

ОБҐРУНТУВАННЯ

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

(оприлюднюється на виконання постанови Кабінету Міністрів України № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів» (із змінами))

Найменування замовника: КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «МІСЬКА ПОЛІКЛІНІКА №25» ХАРКІВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ

Місцезнаходження замовника: 61050, Україна, Харківська область, місто Харків, вулиця Руставелі, будинок 14

Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: 02003445

Категорія замовника: у відповідності до пункту 3 частини четвертої статті 2 Закону України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VIII (із змінами): підприємства, установи, організації, зазначені у пункті 3 частини першої статті 2 Закону (юридичні особи, які є підприємствами, установами, організаціями (крім тих, які визначені у пунктах 1 і 2 частини першої статті 2 Закону) та їх об'єднання, які забезпечують потреби держави або територіальної громади, якщо така діяльність не здійснюється на промисловій чи комерційній основі)

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): Лабораторні реактиви для аналізаторів з «закритою системою»: Промивний розчин Diatro Huproslean або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 63377 – Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)); Лізуючий реагент Diatro Lyse-Diff з апаратним ключем або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 61165 – Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)); Очищуючий розчин Diatro Cleaner або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 63377 – Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)); Ділюент Diatro Dil-Diff або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58237 – Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напіваавтоматичні системи); Контроль гематологічний Diacon 3 норма або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55866 – Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Тест для кількісного визначення холестерину, Ген.2 (CHOL2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53362 – Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення тригліцеридів /Triglycerides (TRIGL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53462 – Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення холестерину-ліпопротеїнів високої щільності Ген.4 (HDL4), 350 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53393 – Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення холестеролу ЛПНЩ, Ген.3 (LDLC3), 200 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53412 – Холестерин ліпопротеїнів низької щільності (ЛПНЩ) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення концентрації сечовини/азоту сечовини крові (UREAL), 500 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53590 – Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення креатиніну, Ген.2 (CREJ2), 700 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53252 – Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення ревматоїдного фактору /Rheumatoid Factors II (RF-II) або еквівалент

(ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 55113 – Ревматоїдний чинник IVD (діагностика *in vitro*), реагент); Тест для кількісного імунологічного визначення антистрептолізину-О (ASLOT), 150 тестів, для cobas с 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 59055 – Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика *in vitro*), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз); Тест для кількісного визначення сечової кислоти, вер.2 (UA2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53586 – Сечова кислота IVD (діагностика *in vitro*), реагент); Тест для кількісного визначення лужної фосфатази, Ген.2 (ALP2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52929 – Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика *in vitro*), реагент); Тест для кількісного визначення аспартатамінотрансферази (АСТ) /Aspartate Aminotransferase acc. to IFCC (ASTL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52955 – Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика *in vitro*), реагент); Тест для кількісного визначення γ-глутамілтрансферази, вер.2 (GGT-2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53030 – Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика *in vitro*), реагент); Тест для кількісного визначення аланінамінотрансферази (АЛТ) /Alanine Aminotransferase acc. to IFCC (ALTL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52925 – Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика *in vitro*), реагент); Тест для кількісного визначення α-амілази EPS, вер.2 (AMYL2), 300 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52941 – Загальна амілаза IVD (діагностика *in vitro*), реагент); Екотергент ЕСО-D (ЕКО-Д) для зниження поверхневого натягу, 60 мл (mL), для cobas с 311 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58237 – Буферний розчинник зразків IVD (діагностика *in vitro*), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Детергент NaOH D 1 для промивання реакційних зондів і реакційних комірок, 66 мл (mL), для cobas с 311/501 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика *in vitro*), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Набір контролів RF (РФ), 2 × 2 × 1 мл (mL), для COBAS INTEGRA 400 Plus, для cobas с або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика *in vitro*), контрольний матеріал); Набір калібраторів Preciset RF або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 42230 – Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика *in vitro*)); Калібратор для автоматичних систем Cfas або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47868 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика *in vitro*), калібратор); Калібратор для автоматичних систем Cfas Lipids або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53356 – Множинні ліпідні аналіти IVD (діагностика *in vitro*), калібратор); Контрольна сироватка PreciControl КлінКем Мульти 1, 4 × 5 мл (mL), для COBAS INTEGRA, cobas с або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика *in vitro*), контрольний матеріал); Контрольна сироватка PreciControl КлінКем Мульти 2, 4 × 5 мл (mL), для COBAS INTEGRA, cobas с або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика *in vitro*), контрольний матеріал); Кислотний промивний розчин для реакційних комірок, 2 × 1.8 л (L), cobas cobas с 303/311/501/502/ 513/701/702 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика *in vitro*), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Лужний промивний розчин, 2 × 1.8 л (L), cobas с або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика *in vitro*), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Промивний розчин для пробовідбірників 1, 12 × 59 мл (mL), для cobas с 311/501 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика *in vitro*), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Тест для визначення точності і прецизійності набору зразка і реагенту / Instrument Check або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти

клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Калібратор для автоматизованих систем Преальбумін-ASLO-церулоплазмін (РАС), 3 × 1 мл (mL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53593 – Множинні білки клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор) (ДК 021:2015: 33690000-3 – Лікарські засоби різні)

Процедура закупівлі: Відкриті торги. Відповідно до вимог Закону України «Про публічні закупівлі» (далі – Закон) з урахуванням положень постанови Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178 «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» (далі – Особливості)

Унікальний номер оголошення про проведення конкурентної процедури закупівлі, присвоєний електронною системою закупівель: UA-2025-02-26-008527-a

Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі: Одними з основних завдань замовника є, зокрема, забезпечення доступності та задоволення потреб населення у своєчасній та кваліфікованій амбулаторній допомозі. Очікувана вартість предмета закупівлі обрахована виходячи з наступного. Спочатку було визначено потребу у товарі: Лабораторні реактиви для аналізаторів з «закритою системою»: Промивний розчин Diatro Hyproclean або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 63377 – Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)); Лізуючий реагент Diatro Lyse-Diff з апаратним ключем або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 61165 – Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro)); Очищуючий розчин Diatro Cleaner або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 63377 – Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro)); Ділюент Diatro Dil-Diff або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58237 – Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Контроль гематологічний Diason 3 норма або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 55866 – Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Тест для кількісного визначення холестерину, Ген.2 (CHOL2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53362 – Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення тригліцеридів /Triglycerides (TRIGL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53462 – Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення холестерину-ліпопротеїнів високої щільності Ген.4 (HDL4), 350 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53393 – Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення холестеролу ЛПНЩ, Ген.3 (LDLC3), 200 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53412 – Холестерин ліпопротеїнів низької щільності (ЛПНЩ) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення концентрації сечовини/азоту сечовини крові (UREAL), 500 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53590 – Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення креатиніну, Ген.2 (CREJ2), 700 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53252 – Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення ревматоїдного фактору /Rheumatoid Factors II (RF-II) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 55113 – Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного імунологічного визначення антистрептолізину-О (ASLOT), 150 тестів, для cobas c 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 59055 – Бета-гемолітичний стрептокок А, антитіла до стрептолізину О IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз); Тест для кількісного визначення сечової кислоти, вер.2 (UA2),

