

УКРАЇНА
КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО
«СОФІЇВСЬКИЙ ЦЕНТР ПЕРВИННОЇ МЕДИКО-САНІТАРНОЇ
ДОПОМОГИ» СОФІЇВСЬКОЇ СЕЛИЩНОЇ РАДИ ДНІПРОПЕТРОВСЬКОЇ
ОБЛАСТІ
(СОФІЇВСЬКИЙ ЦЕНТР ПМСД)
смт. Софіївка вул. Карпенка, 1, тел. 0975243115
Email: sofrcpmsd@ukr.net, ЄДРПОУ 37789087

КНП «Софіївський Центр ПМСД» Софіївської селищної ради Дніпропетровської області, на виконання постанови КМУ № 710 від 11.10.2016 року та постанови КМУ № 631 від 01.08.2013 року, дійсним повідомляє, що 05 липня 2023 року замовником було прийнято рішення про проведення процедури закупівлі відкриті торги з особливостями та оголошено закупівлю № **UA-2023-07-05-006863-а Аналізатор сечі (НК 024:2023:57860 Аналізатор сечі IVD (діагностика in vitro) напівавтоматичний (ДК 021:2015:38430000-8 Детектори та аналізатори (ДК 021:2015:38434500-1 Біохімічні аналізатори))**. Закупівля не відбулась, оскільки невірно було визначено очікувану вартість на предмет закупівлі, в зв'язку з чим було повторно оголошено відкриті торги з особливостями № **UA-2023-07-13-006636-а**.

Закупівля оголошена відповідно до Закону України «Про публічні закупівлі» та 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, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 за № 1178.

З метою ефективного та раціонального використання коштів необхідне оприлюднення обґрунтування технічних та якісних характеристик предмету закупівлі:

ІНФОРМАЦІЯ

**про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі,
в тому числі документи, які повинен надати учасник для підтвердження
відповідності зазначеним характеристикам**

Предмет закупівлі: аналізатор сечі

(Код ДК 021:2015: 38430000-8 Детектори та аналізатори (ДК 021:2015:38434500-1 Біохімічні аналізатори))

Кількісні характеристики предмета закупівлі:

№	Найменування	код НК 024:2023	Номенклатура позиції	Одиниця виміру	Кількість
1	Аналізатор сечі	57860 Аналізатор сечі IVD (діагностика in vitro) напівавтоматичний	ДК 021:2015: 38434500-1 Біохімічні аналізатори	шт	2

Технічні вимоги

Аналізатор сечі

(Код ДК 021:2015: 38430000-8 Детектори та аналізатори (ДК 021:2015: 38434500-1 Біохімічні аналізатори))

№	Найменування медико-технічних вимог	Значення	Відповідність вимогам (вказати так/ні) ст.посібника користувача
1.	Призначення:		
1.1	Призначений для об'єктивного аналізу зразків сечі з ефективним вирішенням забезпечення якості і стандартизації результатів.	Відповідність	
2.	Загальні характеристики:		
2.1	Аналізовані параметри: білок, глюкоза, кетон, білірубін, уробіліноген, нітрити, лейкоцити, кров, рН, питома вага, мікроальбуфан, креатинин.	12 параметрів	
2.2	Аналізатор сечі використовує п'ять типів діагностичних смужок:	Відповідність	
2.3	· Декафан Лаура (10 параметрів)	Відповідність	
2.4	· Гепта Фан Лаура (7 параметрів)	Відповідність	
2.5	· Пентафан Лаура (5 параметрів)	Відповідність	
2.6	· Діафан Лаура (2 параметри)	Відповідність	
2.7	· Мікроальбуфан Лаура (2 параметри)	Відповідність	
3.	Технічні характеристики:		
3.1	Пам'ять	400 останніх результатів аналізу	
3.2	Екран - сенсорний рідкокристалічний кольоровий екран 320 x 240	Відповідність	
3.3	Аналізатор сечі при включенні проводить автоматичне самотестування.	Відповідність	
3.4	Аналізатор сечі має зручне для оператора програмне забезпечення та автоматично визначає тип використовуваної смужки.	Відповідність	
3.5	Принтер	Вбудований термопринтер, швидкість 2 сек/результат	
3.6	Види електроживлення	Відповідність	
3.7	- портативне підключення: батареї (АА)	Відповідність	
3.8	- стаціонарне підключення: електрична мережа	Відповідність	
3.9	Продуктивність	60 або 240 смужок на годину	
3.10	Довжина хвилі	470, 540, 650 нм	
3.11	Фотометрія- напівавтоматична, напівкількісна відбивна	Відповідність	
3.12	Контроль - контрольні сірі смужки (у комплекті)	Відповідність	
3.13	Вибір одиниць вимірювання	можливий	
3.14	Вибір кольору сечі	можливий	
3.15	Вибір мутності сечі	можливий	
3.16	Коментарі до результату	можливий	
3.17	Розміри	230 x 127 x 110 мм	
3.18	Вага	Не більше 0,7 кг	
3.19	Параметри зовнішнього електроживлення	90–230 В / 50–60 Гц	
3.20	внутрішнього	6 X 1,5 В (АА)	
3.21	Підключення до ЛІС	можливе	

3.22	Підключення додаткової клавіатури	можливе	
3.23	Комп'ютерний інтерфейс	RS 232 або USB	
4	Комплектація		
4.1	Аналізатор – 1 комплект	Відповідність	
4.2	Адаптер мережі електроживлення	Відповідність	
4.3	Кабель послідовного з'єднання	Відповідність	
4.4	1 рулон паперу для термопринтера	Відповідність	
4.5	Тубус із сірими контрольними смужками	Відповідність	
4.6	Посібник користувача	Відповідність	
4.7	Пластиковий килимок для методу інкубації Smart Timing®	Відповідність	
5	Загальні вимоги		
5.1	Наявність документів, що підтверджують проведення оцінки відповідності запропонованих товарів вимогам технічного регламенту затвердженого Постановою КМУ №754 від 02.10.2013 (Надати копію сертифікату або свідоцтва, або декларації відповідності на товар)	Відповідність	
5.2	Наявність у виробника запропонованого товару Сертифікату ISO 13485 (надати копію)		
5.3	Наявність на запропонований товар у виробника Декларації CE (або сертифікату FDA) про класифікацію товарів як медичних виробів для діагностики in vitro (надати копію)		
5.4	Наявність у представника на території України сертифікату на систему якості підприємства (Сертифікат ISO 14001:2015, міжнародного зразка), що регламентує постачання хімічної сировини та комплексне оснащення лабораторій реактивами, посудом, меблями, приладами та аналітичним обладнанням (надати копію).		
5.5	Посібник з експлуатації українською мовою	Відповідність	
5.6	Сертифікат виробника на сервісне обслуговування	Відповідність	
5.7	Уведення в експлуатацію	Відповідність	
5.8	Навчання технічного і медичного персоналу	Відповідність	
5.9	Гарантія не менш 12 місяців з моменту введення в експлуатацію	Відповідність	
5.10	Постгарантійне обслуговування	Відповідність	
5.11	Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа виробника або нотаріально завірнену копію (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником товару, який є предметом даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу з питань державних закупівель, а також назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі.	Відповідність	

Для формування очікуваної вартості вказаної закупівлі проведено дослідження цін на сайті <https://prozorro.gov.ua/>, комерційні пропозиції потенційних учасників, на підставі чого сформована середня ціна на товар та очікувана вартість предмету закупівлі в цілому.

Директор

Костянтин БЕРЕЗНІЙ