

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) (в редакції Закону України «Про внесення змін до Закону України «Про публічні закупівлі» та деяких інших законодавчих актів України щодо вдосконалення публічних закупівель» від 19.09.2019 № 114-IX): 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): Послуги з виконання лабораторних досліджень для проведення скринінгів здоров'я для осіб віком від 40 років (Скринінг здоров'я 40+), ДК 021:2015: 85145000-7 – Послуги медичних лабораторій (ДК 021:2015: 85140000-2 – Послуги у сфері охорони здоров'я різні)

Вид закупівлі: Процедура закупівлі – для замовників, визначених у пунктах 1-3 частини першої статті 2 Закону України «Про публічні закупівлі», якщо вартість предмета закупівлі товару (товарів), послуги (послуг) дорівнює або перевищує 200 тисяч гривень, а робіт – 1,5 мільйона гривень (відкриті торги) 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»

Унікальний номер оголошення про проведення конкурентної процедури закупівлі, присвоєний електронною системою закупівель: UA-2026-07-15-009099-a

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі: 3 690 000,00 гривень без ПДВ.

Визначення замовником очікуваної вартості предмета закупівлі здійснювалося в декілька етапів, таких як:

- визначення потреби в послугах з урахуванням запланованих поточних завдань замовника;
- формування опису предмета закупівлі із зазначенням технічних, якісних та кількісних характеристик;
- визначення вимог до умов надання послуг і оплати з урахуванням періоду запланованого отримання послуг протягом 2026 року, а також з урахуванням фінансових можливостей замовника;
- визначення очікуваної вартості предмета закупівлі з урахуванням виду предмета закупівлі, конкуренції на ринку, порядку формування цін на нього.

Отже, визначення технічних та якісних характеристик предмета закупівлі здійснено з урахуванням запланованих поточних потреб замовника. Очікувана вартість предмета закупівлі

визначена методом порівняння ринкових цін відповідно до Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275 (із змінами), та 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, шляхом аналізу отриманих комерційних пропозицій від потенційних виконавців послуг.

З цією метою замовником було направлено запити щодо надання комерційних (цінових) пропозицій потенційним виконавцям послуг, що є предметом закупівлі, а саме до: ПРИВАТНЕ ПІДПРИЄМСТВО «ЛАБОРАТОРІЯ МИЛЛЕНИУМ», ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ЛАБОРАТОРІЯ «ТЕРРА», ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «МЕДИЧНИЙ ЦЕНТР «МТМ».

Замовником було отримано відповіді на вищезазначені запити щодо надання комерційних (цінових) пропозицій щодо вартості на послуги, що є предметом закупівлі, від:

- ПРИВАТНЕ ПІДПРИЄМСТВО «ЛАБОРАТОРІЯ МИЛЛЕНИУМ», вартість пропозиції за предметом закупівлі – 3 556 500,00 грн без ПДВ;
- ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ЛАБОРАТОРІЯ «ТЕРРА», вартість пропозиції за предметом закупівлі – 3 703 500,00 грн без ПДВ;
- ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «МЕДИЧНИЙ ЦЕНТР «МТМ», вартість пропозиції за предметом закупівлі – 3 810 000,00 грн без ПДВ.

За результатами проведеного аналізу очікувану вартість предмета закупівлі, було визначено як середньоарифметичне значення масиву отриманих цінових пропозицій. Середньоарифметичне значення очікуваної вартості предмета закупівлі за розрахунком складає: 3 690 000,00 гривень.

Предмет закупівлі становлять операції, які звільнені від оподаткування податком на додану вартість (підпункт 197.1.5 пункту 197.1 статті 197 розділу V Податкового кодексу України).

Розмір бюджетного призначення: Очікувана вартість предмета закупівлі становить: 3 690 000,00 гривень без ПДВ. Джерело фінансування закупівлі: власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства) – власні надходження. Закупівля здійснюється без залучення коштів державного або місцевого бюджету

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі: Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначені відповідно до вимог чинного законодавства України у сфері охорони здоров'я та публічних закупівель, з урахуванням:

- постанови Кабінету Міністрів України від 10.12.2025 № 1652 «Деякі питання проведення скринінгів здоров'я для осіб віком від 40 років»;
 - Вимог до закладів охорони здоров'я та фізичних осіб – підприємців, які одержали ліцензію на провадження господарської діяльності з медичної практики, щодо проведення скринінгів здоров'я, наданих листом Національної служби здоров'я України від 17.12.2025 № 57199/8-06-25.
- Технічні, якісні та кількісні характеристики сформовані виходячи з фактичної потреби замовника у забезпеченні проведення лабораторних досліджень у межах реалізації скринінгів здоров'я для осіб віком від 40 років та спрямовані на забезпечення своєчасного, якісного й безпечного надання медичної допомоги відповідно до вимог законодавства України.