400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53586 – Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення лужної фосфатази, Ген.2 (ALP2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52929 – Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення аспартатамінотрансферази (АСТ) /Aspartate Aminotransferase acc. to IFCC (ASTL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52955 – Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення γ-глутамілтрансферази, вер.2 (GGT-2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 53030 – Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення аланінамінотрансферази (АЛТ) /Alanine Aminotransferase acc. to IFCC (ALT) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52925 – Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент); Тест для кількісного визначення α-амілази EPS, вер.2 (AMYL2), 300 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas с 311/501/502 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696200-7 – Реактиви для аналізів крові, НК 024:2023: 52941 – Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент); Екотергент ЕСО-D (ЕКО-Д) для зниження поверхневого натягу, 60 мл (mL), для cobas с 311 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58237 – Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Детергент NaOH D 1 для промивання реакційних зондів і реакційних комірок, 66 мл (mL), для cobas с 311/501 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Набір контролів RF (РФ), 2 × 2 × 1 мл (mL), для COBAS INTEGRA 400 Plus, для cobas с або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Набір калібраторів Preciset RF або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 42230 – Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro)); Калібратор для автоматичних систем Cfas або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47868 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор); Калібратор для автоматичних систем Cfas Lipids або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53356 – Множинні ліпідні аналіти IVD (діагностика in vitro), калібратор); Контрольна сироватка PreciControl КлінКем Мульти 1, 4 × 5 мл (mL), для COBAS INTEGRA, cobas с або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Контрольна сироватка PreciControl КлінКем Мульти 2, 4 × 5 мл (mL), для COBAS INTEGRA, cobas с або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Кислотний промивний розчин для реакційних комірок, 2 × 1.8 л (L), cobas cobas с 303/311/501/502/ 513/701/702 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Лужний промивний розчин, 2 x 1.8 л (L), cobas с або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Промивний розчин для пробовідбірників 1, 12 × 59 мл (mL), для cobas с 311/501 або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 58236 – Буферний розчин для промивання IVD (діагностика in vitro), автоматичні/ напівавтоматичні системи); Тест для визначення точності і прецизійності набору зразка і реагенту / Instrument Check або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 47869 – Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал); Калібратор для автоматизованих систем Преальбумін-ASLO-церулоплазмін (РАС), 3 × 1 мл (mL) або еквівалент (ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви, НК 024:2023: 53593 – Множинні білки клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор) (ДК 021:2015: 33690000-3 – Лікарські засоби різні), що здійснювалося на основі фактичного використання лабораторних реактивів на підприємстві у попередніх роках та з урахуванням потреби замовника задля виконання умов за

договорами про медичне обслуговування населення за Програмою медичних гарантій щодо надання медичних послуг в 2025 році. Потім було сформовано та визначено опис предмета закупівлі із зазначенням технічних і якісних характеристик. Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі здійснено методом порівняння ринкових цін відповідно до Методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, яка затверджена наказом комунального некомерційного підприємства «Міська поліклініка № 25» Харківської міської ради від 29.04.2020 № 01/0.40-130/0/557-20 на основі Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275 (із змінами). З цієї метою було направлено письмові запити комерційних (цінових) пропозицій до надавачів послуг, що є предметом закупівлі, а саме до: ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ ШЕВЦОВА ЯНІНА ОЛЕКСАНДРІВНА, ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ КОНОЗ ТЕТЯНА АЛЬБЕРТІВНА, ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ МОВЧАН НАТАЛІЯ ВАСИЛІВНА. Замовником було отримано відповіді на вищезазначені запити комерційних (цінових) пропозицій щодо вартості на товари, що є предметом закупівлі, від трьох постачальників, а саме від:

- ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ ШЕВЦОВА ЯНІНА ОЛЕКСАНДРІВНА, вартість пропозиції за предметом закупівлі – 1 408 710,00 грн без ПДВ;
- ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ КОНОЗ ТЕТЯНА АЛЬБЕРТІВНА, вартість пропозиції за предметом закупівлі – 1 499 340,00 грн без ПДВ;
- ФІЗИЧНА ОСОБА-ПІДПРИЄМЕЦЬ МОВЧАН НАТАЛІЯ ВАСИЛІВНА, вартість пропозиції за предметом закупівлі – 1 552 248,00 грн без ПДВ.

