

не заперечу  
Джунь



ДНІПРОВСЬКА МІСЬКА РАДА  
ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я НАСЕЛЕННЯ  
КНП "Дніпровський центр первинної медико-санітарної допомоги № 9" ДМР  
49130, м. Дніпро, пров. Фестивальний, 1, тел. 066-765-60-63,  
e-mail: [medcentr9@ukr.net](mailto:medcentr9@ukr.net)

**ЗАЯВКА на 2024 рік по КНП «ДЦПМСД№9» ДМР.**

№ з/п	Код НК 024:2023	Найменування товару	Од. вим.	Кількість	Ціна, грн	Сума, грн.
1	35476 Аналізатор гематологічний IVD (діагностика in vitro), автоматичний	Аналізатор гематологічний автоматичний	компл	2	1250000.00	2500000,00
2	36730 Аналізатор глюкози, лабораторний	Аналізатор для вимірювання концентрації глюкози автоматичний	компл	1	137500.00	137500,00
Всього:						2637500,00

Загальна сума закупівлі складає: 2 637 000,00 грн. (два мільйони шістьсот тридцять сім тисяч п'ятсот грн. 00 коп.) , з ПДВ

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ**

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:**

- Відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару медико-технічним вимогам повинна бути обов'язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або інших документів) в якому міститься ця інформація та надана у вигляді паспорту або інструкції користувача або інше українською мовою.
- Вся запропонована продукція учасника повинна відповідати медико - технічних вимогам цих торгів, якщо пропозиція учасника не відповідає медико - технічним вимогам цих торгів, то пропозиція учасника не розглядатися. На підтвердження відповідності медико-технічних характеристик надати копію(ї) декларації(ій) (сертифікату(ів)) про відповідність запропонованого Учасником обладнання технічним регламентам України, завірену(і) належним чином.
- Обладнання повинно бути новим та таким, що не було у використанні, не раніше 2023 року виробництва. Надати гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України).
- Гарантійний термін обслуговування, повинен становити не менше ніж 12 місяців з дати введення в

експлуатацію. Для підтвердження надати гарантійний лист від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України).

5. Доставка, інсталяція та пуск обладнання проводиться за рахунок учасника. Надати гарантійного листа.
6. Оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідно повноваження поширюються на територію України), яким виробник підтверджує можливість поставки предмету закупівлі цих електронних торгів зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення про проведення закупівлі.

### МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО АНАЛІЗАТОРА ГЕМАТОЛОГІЧНОГО АВТОМАТИЧНОГО

№ п/п	Найменування технічних параметрів	Відпові дність  так/ні	Посилання на офіційне джерело інформації виробника або технічну документацію
1.	Автоматична система закритого типу для проведення гематологічних досліджень з диференціацією лейкоцитів по 5 популяціям зрілих лейкоцитів і субпопуляції незрілих гранулоцитів		
2.	Наявність автоподачі зразків з можливістю одночасного завантаження не менш, ніж 45 проб		
3.	Кількість параметрів, що вимірюються, не менш, ніж 28 для зразків крові та 7 для рідин організму		
4.	<p>Методи вимірювання:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Імпеданс – для підрахунку клітин,</li> <li>▪ Розсіювання лазерного світла та технологія тримірної аналізу на базі даних про розсіювання лазерного світла під двома кутами та сигналів флуоресценції (для диференціації клітин)</li> <li>▪ Колориметричний метод для вимірювання гемоглобіну</li> </ul>		
5.	Наявність окремого каналу диференціювання базофілів та ядерних еритроцитів.		
6.	Безціанідний метод визначення гемоглобіну		
7.	Продуктивність аналізатора в режимі підрахунку еритроцитів з визначенням еритроцитарних індексів, підрахунку тромбоцитів і лейкоцитів, а також диференціювання лейкоцитів по 5 популяціям зрілих лейкоцитів і субпопуляції незрілих гранулоцитів не менш ніж 100 тестів на годину		
8.	Можливість підключення режиму аналізу рідин тіла (спинномозкова рідина, серозні рідини, синовіальна рідина) з підрахункам кількості еритроцитів і лейкоцитів, мононуклеарних і поліморфноядерних клітин, загальної кількості клітин		
9.	Можливість налаштування чутливості «тревоги» аналізатора, щодо		

