**ОБҐРУНТУВАННЯ ТЕХНІЧНИХ ТА ЯКІСНИХ ХАРАКТЕРИСТИК ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ, РОЗМІРУ БЮДЖЕТНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ, ОЧІКУВАНОЇ ВАРТОСТІ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

Предмет закупівлі ДК 021:2015:33140000-3: Медичні матеріали

Обґрунтування доцільності закупівлі.

Для виконання зазначених завдань/функцій Замовник повинен, зокрема, забезпечити заклад медичними матеріалами , для виконання своїх функцій, що можуть знадобитися у процесі надання допомоги пацієнтам .

Обґрунтування обсягів закупівлі. Обсяги визначено відповідно до очікуваної потреби, обрахованої Замовником на основі фактично поведених досліджень у попередньому році та обсягу фінансування, а також на підставі потреби закладу , затвердженої генеральним директором.

Кількісні характеристики та одиниці виміру(специфікація):

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **N** | **Уточнюючий код ДК 021:2015** | **Код НК 024:2019** | **Найменування товару** | **Медико-технічні вимоги до товару** | **Од.виміру** | **Кількість** |
| 1 | 33141113-4 Бинти | 48128 - стрічка марлева | Бинт 7 м х 14 см тканий нестерильний | • Бинт повинен бути виготовлений тканним способом з подвійної нитки. • Білизна має бути не менше 80%. • Довжина повинна бути не менше 7,0м±0,3; ширина повинна бути не менше 14см±0,5. • Товщина виробу не більше 35 мм та навантаження на розрив не менше 78 Н.• Капілярність повинна бути не менше 7,0 см/ч. • Пакування – 1шт. в індивідуальній упаковці | шт | 3395 |
| 2 | 33141114-2 Медична марля | 34655 - Марля, неткана | Відріз 500смх90см марлевий нестерильний, рулон, тип 17 | • Відрізи повинні бути чистими без плям і бруду. • Марлевий відріз повинен мати ширину не менше 90-2% та довжину не менше 1000-1% • Склад бавовна 100% | шт | 14610 |
| 3 | 33172 - інфузійний катетер | 33172 - інфузійний катетер | Канюля інфузійна Венопорт плюс 18G 1,3х32 мм | • Трубка канюлі прозора з конусоподібним кінчиком для зменшення зусилля під час венепункції, виготовлена з ФЕП (FEP), та містить рентгенконтрастні смужки для візуалізації під поверхнею шкіри;• Металева голка-стилет з 3-граною заточкою вістря та віконцем **смарт-слот** для швидкого підтвердження успішності венепункції та попередження ускладнень;• Гідрофобна заглушка з мембраною на камері візуалізації для запобігання витікання крові та заглушкою Луер-Лок;• Ін’єкційний порт з клапаном для болюсного введення лікарських засобів без від’єднання лінії з конектором Луер;• Не містить ПВХ та латексу;• Кольорове кодування - зелений• Розмір голки 18 G, 1,3\*32мм, швидкість інфузії 90мл/хв | шт | 4570 |
| 4 | 33172 - інфузійний катетер | 33172 - інфузійний катетер | Канюля інфузійна Венопорт плюс 20G 1,1х32 мм | • Трубка канюлі прозора з конусоподібним кінчиком для зменшення зусилля під час венепункції, виготовлена з ФЕП (FEP), та містить рентгенконтрастні смужки для візуалізації під поверхнею шкіри;• Металева голка-стилет з 3-граною заточкою вістря та віконцем **смарт-слот** для швидкого підтвердження успішності венепункції та попередження ускладнень;• Гідрофобна заглушка з мембраною на камері візуалізації для запобігання витікання крові та заглушкою Луер-Лок;• Ін’єкційний порт з клапаном для болюсного введення лікарських засобів без від’єднання лінії з конектором Луер;• Не містить ПВХ та латексу;• Кольорове кодування - рожевий• Розмір голки 20G, 1,1\*32мм, швидкість інфузії 61мл/хв | шт | 4170 |