Очікувану вартість предмета закупівлі, було визначено як середньоарифметичне значення масиву отриманих даних. Середньоарифметичне значення очікуваної вартості предмета закупівлі за розрахунком складає: 1 486 766,00 грн з ПДВ

Розмір бюджетного призначення або очікувана вартість предмета закупівлі: 1 486 766,00 грн з ПДВ. Закупівля здійснюється відповідно затвердженого Фінансового плану на 2025 рік. Джерело фінансування закупівлі: власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства) – кошти Національної служби здоров'я України; власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства) – власні надходження. Закупівля здійснюється не за бюджетні кошти

Строк поставки товарів: до 31 грудня 2025 року

Місце поставки товарів: 61050, Україна, Харківська область, місто Харків, вулиця Руставелі, будинок 14

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі: Технічні та якісні характеристики визначені з урахуванням потреб замовника для проведення лабораторних досліджень на аналізаторах з «закритою системою» та виконання умов договорів про медичне обслуговування населення за Програмою медичних гарантій щодо надання медичних послуг укладеними з Національною службою здоров'я України. Тобто на аналізаторі який працює тільки на «рідних» лабораторних реактивах виробника приладу, без можливості використання лабораторних реактивів інших виробників.

Термін придатності на момент поставки товару повинен становити не менше 70% від загального терміну придатності, встановленого виробником.

Можливість поставки товару партіями або поштучно, відповідно до потреб замовника.

Товар повинен постачатися силами, транспортом, що забезпечує якість і зберігання товару при транспортуванні, з його розвантаженням за місцем поставки товару, та за рахунок учасника.

Для виконання поставлених завдань та функцій, з метою надання своєчасної та кваліфікованої амбулаторної допомоги, встановлена кількість предмета закупівлі та відповідні медико-технічні характеристики товару в умовах відкритих торгів згідно із Законом України «Про публічні закупівлі» з урахуванням постанови Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178 «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» (із змінами):

№ з/п	Найменування товару (назва номенклатурної позиції предмета закупівлі)	Одиниця виміру	Кількість	Медико-технічні характеристики товару, встановлені замовником
1	Промивний розчин Diatro Нуросlean або еквівалент	набір	4	Гіпохлоритний промивний реагент повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований гіпохлоритний розчин для інтенсивного окисного очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на гематологічному аналізатору Diatron. Інгредієнти повинні відповідати: детергенти < 1.0%, гіпохлорит натрію < 1.0%, гідроксид натрію < 1.0%, стабілізатори у неіонізованій воді < 0.4%. Фасування: 1 л
2	Лізуючий реагент Diatro Lyse-Diff з апаратним ключем або еквівалент	набір	23	Лізуючий реагент повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований лізуючий реагент для стромолізу еритроцитів (RBC), кількісного визначення лейкоцитів (WBC), 3-складової диференціації лейкоцитів (LYM, MID, GRAN) і визначення концентрації гемоглобіну (HGB) в зразках крові людини на гематологічному аналізаторі Diatron. Інгредієнти повинні відповідати: ПАВ < 3.5%, буфери < 1.0%, консерванти < 0.5%, стабілізатори у неіонізованій воді < 0.5%. Фасування: 1 л
3	Очищуючий розчин Diatro Cleaner або еквівалент	набір	10	Очищуючий реагент повинен являти собою стабілізований і мікрофільтрований розчин детергенту для регулярного автоматизованого очищення, ополіскування та промивки капілярів, трубок і камер гематологічного аналізатора, видалення компонентів осаду крові і ліпопротеїнових відкладень на гематологічному аналізаторі Diatron. Інгредієнти повинні відповідати: детергенти < 1.0%, буфери < 1.0%, консерванти < 0.5%, стабілізатори у неіонізованій воді < 0.5%. Фасування: 5 л
4	Ділюент Diatro Dil-DIFF або еквівалент	набір	40	Ділюент повинен являти собою буферизований, стабілізований і мікрофільтрований електролітний розчин для автоматичного розведення зразків крові людини, якісного і кількісного визначення еритроцитів (RBC), лейкоцитів (WBC) і субпопуляцій лейкоцитів, тромбоцитів (PLT) і вимірювання концентрації гемоглобіну (HGB) на гематологічному аналізаторі Diatron. Інгредієнти повинні відповідати: хлорид натрію < 1.5%, буфери < 1.0%, консерванти < 0.5%, стабілізатори у неіонізованій воді < 0.5%. Фасування: 20 л