	патологічних показників вимірювання		
10.	Наявність функції автоматичного повторного дослідження зразків		
11.	Можливість зчитувати штрих-коди на пробірках ID зразку		
12.	Наявність автоматичного перемішування проб		
13.	Умови експлуатації: - Температура навколишнього середовища – від 15 ° С до 32 ° С (також відноситься до реагентів) - Відносна вологість: від 30% до 85% - Атмосферний тиск: 70 – 106 кПа		
14.	Аналізатор повинен бути розрахований на підключення до мережі 240V / 50 Hz		
15.	Обов'язкове комплектування комп'ютерною станцією та ДБЖ		
16.	Рідкокристалічний сенсорний кольоровий дисплей у аналізатора		
17.	Система зчитування штрих - коду на етикетці під час зміну реагенті		
18.	Наявність USB порту для підключення зовнішніх пристроїв		
19.	Наявність у виробника запропонованого товару Сертифікату ISO 13485 (надати копію)		
20.	Наявність на запропонований товар у виробника Декларації CE (або сертифікату FDA) про класифікацію товарів як медичних виробів для діагностики in vitro (надати копію)		
21.	Наявність у представника на території України сертифікату на систему якості підприємства (Сертифікат ISO 14001:2015, міжнародного зразка), Сертифікат ISO 14001:2015 (ДСТУ ISO 14001:2015) – сертифікат підтверджує, що підприємство виконує весь комплекс вимог щодо екологічного менеджменту у відповідності до вимог міжнародного стандарту ISO 14001. (надати копію)		

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО АНАЛІЗАТОРА ДЛЯ ВИМІРЮВАННЯ  
КОНЦЕНТРАЦІЇ ГЛЮКОЗИ АВТОМАТИЧНОГО**

№ п/п	Найменування технічних параметрів	Відповідність так/ні	Посилання на офіційне джерело інформації виробника або технічну документацію
-------	-----------------------------------	----------------------	--

1.	Аналізатор автоматичний для вимірювання концентрації глюкози EKSAN-Gm призначений для вимірювання концентрації глюкози в крові, сироватці (плазмі) та інших біологічних рідин без спеціальної обробки проби		
2.	Технічні дані автоматичного аналізатора:		
3.	Діапазон визначення концентрації глюкози(2-30) ммоль		
4.	Відносне стандартне відхилення $\leq 5\%$		
5.	Число розрядів індикаторного табло 2×16		
6.	Об'єм проби 50 мкл		
7.	Час промивання вимірювальної комірки: залежить від концентрації виміряної глюкози і триває $(40 - 70) \pm 1$ сек		
8.	Витрата буферного розчину на один аналіз $(10 - 17) \pm 5$ мл		
9.	Тривалість одного вимірювання 11 сек		
10.	Максимальна продуктивність 60 вимірювань/год		
11.	Габарити аналізатора не менше ніж 220мм×380мм×150мм		
12.	Вага аналізатора $\leq 5$ кг		
13.	Ресурс роботи аналізатора при щоденному використанні не менше 6 годин на добу 3 роки		
14.	Живлення від мережі $(220 \pm 10)$ В 50Hz		
15.	Споживча потужність $\leq 30$ Вт		
16.	Біохімічний комплект: Мембрана глюкозооксидазна MG-1 ТУ 2031227-03-93 Фосфатний буфер 0/01 М рН 7,3±0,1 ТУ 2031227-01-94 Калібрувальний розчин глюкози 10 ммоль ТУ 2031227-11-95		

\*або еквівалент

\* В разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в медико-технічних вимогах, учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначений Замовником з посиланням на документи виробника (інструкції та/або технічного опису чи технічних умов, та/або інших документів українською мовою) в яких міститься ця інформація.

Учаснику необхідно заповнити таблицю відповідності.

Строк поставки товару протягом 5- ти робочих днів з моменту отримання заявки від замовника.

#### Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:

Розрахунок очікуваної вартості здійснювався методом порівняння ринкових цін, а саме: проведено моніторинг цін, шляхом здійснення пошуку, збору та аналізу загальнодоступної інформації про ціну товару (тобто інформація про ціни, що містяться в мережі інтернет у відкритому доступі, спеціалізованих торговельних майданчиках, в електронних каталогах, в електронній системі

закупівель «Прозоро», тощо). Крім цього, був проведений аналіз закупівель аналогічних Товарів через офіційний портал оприлюднення інформації про публічні закупівлі України «Prozorro».

**Обґрунтування закупівлі:** для якісного проведення лабораторних досліджень біологічного матеріалу пацієнтів згідно заключних пакетів від НСЗУ про надання медичної допомоги.

В. о. медичного директора



Тетяна ПЛІТЧЕНКО