| 5 | 33172 - інфузійний катетер | 33172 - інфузійний катетер | Канюля інфузійна Венопорт плюс 22G 0,9х25 мм | • Трубка канюлі прозора з конусоподібним кінчиком для зменшення зусилля під час венепункції, виготовлена з ФЕП (FEP), та містить рентгенконтрастні смужки для візуалізації під поверхнею шкіри;• Металева голка-стилет з 3-граною заточкою вістря та віконцем **смарт-слот** для швидкого підтвердження успішності венепункції та попередження ускладнень;• Гідрофобна заглушка з мембраною на камері візуалізації для запобігання витікання крові та заглушкою Луер-Лок;• Ін’єкційний порт з клапаном для болюсного введення лікарських засобів без від’єднання лінії з конектором Луер;• Не містить ПВХ та латексу;• Кольорове кодування - синій• Розмір голки 22G, 0,9\*25мм, швидкість інфузії 36мл/хв | шт | 13840 |
| 6 | 33172 - інфузійний катетер | 33172 - інфузійний катетер | Канюля інфузійна Венопорт плюс 26G 0,6х19 мм | • Трубка канюлі прозора з конусоподібним кінчиком для зменшення зусилля під час венепункції, виготовлена з ФЕП (FEP), та містить рентгенконтрастні смужки для візуалізації під поверхнею шкіри;• Металева голка-стилет з 3-граною заточкою вістря та віконцем **смарт-слот** для швидкого підтвердження успішності венепункції та попередження ускладнень;• Гідрофобна заглушка з мембраною на камері візуалізації для запобігання витікання крові та заглушкою Луер-Лок;• Ін’єкційний порт з клапаном для болюсного введення лікарських засобів без від’єднання лінії з конектором Луер;• Не містить ПВХ та латексу;• Кольорове кодування - фіолетовий• Розмір голки 26G, 0,6\*19мм, швидкість інфузії 17мл/хв | шт | 2000 |
| 7 | 33141624-0 Набори для введення лікарських засобів | 45158 - набір для черезшкірних ін’єкцій, який не містить лікарські засоби,одноразового використання | Комплект ін'єкційний, шприци 2 ml (мл) з серветками спиртовими | • Комплект повинен містити: шприц 2 мл трьохкомпонентний з двома голками 0,6\*32мм(23Gх1 1/4)/0,55х25 мм(24Gх1) - 10 шт та серветка із нетканого матеріалу просочена 70% ізопропіловим спиртовим розчином,30х60 мм-20шт• Кожна з серветок упакована в індивідуальну упаковку, що містить шар алюмінію, для попередження висихання розчину антисептику.• Комплект ін’єкційний упакований в картонну коробку з індикатором першого відкриття. • Коробка комплекту захищає вміст від випадкового пошкодження індивідуальних упаковок складових під час транспортування та зберігання на протязі всього періоду придатності. | шт | 10 |
| 8 | 33141240-4 Приладдя до катетерів | 16858 – Ін'єкційний порт для катетера | Кран інфузійний 3-ходовий, ліпідорезистентний, синій | • Повинен складатися: з корпуса, регулятора, конектора Луер-Лок типу male та ковпачка для конектора Луер-Лок типу male, двох конекторів Луер-Лок типу Female та двох ковпачків для конектора Луер-Лок типу Female.• Повинен бути упакований в індивідуальне пакування. •Конічне зїєднання повинно відповідати стандарту Луер (Luer) 6%. •Всі з'єднання повинні витримувати тиск 5,5 бар. •Повинні витримувати випробування на стерильність. •В пропозиції Учасник повинен надати підтверджуючий документ - Сертифікат якості | шт | 3000 |
| 9 | 33141112-8 - Пластирі |  56631 Фіксатор внутрішньовенного катетера | Пластир для фіксації катетерів Ю-ФІКС, на спанлейс основі, 6см х 8см | • Повинен мати розмір 6см х 8см • Основа-спанлейс • Поверхня повинна бути чистою, без злипань шарів пластиру • Обгортковий папір має бути рівним, без залишків олії • Зовнішня упаковка має бути чистою та неушкодженою; • Написи на упаковці мають бути чіткими | шт | 2000 |
| 10 | 33141112-8 - Пластирі | 58986 - лейкопластир хірургічний універсальний, нестерильний | Пластир котушковий Ю-ФІКС неткана основа 2.5 х 500 | • Тканинна основа, ширина 2,5\*довжина 500см \* в картонній коробці;• Міцність на відрив під кутом 180 градусів 2,7 Н/см,кількість крему 129 г/м²,схоплювання 0 мм. • Тип основного матеріалу бавовна | штука | 2820 |