5	Контроль гематологічний Diason 3 норма або еквівалент	набір	4	Повинен являти собою контроль, призначений для моніторингу значень на автоматичних та напіваавтоматичних аналізаторах імпедансного типу. Може бути використаний для ручного методу. Гематологічний контроль повинен бути in vitro діагностичним реагентом, що складається з еритроцитів людини, змодельованих лейкоцитів і тромбоцитів ссавців, затриманих у плазмо-подібній рідині з консервантами. Фасування: 6 x 3 мл
6	Тест для кількісного визначення холестерину, Ген.2 (CHOL2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент	штука	24	Призначений для кількісного визначення холестерину у сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 400 тестів
7	Тест для кількісного визначення тригліцеридів /Triglycerides (TRIGL) або еквівалент	штука	39	Призначений для кількісного визначення тригліцеридів у сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 250 тестів
8	Тест для кількісного визначення холестерину- ліпопротеїнів високої щільності Ген.4 (HDL4), 350 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент	штука	28	Призначений для кількісного визначення концентрації холестерину-ЛПВЩ (ліпопротеїнів високої щільності) у сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 350 тестів
9	Тест для кількісного визначення холестеролу ЛПНЩ, Ген.3 (LDLC3), 200 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент	штука	48	Призначений для кількісного визначення холестеролу ЛПНЩ (ліпопротеїнів низької щільності) у сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 200 тестів
10	Тест для кількісного визначення концентрації сечовини/азоту сечовини крові (UREAL), 500 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент	штука	17	Призначений для кількісного визначення сечовини/азоту сечовини в сироватці, плазмі та сечі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 500 тестів
11	Тест для кількісного визначення креатиніну, Ген.2 (CREJ2), 700 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент	штука	13	Призначений для кількісного визначення креатиніну у сечі, сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 700 тестів
12	Тест для кількісного визначення ревматоїдного фактору /Rheumatoid Factors II (RF-II) або еквівалент	штука	20	Призначений для кількісного визначення ревматоїдних факторів (РФ-II) у сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 100 тестів
13	Тест для кількісного імунологічного визначення антистрептолізину-О	штука	5	Призначений для кількісного імунологічного визначення антистрептолізину-О в сироватці крові та плазмі людини.

	(ASLOT), 150 тестів, для cobas c 311/501/502 або еквівалент			Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 150 тестів
14	Тест для кількісного визначення сечової кислоти, вер.2 (UA2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент	штука	8	Призначений для кількісного визначення сечової кислоти у сироватці крові, плазмі та сечі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 400 тестів
15	Тест для кількісного визначення лужної фосфатази, Ген.2 (ALP2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент	штука	18	Призначений для кількісного визначення лужної фосфатази в сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 400 тестів
16	Тест для кількісного визначення аспартатамінотрансферази (ACT) /Aspartate Aminotransferase acc. to IFCC (ASTL) або еквівалент	штука	19	Призначений для кількісного визначення аспартатамінотрансферази (ACT) в сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 500 тестів
17	Тест для кількісного визначення γ -глутамілтрансферази, вер.2 (GGT-2), 400 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент	штука	6	Призначений для кількісного визначення γ -глутамілтрансферази (ГГТ) у сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 400 тестів
18	Тест для кількісного визначення аланінамінотрансферази (АЛТ) / Alanine Aminotransferase acc. to IFCC (ALTL) або еквівалент	штука	19	Призначений для кількісного визначення аланіну в сироватці та плазмі крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 500 тестів
19	Тест для кількісного визначення α -амілази EPS, вер.2 (AMYL2), 300 тестів, для COBAS INTEGRA 400 Plus, cobas c 311/501/502 або еквівалент	штука	12	Призначений для кількісного визначення α -амілази у сечі, сироватці крові та плазмі людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 300 тестів
20	Екотергент ЕКО-D (ЕКО-Д) для зниження поверхневого натягу, 60 мл (mL), для cobas c 311 або еквівалент	штука	26	Добавка до реакційної ванни, призначена для зменшення поверхневого натягу в системах cobas c 311. Фасування: 60 мл
21	Детергент NaOHD 1 для промивання реакційних зондів і реакційних комірок, 66 мл (mL), для cobas c 311/501 або еквівалент	штука	12	Розчин призначений для промивання зондів для реактивів і реакційних комірок у системах cobas c. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 66 мл
22	Набір контролів RF (РФ), 2 × 2 × 1 мл (mL), для COBAS INTEGRA 400 Plus, для cobas c або еквівалент	набір	1	Призначений для контролю якості шляхом перевірки точності та прецизійності кількісних методів. Повинно бути 2 готових до використання рідких контролі, що створені на основі розведеної сироватки крові людини. Скориговані концентрації компонентів контролю повинні знаходитися у діапазоні низьких концентрацій для рівня I та у діапазоні високих концентрацій для

