

**Державна установа «Чернівецький обласний центр контролю та профілактики
хвороб Міністерства охорони здоров'я України»**

ОБГРУНТУВАННЯ

**Медико-технічних та якісних характеристик закупівлі товару – Системи реєстрації
медичної інформації та дослідне обладнання за Кодом ДК 021:2015: 33120000-7 -
Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання, розміру бюджетного
призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі
(оприлюднюється на виконання постанови КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне
використання державних коштів» (зі змінами))**

**Найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в
Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб — підприємців та
громадських формувань, його категорія:**

Замовник: Державна установа «Чернівецький обласний центр контролю та профілактики
хвороб Міністерства охорони здоров'я України» (далі - Центр)

Місцезнаходження: 58000, Україна, м. Чернівці, вул. Гакмана Євгена
Митрополита, буд.7

Код ЄДРПОУ 38453009

Категорія: державна бюджетна неприбуткова установа (підприємства, установи,
організації, зазначені у пункті 3 частини першої статті 2 Закону України «Про публічні
закупівлі»).

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 й частин предмета закупівлі (лотів) (за
наявності):

**Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання за Кодом ДК
021:2015: 33120000-7 - Системи реєстрації медичної інформації та дослідне
обладнання**

Вид процедури закупівлі: відкриті торги згідно пункту 3⁷ прикінцевих та перехідних
положень Закону України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VIII зі змінами
та з урахуванням положення Постанови Кабінету Міністрів України «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» від
12 жовтня 2022 р. № 1178 (надалі - Особливості).

Обґрунтування розміру бюджетного призначення згідно кошторисних призначень
на 2025 рік, державний бюджет.

Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі. Визначення очікуваної
вартості предмета закупівлі Системи реєстрації медичної інформації та дослідне
обладнання за Кодом ДК 021:2015: 33120000-7 - Системи реєстрації медичної
інформації та дослідне обладнання здійснювалося на основі моніторингу цін шляхом
пошуку, збору та аналізування загальнодоступної інформації про ціни потенційних
постачальників про ціни предмета закупівлі на підставі затвердженої центральним
органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у
сфері публічних закупівель, примірної методики визначення очікуваної вартості предмета
закупівлі, а саме: згідно з пунктом 1 розділу III наказу Міністерства розвитку економіки,
торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275 із змінами, методу
порівняння ринкових цін. Метод порівняння ринкових цін - це метод визначення

очікуваної вартості на підставі даних ринку, а саме загальнодоступної відкритої інформації про ціни <https://prozorro.gov.ua/> та інформації з отриманих цінових пропозицій та прайс-листів на момент вивчення ринку.

Водночас, розпоряднику (одержувачу) бюджетних коштів необхідно обов'язково враховувати вимоги частини першої статті 23 БКУ та частини четвертої статті 48 БКУ, які забороняють взяття розпорядниками (одержувачами) бюджетних зобов'язань та здійснення платежів без відповідних бюджетних асигнувань, що в свою чергу надаються відповідно до встановлених бюджетних призначень.

Очікувана вартість: 101878 грн (з ПДВ) грн.

Нормативно-правове регулювання. Придбання предмета закупівлі - Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання за Кодом ДК 021:2015: 33120000-7 - Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання регулюються Законом України «Про публічні закупівлі» від 25.12.2015 № 922-VIII зі змінами, Особливостями та іншими нормативними документами, та іншими нормативно-правовими актами, що стосуються предмета закупівлі.

Якісні та медико-технічні характеристики заявленої кількості Систем реєстрації медичної інформації та дослідного обладнання визначені з урахуванням реальних потреб Центру та оптимального співвідношення ціни та якості.

Враховуючи зазначене, замовник - Центр прийняв рішення стосовно застосування медико-технічних та якісних характеристик предмета закупівлі - Систем реєстрації медичної інформації та дослідного обладнання

Термін постачання — до 31.12.2025 р. з урахуванням положень договору про закупівлю.

Кількісною характеристикою предмета закупівлі:

- набір реагентів для екстракції ДНК/РНК з біологічного матеріалу – 2 набори;
- тест-система імуноферменти для кількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу краснухи (Rubella Virus) – 1 набір;
- тест-система імуноферменти для якісного та напівкількісного виявлення визначення антитіл класу IgG антитіл до вірусу кору – 1 набір;
- тест-система імуноферменти для якісного та напівкількісного виявлення визначення антитіл класу IgM антитіл до вірусу кору – 1 набір;
- набір діагностичний для виявлення РНК короно вірусу SARS-CoV-2 методом ЗТ-ПЛР у реальному часі (100 реакцій) – 1 набір;
- набір діагностичний для виявлення РНК вірусу грипу людини типів А(ІАV) методом ЗТ-ПЛР у реальному часі 100 реакцій – 1 набір;
- набір діагностичний для кількісного визначення РНК вірусу гепатиту С людини (HCV, HCV) методом ЗТ-ПЛР у реальному часі (100 реакцій); - 1 набір;
- мультиплекс ний набір для виявлення респіраторних інфекцій, 100 визначень – 1 набір;
- набір реагентів для виявлення РНК ентеровірусів – 1 набір

Обґрунтування медико-технічних та якісних характеристик предмета закупівлі - Систем реєстрації медичної інформації та дослідного обладнання зумовлено необхідністю безперебійної роботи Центру з врахуванням наявного фінансування

замовника (Центру), що в свою чергу відповідає виконанню покладених функцій на замовника.

Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання повинні мати документи, що підтверджують їх якість: сертифікат відповідності.

Нормативно-правові акти, що формують підстави застосування процедури відкритих торгів:

1. Закон України "Про публічні закупівлі" №922-VIII від 25.12.2015 року зі змінами.
2. Постанова Кабінету Міністрів України «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» від 12 жовтня 2022 р. № 1178.

3. Лист Мінекономіки України «Щодо особливостей здійснення публічних закупівель на період дії правового режиму воєнного стану та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» № 3323-04-70997-06 від 20.10.2022 року.

Генеральний директор

Уповноважена особа
економіст



Наталія ГОПКО

Ірина ТАРАН