| 11 | 33141420-0 - Хірургічні рукавички | 56287 - Рукавички оглядові / процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні | Рукавички оглядові латексні нестерильні неприпудрені, розмір S (пара) | • Повинні бути виготовлені з латексу; • Повинні бути не припудрені; • Повинні мати анатомічну відповідність та відповідну позначку на первинному пакуванні;• Ррукавички не повинні мати протікань; повинні мати міцність: сила розриву ≥6,0 Н; • Повинні бути призначені для медичних цілей, для захисту від проникнення інфекцій, для однократного використання;• Розміри повинні відповідати вимогам НД: Середня вага 3,2г • Не повинні містити речовин тваринного і людського походження | пар | 2500 |
| 12 | 33141420-0 Хірургічні рукавички | 40549 - хірургічна рукавичка, латекс | Рукавички оглядові латексні нестерильні припудрені, розмір S (пара) | • Повинні бути виготовлені з латексу;• Повинні бути припудрені; • Повинні мати анатомічну відповідність та відповідну позначку на первинному пакуванні; • Рукавички не повинні мати протікань; • Повинні мати міцність: сила розриву ≥6,0 Н; • Повинні бути призначені для медичних цілей, для захисту від проникнення інфекцій, для однократного використання;• Розміри повинні відповідати вимогам НД: Середня вага 3,2г • Не повинні містити тканини тваринного і людського походження | пар | 53000 |
| 13 | 33141420-0 Хірургічні рукавички | 40549 - хірургічна рукавичка, латекс | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені, розмір 6,5 | • Повинні бути виготовлені з натурального латексу; • Повинні бути не припудрені, стерильні, всередині оброблені хлором; • Повинні бути безшовні, манжет з валиком; • Повинні мати анатомічну відповідність та відповідну позначку на первинному пакуванні;• Рукавички не повинні мати протікань; • Повинні мати міцність: сила розриву ≥9,0 Н; • Повинні бути призначені для медичних цілей, для захисту від проникнення інфекцій, для однократного використання;• Розміри повинні відповідати вимогам НД: Розмір 6 : ширина -83± 5 мм, довжина – не менше - 260 мм; • Не повинні містити тканини тваринного і людського походження;  | пар | 3500 |
| 14 | 33141420-0 Хірургічні рукавички | 40551 - хірургічна рукавичка, латекс | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені, розмір 7,5 | • Повинні бути виготовлені з натурального латексу; • Повинні бути не припудрені, стерильні, всередині оброблені хлором; • Повинні бути безшовні, манжет з валиком; • Повинні мати анатомічну відповідність та відповідну позначку на первинному пакуванні;• Рукавички не повинні мати протікань; • Повинні мати міцність: сила розриву ≥9,0 Н; • Повинні бути призначені для медичних цілей, для захисту від проникнення інфекцій, для однократного використання;• Розміри повинні відповідати вимогам НД: Розмір 7,5: ширина - 95 ± 5 мм, довжина – не менше – 270 мм, товщина – палець: 0.13 ± 0.02 мм, долоня: 0.12 ± 0.02 мм• Не повинні містити тканини тваринного і людського походження;  | пара | 12150 |
| 15 | 33141420-0 Хірургічні рукавички | 40552 - хірургічна рукавичка, латекс | Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені, розмір 8 | Повинні бути виготовлені з натурального латексу; повинні бути не припудрені, стерильні, всередині оброблені хлором; повинні бути безшовні, манжет з валиком; повинні мати анатомічну відповідність та відповідну позначку на первинному пакуванні;рукавички не повинні мати протікань; повинні мати міцність: сила розриву ≥9,0 Н; повинні бути призначені для медичних цілей, для захисту від проникнення інфекцій, для однократного використання;Розміри повинні відповідати вимогам НД: Розмір 8: ширина - 107 ± 6 мм, довжина – не менше – 280 мм; не повинні містити тканини тваринного і людського походження;  | пара | 4200 |