				рівня II. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 2 x 1 мл контролю рівня I 2 x 1 мл контролю рівня II
23	Набір калібраторів Preciset RF або еквівалент	набір	1	Повинен складатися із 5 готових до використання рідких калібраторів, створених на основі матриці бичачого сироваткового альбуміну. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 5 x 1 мл
24	Калібратор для автоматичних систем Cfas або еквівалент	набір	1	Повинен являти собою ліофілізований калібратор на основі сироватки крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 12 x 3 мл
25	Калібратор для автоматичних систем Cfas Lipids або еквівалент	набір	1	Повинен являти собою ліофілізований калібратор на основі сироватки крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 3 x 1 мл
26	Контрольна сироватка PreciControl КлінКем Мульти 1, 4 x 5 мл (mL), для COBAS INTEGRA, cobas c або еквівалент	набір	1	Призначений для проведення контролю якості шляхом перевірки точності та прецизійності кількісних методів. Повинен являти собою ліофілізований контроль на основі сироватки крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 4 x 5 мл
27	Контрольна сироватка PreciControl КлінКем Мульти 2, 4 x 5 мл (mL), для COBAS INTEGRA, cobas c або еквівалент	набір	1	Призначений для проведення контролю якості шляхом перевірки точності та прецизійності кількісних методів. Повинен являти собою ліофілізований контроль на основі сироватки крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 4 x 5 мл
28	Кислотний промивний розчин для реакційних комірок, 2 x 1.8 л (L), cobas cobas c 303/311/501/502/ 513/701/702 або еквівалент	набір	1	Призначений для використання в якості кислотного промивного розчину для реакційних комірок. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 2 x 1,8 л
29	Лужний промивний розчин, 2 x 1.8 л (L), cobas c або еквівалент	набір	1	Призначений для використання в якості лужного промивного розчину для реакційних комірок. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 2 x 1,8 л
30	Промивний розчин для пробовідбірників 1, 12 x 59 мл (mL), для cobas c 311/501 або еквівалент	набір	1	Призначений для промивання пробовідбірників. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 12 x 59 мл
31	Тест для визначення точності і прецизійності набору зразка і реагенту /	набір	1	Призначений для визначення точності та прецизійності піпетування зразків і реактивів за допомогою фарбуючого розчину та

	Instrument Check або еквівалент			сольового розчину. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 65 тестів
32	Калібратор для автоматизованих систем Преальбумін-ASLO-церулоплазмін (РАС), 3 × 1 мл (mL) або еквівалент	набір	1	Повинен являти собою ліофілізований калібратор на основі сироватки крові людини. Повинен бути адаптований для аналізатора cobas c 311. Фасування: 3 x 1 мл