Строк надання послуг: до 31 грудня 2026 року.

Місце надання послуг: 61000, Україна, Харківська область, місто Харків, за адресою (місцезнаходженням) лабораторії, в межах міста Харкова.

Перелік та кількість послуг:

№ з/п	Найменування послуг (назва номенклатурної позиції предмета закупівлі)	Одиниця виміру	Кількість
1	Ліпідограма (total-C, non-HDL-C, HDL-C, LDL-C, TG)	послуга	2 700
2	Загальний аналіз крові (включно з гемоглобіном і гематокритом)	послуга	2 700
3	Загальний аналіз сечі (тест-смужки на білок та еритроцити в сечі, за потреби мікроскопія)	послуга	2 700

№ з/п	Найменування послуг (назва номенклатурної позиції предмета закупівлі)	Одиниця виміру	Кількість
4	Креатинін сироватковий	послуга	2 400
5	Глікований гемоглобін (HbA1c), % за NGSP, з автоматичною конверсією у ммоль/моль за IFCC	послуга	2 700
6	Співвідношення альбумін сечі/креатинін сечі, мг/г	послуга	2 700
7	Розрахункова швидкість клубочкової фільтрації (eGFR), визначена за формулою CKD-EPI 2021, у мл/хв/1,73 м ²	послуга	2 700
8	Електроліти: натрій (Na)	послуга	1 350
9	Електроліти: калій (K)	послуга	1 350
10	Сечова кислота	послуга	1 350
11	АЛТ	послуга	1 350

Технічні та інші вимоги до предмета закупівлі:

1. Учасник (виконавець) повинен надавати послуги належної якості з дотриманням норм чинного законодавства, яке регламентує діяльність у сфері охорони здоров'я. Послуги повинні надаватися із дотриманням вимог підзаконних актів, стандартів, та інших документів, що регламентують зберігання, транспортування біологічних зразків для досліджень та процес проведення досліджень в лабораторних умовах. Під час надання послуг учасник (виконавець) повинен забезпечити дотримання вимог безпеки праці, санітарних норм та правил.
2. Інформація про учасника (виконавця) повинна міститися в переліку (ліцензійному реєстрі Міністерства охорони здоров'я України) суб'єктів господарювання, які отримали ліцензію на провадження господарської діяльності з медичної практики, який розміщено на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України.
3. Учасник (виконавець) повинен надавати послуги з урахуванням вимог постанови Кабінету Міністрів України від 10 грудня 2025 р. № 1652 «Деякі питання проведення скринінгів здоров'я для осіб віком від 40 років», «Вимог до закладів охорони здоров'я та фізичних осіб – підприємців, які одержали ліцензію на провадження господарської діяльності з медичної практики, щодо проведення скринінгів здоров'я», наданих листом Національної служби здоров'я України № 57199/8-06-25 від 17.12.2025.
4. Учасник (виконавець) повинен бути зареєстрований в Реєстрі суб'єктів господарювання у сфері охорони здоров'я в електронній системі охорони здоров'я.
5. Лабораторія учасника (виконавця) має бути акредитована на відповідність вимогам стандарту ISO 15189:2022 «Медичні лабораторії – Вимоги до якості та компетентності».
6. Учасник (виконавець) повинен надавати послуги, перелік найменувань яких та обсяг (кількість одиниць), наведено в розділі I «Перелік та кількість послуг» цього Додатку 1.1 до тендерної документації, в лабораторії, яка розташована в межах міста Харкова.
7. Учасник (виконавець) повинен забезпечити захист персональних даних та медичної інформації стосовно пацієнтів відповідно до чинного законодавства України, в тому числі Закону України «Про захист персональних даних».
8. Учасник (виконавець) повинен проводити калібрування та/або повірку засобів випробувальної техніки.
9. Учасник (виконавець) повинен забезпечувати щоденний внутрішній контроль якості (IQC) та участь у зовнішній оцінці якості (EQA) не рідше двох разів на рік для HbA1c та ліпідного профілю та вести журнали калібрувань, критичних значень і відхилених зразків; преаналітичні помилки повинні компенсуватися безоплатним повтором.
10. Не допускається тривале зберігання біологічних зразків для запобігання втрати їх діагностичної інформативності та з метою дотримання критеріїв точності та достовірності.
11. Дослідження повинні виконуватися на обладнанні, яке відповідає нормам чинного законодавства України, з використанням реактивів, реагентів, витратних матеріалів тощо учасника (виконавця), які відповідають вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів, в тому числі для діагностики in vitro, діючим стандартам якості та дозволені до застосування в Україні, в кількості відповідно до кількості послуг згідно цього Додатку 1.1 до тендерної

