатор напівавтоматичний із вбудованим термостатом | 1 шт. | |
| 2 | Загальні вимоги | | |
| 2.1 | Можливість вільного програмування приладу під реагенти різних виробників | Наявність | |
| 2.2 | Принцип вимірювання | Фотометричний | |
| 2.3 | Тип кювети | Проточна, наливна | |
| 2.4 | Проточна кювета | Керамічний корпус, кварцове скло | |
| 2.5 | Об'єм проточної кювети | Не більше 32 мкл | |
| 2.6 | Температура термостатування проточної кювети | Кімнатна, 25 ⁰ С, 30 ⁰ С, 37 ⁰ С | |
| 2.7 | Точність температури проточної кювети | Не більше ± 0,3 ⁰ С | |
| 2.8 | Моно та біхроматичний режим вимірювання | Наявність | |
| 2.9 | Типи реакцій | - Кінетика, - Дві точки (фіксований час) по стандарту - Дві точки (фіксований час) по фактору - Кінцева точка по стандарту, | |

| | | | |
|----------|--|---|--|
| | | фактору - Кінцева точка по стандарту, - Кінцева точка по фактору, - Абсорбція, | |
| 2.10 | Побудова графіку реакцій на екрані приладу | Наявність | |
| 2.11 | Спектральний діапазон | 340-800 нм | |
| 2.12 | Кількість вбудованих фільтрів | Не менше 7 | |
| 2.13 | Можливість встановлення додаткових фільтрів | Наявність | |
| 2.14 | Джерело світла | Галогенова лампа | |
| 2.15 | Режим заощадження для джерела світла | Наявність | |
| 2.16 | Тривалість роботи лампи, годин | Не менше 3000 | |
| 2.17 | Діапазон лінійних вимірювань | Не менше 3,500 Abs | |
| 2.17 | Відтворюваність CV % | Не гірше 1 % | |
| 2.18 | Стабільність фотометра Абс/година | Не більше 0,001 | |
| 2.19 | Мінімальний програмований об'єм аспірації | Не більше 50 мкл | |
| 2.20 | Максимальний програмований об'єм аспірації | Не менше 3000 мкл | |
| 2.21 | Кількість попередньо запрограмованих методик | Не менше 32 | |
| 2.22 | Загальна кількість програмованих методик | Не менше 70 | |
| 2.23 | Збереження даних у пам'яті приладу | Пам'ять не менше 9000 досліджень | |
| 2.24 | Вбудована програма контролю якості | Наявність | |
| 2.25 | Вбудований термостат | Наявність | |
| 2.26 | Кількість позицій термостату | Не менше 10 | |
| 2.27 | Температура термостату | 37 °C | |
| 2.28 | Вбудований таймер для термостату | Не менше 2 | |
| 2.29 | Вбудований термальний принтер | Наявність | |
| 2.30 | Дисплей | Сенсорний, Кольоровий | |
| 2.31 | Діагональ дисплея | Не менше 6.5" | |
| 2.32 | Російськомовне меню | Наявність | |
| 2.33 | Розміри приладу (Д x Г x В), мм | Не більше 496 x 330 x 160 | |
| 2.34 | Вага, кг | Не більше 5 | |
| 2.35 | Енергоспоживання, ВА | Не більше 120 | |
| 3 | Документи | | |
| 3.1 | Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | Наявність | |
| 3.2 | Інструкція з експлуатації українською мовою | Наявність | |
| 3.3 | Надати Certificate to Foreign Government (FDA) або CE certificate, в залежності від країни виробника | Наявність (надати копію) | |
| 4 | Гарантійні зобов'язання. | | |
| 4.1 | Навчання медичного персоналу. | Надати гарантійний лист | |
| 4.2 | Гарантійний термін на систему, включаючи все додаткове | Не менше 12 місяців | |

| | | | |
|----------|--|--|--|
| | устаткування. | | |
| 4.3 | Наявність сертифікованої сервісної служби. | Наявність, надати оригінал листа від фірми-виробника | |
| 4.4 | Наявність післягарантійного обслуговування | Наявність, надати оригінал листа від фірми-виробника | |
| 5 | Стартовий набір реагентів | | |
| 5.1. | Сечовина Набір реагентів: Реагент1, 1x125мл + Реагент2, 1x25мл + Стандарт, 1x5мл | Наявність, Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | |
| 5.2. | Хімічний контроль Набір реагентів: Рівень1, 1x5мл + Рівень2, 1x5мл | Наявність, Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | |
| 5.3. | Глюкоза Оксидазна Набір реагентів: Реагент1, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл | Наявність, Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | |
| 5.4. | Розчин для очистки, фасування: 50мл | Наявність, Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | |
| 5.5. | Прямий Білірубін (напів-авто) Набір реагентів: Реагент1, 1x250мл + Реагент2, 1x25мл + Калібратор, 1x3мл | Наявність, Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | |
| 5.6. | Білірубін Загальний (напів-авто) Набір реагентів: Реагент1, 1 250мл + Реагент2, 1x25мл, Калібратор, 1x3мл | Наявність, Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | |
| 5.7. | Холестерол Набір реагентів: Реагент1, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл | Наявність, Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | |
| 5.8. | Загальний білок Набір реагентів: Реагент1, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл | Наявність, Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | |
| 5.9 | Аланінамінотрансфераза (АЛТ) Набір реагентів: Реагент1, 1x100мл + Реагент2, 1x20мл | Наявність, Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | |
| 5.10 | Аспаргатамінотрансфераза (АСТ) Набір реагентів: Реагент1, 1x120мл + Реагент2, 1x30мл | Наявність, Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | |
| 5.11 | Креатинін Набір реагентів: Реагент1, 1x125мл + Реагент2, 1x125мл + Стандарт, 1x5мл | Наявність, Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | |
| 5.12 | Хімічний мультикалібратор Набір реагентів: 1x5мл | Наявність, Декларація про відповідність медичних виробів для діагностики in vitro. | |
| 6 | Надати оригінал гарантійного листа виробника або представника виробника, яким підтверджується можливість поставки товару, у необхідній кількості та якості який є предметом закупівлі Гарантійний лист повинен включати ідентифікатор закупівлі (номер оголошення) оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі та назву замовника згідно оголошення. | | |

Заступник директора
по лікувальні частині

Уповноважена особа

Директор МРЦ МВС України
«Кремінці»



Василь ШЕРЕМЕТА

Мирослава БОЙКО

Олександр ДОМБРОВАН