| 16 | 43324 Система для переливання рідин загального призначення  | 16631 - набір з несорбівного матеріалу для внутрішньовенних вливань | Система ПК | Повинна використовуватись для внутрішньовенного вливання крові та її компонентів.Повинна мати крапельну камеру з фільтромПовинна мати довжину трубки – не менше 1600 мм.Повинна мати тип з’єднання Luer slip (Луер сліп)Голка для флакона повинна мати конусну заточку з боковим отворомПоверхня голки повиннна містити спеціальне силіконове покриттяПовинна мати роликовий регулятор швидкості потоку.Повинна трубка мати діаметр 3мм, не повинна містити фталатівПовинна бути стерильною, апірогенною та нетоксичною в індивідуальному пакуванні.Повинна бути для одноразового використанняНаявність повітряного фільтру, що відповідає європейським стандартам Капельна камера -не містить фталатів, В комплекті повинен додатково бути бавовняний пластир | штука | 600 |
| 17 | 43324 Система для переливання рідин загального призначення  | 16631 - набір з несорбівного матеріалу для внутрішньовенних вливань | Система ПР | Повинна використовуватись для внутрішньовенного вливання інфузійних розчинів.Повинна мати крапельну камеру з фільтромПовинна мати довжину трубки – не менше 1500 мм.Повинна мати тип з’єднання Luer slip (Луер сліп)Голка для флакона повинна мати конусну заточку з боковим отворомПоверхня голки повиннна містити спеціальне силіконове покриттяПовинна мати роликовий регулятор швидкості потоку.Повинна трубка мати діаметр 3мм, не повинна містити фталатівПовинна бути стерильною, апірогенною та нетоксичною в індивідуальному пакуванні.Повинна бути для одноразового використанняНаявність повітряного фільтру, що відповідає європейським стандартам Капельна камера -не містить фталатів, В комплекті повинен додатково бути бавовняний пластир | штука | 10200 |
| 18 | 33141310-6 – шприци | 63095 - шприц /голки загального призначення | Шприц 2 голки 1 мл | •Повинен мати номінальний об'єм 1 мл;•Циліндр шприца прозорий, виготовлений з поліпропілену медичної якості, містить конектор для ін’єкційної голки Луер-Сліп та пальцеві упори. •Стійка до затирання шкала містить поділки в мл., з кроком шкали 0,01 мл. •Розмір голки, що на шприці 0,5 х 13 мм 25G x 1/2”, розмір голки, що додається 0,3 x 9 мм 30G x 3/8”; •Для попередження випадкового вилучення поршню під час процедури, циліндр має стопорне кільце. •Поршень шприца виготовлений з поліпропілену медичної якості; •Ущільнювач виготовлений з синтетичного матеріалу (термопластеластомер); •За рахунок використання синтетичних матеріалів медичної якості та відсутності компонентів природнього походження (латексу) у складі шприца максимально зменшуються ризики виникнення алергічних реакцій;•Ін’єкційні голки (по 2 штуки в блістері різного розміру), якими комплектуються шприци, виготовлені з медичної нержавіючої сталі з атравматичною трьохграною заточкою вістря голки. Для зменшення больових відчуттів під час ін’єкції, канюлі голок силіконовані з використанням силікону медичної якості. Кольорове маркування павільйонів голок у відповідності до стандартів ISO; •Індивідуальна стерильна упаковка – блістер; •Термін придатності: 5 років; | штука | 11600 |
| 19 | 33141310-6 – шприци | 63095 - шприц /голки загального призначення | Шприц 2 голки 10 мл | •Повинен мати номінальний об'єм 10 мл;•Циліндр шприца прозорий, виготовлений з поліпропілену медичної якості, містить конектор для ін’єкційної голки Луер-Сліп та пальцеві упори. •Стійка до затирання шкала містить поділки в мл., з кроком шкали 0,5 мл. •Розмір голки, що на шприці 0,8 x 38 мм 21G x 1½”, розмір голки, що додається 0,6 x 32 мм 23G x 1¼”; •Для попередження випадкового вилучення поршню під час процедури, циліндр має стопорне кільце. •Поршень шприца виготовлений з поліпропілену медичної якості; •Ущільнювач виготовлений з синтетичного матеріалу (термопластеластомер); •За