документації.

12. Учасник (виконавець) повинен забезпечувати замовника витратними матеріалами для забору та транспортування біологічних зразків для досліджень (системи забору крові, пробірки, контейнери для забору сечі, рукавички, спиртові серветки, контейнери для безпечної утилізації відходів та бланки направлень на дослідження; холодкові бокси для тимчасового зберігання біологічних зразків (у разі необхідності)) в кількості відповідно до кількості послуг згідно цього Додатку 1.1 до тендерної документації.

13. Замовник самостійно здійснює забір біологічних зразків для досліджень за адресою де пацієнт проходить скринінг здоров'я та передає такі зразки представнику учасника (виконавця) за місцезнаходженням замовника за адресою: 61050, Україна, Харківська область, місто Харків, вулиця Руставелі, будинок 14. Учасник (виконавець) зобов'язується власними силами, за власний рахунок забезпечити належну логістику з дотриманням вимог біобезпеки, термінів транспортування та умов зберігання зразків до місця виконання досліджень.

Забір біологічного матеріалу в рамках скринінгу здоров'я (ліпідограма, HbA1c, електроліти, креатинін з розрахунком eGFR, співвідношення альбумін/креатинін у сечі) проводиться протягом годин роботи замовника, у тому числі у розширені години, з необхідністю дотримання вимог до стабільності зразків. Біохімічні дослідження, що виконуються з сироватки (ліпідограма, електроліти, креатинін), мають бути центрифуговані не пізніше ніж через 2 години після забору. Результати HbA1c (кровь EDTA) та ACR (сеча) можуть зберігатися при температурі +2...+8°C та транспортуватися до лабораторії протягом 24 – 72 годин без втрати аналітичної якості.

14. Результати проведених досліджень повинні бути достовірними та надані замовнику в електронному вигляді на електронну адресу замовника, у строк не пізніше 24 годин після завершення виконання дослідження. Результати лабораторних досліджень (ліпіди, HbA1c) повинні надаватися протягом ≤ 72 годин після забору.

Учасник (виконавець) зобов'язаний негайно (не пізніше ніж через 30 хвилин від виявлення) повідомити лікаря замовника телефоном результати, що становлять безпосередню загрозу життю: калій у плазмі крові $\geq 6,5$ ммоль/л або $\leq 2,5$ ммоль/л; натрій ≤ 120 або ≥ 160 ммоль/л; глюкоза плазми ≥ 25 ммоль/л або $\leq 2,5$ ммоль/л. Результати, що потребують термінової клінічної оцінки, але не належать до критичних, підлягають повідомленню лікаря замовника у строк не пізніше 24 годин: TG $\geq 11,3$ ммоль/л; eGFR < 30 мл/хв/1,73 м²; ACR ≥ 300 мг/г.

15. Відповідальність за достовірність, своєчасність досліджень у визначені терміни несе учасник (виконавець). У разі виявлення замовником недостовірності результатів виконаних досліджень, учасник (виконавець) здійснює таке дослідження повторно за власний рахунок.

16. Строк надання послуг: до 31 грудня 2026 року.

При формуванні технічних та якісних характеристик предмета закупівлі замовником дотримано принципів здійснення публічних закупівель, визначених Законом України «Про публічні закупівлі». Встановлені вимоги є об'єктивно необхідними для забезпечення належної якості послуг, безпеки та своєчасності надання послуг, не містять дискримінаційних умов і не призводять до необґрунтованого обмеження конкуренції серед потенційних учасників.