

ОБҐРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

(оприлюднюється на виконання норм пункту 4¹ Постанови КМУ № 1266 від 16.12.2020 року)

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

Найменування: КНП «Міська лікарня № 1» Краматорської міської ради;

Місцезнаходження: Донецька обл., м. Краматорськ, вул. О. Тихого, 17;

Код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб — підприємців та громадських формувань: 01990826

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): ДК 021:2015 – 33160000-9 Устаткування для операційних блоків (Щипці для біопсії (НК 024:2019: 38711 - Гнучкі ендоскопічні біопсійні щипці, одноразові (ДК 021:2015: 33168000-5)); Захват для видалення чужорідних тіл (НК 024:2019: 61497 - Пристосування для видалення сторонніх тіл за допомогою ендоскопа (ДК 021:2015: 33168000-5)); Петля поліпектомічна (НК 024:2019: 62615 - Петля ріжуча механічна для поліпектомії (ДК 021:2015: 33168000-5)); Щітка для чищення (НК 024:2019: 38835 - Щітка для очищення ендоскопа, одноразового використання (ДК 021:2015: 33168000-5)); Щітка цитологічна (НК 024:2019: 32368 - Щітка цитологічна цервікальна (ДК 021:2015: 33168000-5)); Провідник (НК 024:2019: 46691 - Ендоскопічний провідник, одноразового застосування (ДК 021:2015: 33168000-5)); Катетер для ЕРХПГ (НК 024:2019: 10678 - Катетер для введення (ДК 021:2015: 33168000-5)); Папіллотом (НК 024:2019: 38817 - Ендоскопічний електрохірургічний діатермічний електрод, одноразовий (ДК 021:2015: 33168000-5)); Ніж ВЧ (НК 024:2019: 38817 - Ендоскопічний електрохірургічний діатермічний електрод, одноразовий (ДК 021:2015: 33168000-5)); Корзина для літотомії (НК 024:2019: 46452 - Кошик для літотомії (ДК 021:2015: 33168000-5)); Корзина для видалення чужорідних тіл (НК 024:2019: 35808 - Набір для вилучення камнів, сторонніх предметів (ДК 021:2015: 33168000-5)); Комплект літотриптера одноразового (НК 024:2019: 12379 - Літотриптор (ДК 021:2015: 33168000-5)); Катетер балонний (НК 024:2019: 46715 - Балонний катетер для усунення жовчних каменів (ДК 021:2015: 33168000-5)); Стент прямий (НК 024:2019: 36035 - Стент, судинний (ДК 021:2015: 33168000-5)); Комплект стента одноразового (НК 024:2019: 36035 - Стент, судинний (ДК 021:2015: 33168000-5)); Голка для ін'єкції (НК 024:2019: 38825 - Універсальна ендоскопічна голка, одноразова (ДК 021:2015: 33168000-5)); Зонд коагуляційний (НК 024:2019: 62061 - Електрод електрохірургічний ендоскопічний, монополярний, багаторазового використання (ДК 021:2015: 33168000-5)); Кліп-аплікатор (НК 024:2019: 36126 - Хірургічний затискач (кліпса), одноразовий (ДК 021:2015: 33168000-5)).

Ідентифікатор процедури закупівлі: UA-2021-09-09-008921-с (відкриті торги) .

Розмір бюджетного призначення/очікувана вартість предмета закупівлі: 110 000грн.

Обґрунтування розміру бюджетного призначення та очікуваної вартості предмета закупівлі: Розмір бюджетного призначення був визначений з урахуванням очікуваної вартості предмета закупівлі. Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі обумовлено статистичним аналізом загальнодоступної інформації про ціну 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.

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі.

Товар, що пропонується Учасником, повинен відповідати Медико-технічним вимогам до предмету закупівлі. Товар, що пропонується Учасником, повинен бути введений в обіг відповідно до чинного законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності у передбаченому законодавством порядку, на підтвердження Учасник повинен надати: копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичних виробів за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту щодо медичних виробів (сертифікат відповідності та декларація про відповідність).

Уповноважена особа



А.Л.Мартінова