рахунок використання синтетичних матеріалів медичної якості та відсутності компонентів природнього походження (латексу) у складі шприца максимально зменшуються ризики виникнення алергічних реакцій;•Ін’єкційні голки (по 2 штуки в блістері різного розміру), якими комплектуються шприци, виготовлені з медичної нержавіючої сталі з атравматичною трьохграною заточкою вістря голки. Для зменшення больових відчуттів під час ін’єкції, канюлі голок силіконовані з використанням силікону медичної якості. Кольорове маркування павільйонів голок у відповідності до стандартів ISO; •Індивідуальна стерильна упаковка – блістер; •Термін придатності: 5 років; | штука | 12300 |
| 20 |   |   | Шприц 2 голки 20 мл | •Повинен мати номінальний об'єм 20 мл;•Циліндр шприца прозорий, виготовлений з поліпропілену медичної якості, містить конектор для ін’єкційної голки Луер-Сліп та пальцеві упори. •Стійка до затирання шкала містить поділки в мл., з кроком шкали 1 мл. •Розмір голки, що на шприці 0,8 x 38 мм 21G x 1½”, розмір голки, що додається 0,6 x 38 мм 23G x 1¼”; •Для попередження випадкового вилучення поршню під час процедури, циліндр має стопорне кільце. •Поршень шприца виготовлений з поліпропілену медичної якості; •Ущільнювач виготовлений з синтетичного матеріалу (термопластеластомер); •За рахунок використання синтетичних матеріалів медичної якості та відсутності компонентів природнього походження (латексу) у складі шприца максимально зменшуються ризики виникнення алергічних реакцій;•Ін’єкційні голки (по 2 штуки в блістері різного розміру), якими комплектуються шприци, виготовлені з медичної нержавіючої сталі з атравматичною трьохграною заточкою вістря голки. Для зменшення больових відчуттів під час ін’єкції, канюлі голок силіконовані з використанням силікону медичної якості. Кольорове маркування павільйонів голок у відповідності до стандартів ISO; •Індивідуальна стерильна упаковка – блістер; •Термін придатності: 5 років; | штука | 11600 |
| 21 | 33141310-6 – шприци | 63095 - шприц /голки загального призначення | Шприц 2-комп 1 голка 2 мл 23G | •Повинен мати номінальний об'єм 2 мл;•Циліндр шприца прозорий, виготовлений з поліпропілену медичної якості, містить конектор для ін’єкційної голки Луер-Сліп та пальцеві упори.•Стійка до затирання шкала містить поділки в мл., з кроком шкали 0,1мл;•Для попередження випадкового вилучення поршню під час процедури, циліндр має стопорне кільце.•Поршень шприца виготовлений з поліетилену медичної якості;•За рахунок використання синтетичних матеріалів медичної якості та відсутності компонентів природнього походження (латексу) у складі шприца максимально зменшуються ризики виникнення алергічних реакцій;•Розмір голки 0,6 x 32 мм 23G x 1¼”•Ін’єкційні голки, якими комплектуються шприци, виготовлені з медичної нержавіючої сталі з атравматичною трьохграною заточкою вістря голки. Для зменшення больових відчуттів під час ін’єкції, канюлі голок силіконовані з використанням силікону медичної якості. Кольорове маркування павільйонів голок у відповідності до стандартів ISO; •Індивідуальна стерильна упаковка – блістер; •Термін придатності: 5 років; | штука | 22400 |
| 22 | 33141310-6 – шприци | 63095 - шприц /голки загального призначення | Шприц 2-комп 2 голки 2 мл 22G/23G безпечна голка | •Повинні складатися з двох компонентів •Повинні мати об’єм 2 мл.  •Поверхні шприца, які контактують із рідиною, що ін’єктується, під час нормального використання не повинні мати сторонніх часток•Зовнішня поверхня голки повинна бути блискучою, не мати тріщин, раковин, вм’ятин, подряпин та задирок. Колюча частина голки не повинна мати задирок та деформацій, повинна бути гострою. • До комплекту повинні входити дві голки: голка 0,7\*38 мм та голка 0,6\*32 мм, обладнана додатковим захисним ковпачком (безпечна голка), що після використання голки повністю блокує голку без можливості її вилучення і повторного використання і таким чином забезпечує безпеку персоналу від випадкового уколу використаною голкою. | шт | 700 |
| 23 | 33141310-6 – шприци | 63095 - шприц /голки загального призначення | Шприц 2-комп 2 голки 5мл 22G/22G безпечна голка | •Повинні складатися з двох компонентів •Повинні мати об’єм 5 мл.  •Поверхні шприца, які контактують із рідиною, що ін’єктується, під час нормального використання не повинні мати сторонніх часток•Зовнішня поверхня голки повинна бути блискучою, не мати тріщин, раковин, вм’ятин, подряпин та задирок. Колюча частина голки не повинна мати задирок та деформацій, повинна бути гострою. • До комплекту повинні входити дві голки: голка 0,7\*38 мм та голка 0,7\*38 мм, обладнана додатковим захисним ковпачком (безпечна голка), що після використання голки повністю блокує голку без можливості її вилучення і повторного використання і таким чином забезпечує безпеку персоналу від випадкового уколу використаною голкою. | шт | 26700 |
| 24 | 33141310-6 – шприци | 63095 - шприц /голки загального призначення | Шприц 3-х комп. 50 мл Luer Lock з голкою, 18G (1,2х40мл) | •Повинні мати номінальну місткість 50 мл. •Повинні складатись із циліндру та поршня. •До комплекту повинна входити голка 0,7\*38мм•Поверхні шприца, які контактують із рідиною, що ін’єктується, під час нормального використання не повинні мати сторонніх часток. •Циліндр повинен бути прозорим.- Наконечник для приєднання голки повинен відповідати стандарту луєр (Luer) 6%. •Трубка повинна бути пружною, міцною і прямолінійною, а кінець її гострим без задирок. -•Індивідуальне пакування повинне бути цілісним. •Повинні бути стерильними | шт | 5100 |

Очікувана вартість закупівлі формувалась відповідно до Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, затвердженої наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020р № 275 «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі». У відповідності до пункту 3 Розділу ІІ «Етапи визначення очікуваної вартості» Примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі Замовником було проведено моніторинг цін, шляхом пошуку, збору та аналізу загальнодоступної інформації щодо ціни товарів, яка міститься у відкритих джерелах (у тому числі на сайтах виробників та/або постачальників відповідної продукції, спеціалізованих торгівельних майданчиках, в електронних каталогах, рекламі, прайс-листах, в реєстрі оптово-відпускних цін, в електронній системі закупівель "Prozorro" і т.д.). Таким чином, враховуючи наявну потребу була запланована закупівля Медичні матеріали» (ДК 021:2015:33140000-3: Медичні матеріали) у кількості 24 найменування .

Відповідно до положень пункту 41 Постанови Кабінету Міністрів України «Про ефективне використання державних коштів» від 11 жовтня 2016 р. № 710 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 16 грудня 2020 р. № 1266) передбачений обов’язок головних розпорядників бюджетних коштів (розпорядників бюджетних коштів нижчого рівня), суб’єктів господарювання державного сектору економіки з метою прозорого, ефективного та раціонального використання коштів забезпечити: оприлюднення обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі шляхом розміщення на власному веб-сайті (або на офіційному веб-сайті головного розпорядника бюджетних коштів, суб’єкта управління об’єктами державної власності, що здійснює функції з управління суб’єктом господарювання державного сектору економіки) протягом п’яти робочих днів з дня оприлюднення оголошення про проведення конкурентної процедури закупівель або повідомлення про намір укласти договір про закупівлю за результатами переговорної процедури закупівель.