

Найменування замовника:

Комунальне некомерційне підприємство Ковельське міськрайонне територіальне медичне об'єднання Ковельської міської ради Волинської області

Код згідно з ЄДРПОУ замовника: 01982940

Місцезнаходження замовника:

вул. Олени Пчілки, 4, м.Ковель, Волинська обл., Україна, 45000

Категорія замовника:

Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади

ОБГРУНТУВАННЯ

Технічних та якісних характеристик, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі:

Пластиковий контейнер для крові людини та її компонентів з розчином антикоагулянту ЦФДА-1 (CPDA-1) подвійний одноразового використання стерильний, 350мл з аксесуарами (НК 024:2023: 44034 Набір для взяття донорської крові двокамерний) (33141613-0); Пластиковий контейнер для крові людини та її компонентів з розчином антикоагулянту ЦФДА-1 (CPDA-1) подвійний одноразового використання стерильний, 450 мл з аксесуарами (НК 024:2023: 44034 Набір для взяття донорської крові двокамерний) (33141613-0); Калоприймач стомічний однокомпонентний відкритий непрозорий, 12-75 мм №30 (НК 024:2023: 31075 Калоприймач для кишкової стоми, відкритого типу, однокомпонентний) (33141000-0) (ДК 021:2015: 33140000-3 Медичні матеріали)

Вид та ідентифікатор процедури закупівлі:

Відкриті торги з особливостями ID: UA-2023-07-10-011376-a

Обсяги: 3 найменування

№ з/п	Конкретна назва предмета закупівлі	Назва та опис *	Одиниця виміру	Кількість
1.	Пластиковий контейнер для крові людини та її компонентів з розчином антикоагулянту ЦФДА-1 (CPDA-1) подвійний одноразового використання стерильний, 350мл з аксесуарами (НК 024:2023: 44034 Набір для взяття донорської крові двокамерний) (33141613-0)	Пластиковий контейнер для крові людини та її компонентів з розчином антикоагулянту ЦФДА-1 (CPDA-1) подвійний одноразового використання стерильний, 350 мл з аксесуарами	шт	500
2.	Пластиковий контейнер для крові людини та її компонентів з розчином антикоагулянту ЦФДА-1 (CPDA-1) подвійний одноразового використання стерильний, 450 мл з аксесуарами (НК 024:2023: 44034 Набір для взяття донорської крові двокамерний) (33141613-0)	Пластиковий контейнер для крові людини та її компонентів з розчином антикоагулянту ЦФДА-1 (CPDA-1) подвійний одноразового використання стерильний, 450 мл з аксесуарами	шт	1 000
3.	Калоприймач стомічний однокомпонентний відкритий непрозорий, 12-75 мм №30 (НК 024:2023: 31075 Калоприймач для кишкової стоми, відкритого типу, однокомпонентний) (33141000-0)	Калоприймач стомічний однокомпонентний відкритий непрозорий розмір для вирізання 12-75 мм	уп	20

Технічні та якісні характеристики:

№	Найменування функцій, характеристики або параметри / Значення параметра або наявність функції
1	<ul style="list-style-type: none">• Контейнер повинен бути виконаним у формі єдиного пристрою, який забезпечує можливість взяття та розділення крові у замкнутій системі з верхнім розташуванням трубок.• Донорська магістраль та лінія відбору зразків крові повинні мати стаціонарний (нез'ємний) затискач.• Донаційний мішок повинен містити антикоагулянт у кількості 49 мл для взяття 350 мл. цільної крові.• До складу антикоагулянту повинен входити аденін, що дозволяє зберігати еритроцити не менше 35 днів.• Додатковий мішок для плазми повинен мати об'єм не менше 350 мл.• Пластик контейнерів для крові має витримувати температуру заморожування до – 80° С.• З'єднувальні трубки повинні мати ідентичні ідентифікаційні номери.• Контейнер повинен бути обладнаний стерильною голкою одноразового застосування із захисним ковпачком.• Контейнер повинен бути обладнаний пристроєм для утримування вакуумних пробірок при заповненні їх кров'ю.• Контейнер повинен бути обладнаний захистом від уколу голкою персоналу після донації за допомогою механізму блокування та фіксації голки в пристрої.• Контейнер повинен бути обладнаний переддонаційним мішком об'ємом не менше 40 мл для відбору проб крові на дослідження.• Маркування контейнерів українською мовою. Відповідність маркування контейнерів Технічному регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013 р. № 753.• Донаційний та трансферні (додаткові) контейнери повинні бути оснащені 2 штуцерами для під'єднання трансфузійних пристроїв та систем для переливання крові та її компонентів. Конструкція штуцера повинна мати внутрішній мембранний клапан та елемент контролю «першого розкриття». Кожен штуцер повинен мати захисну оболонку у вигляді мембрани-пелюстка. Групове пакування контейнерів не більше 2-х в упаковці.• Відповідність контейнерів для крові міжнародному стандарту ISO 3826-1:2019.
2	<ul style="list-style-type: none">• Контейнер повинен бути виконаним у формі єдиного пристрою, який забезпечує можливість взяття та розділення крові у замкнутій системі з верхнім розташуванням трубок.• Донорська магістраль та лінія відбору зразків крові повинні мати стаціонарний (нез'ємний) затискач.• Донаційний мішок повинен містити антикоагулянт у кількості 63 мл для взяття 450 мл. цільної крові.• До складу антикоагулянту повинен входити аденін, що дозволяє зберігати еритроцити не менше 35 днів.• Додатковий мішок для плазми повинен мати об'єм не менше 450 мл.• Пластик контейнерів для крові має витримувати температуру заморожування до – 80° С.• З'єднувальні трубки повинні мати ідентичні ідентифікаційні номери.• Контейнер повинен бути обладнаний стерильною голкою одноразового застосування із захисним ковпачком.• Контейнер повинен бути обладнаний пристроєм для утримування вакуумних пробірок при заповненні їх кров'ю.• Контейнер повинен бути обладнаний захистом від уколу голкою персоналу після донації за допомогою механізму блокування та фіксації голки в пристрої.• Контейнер повинен бути обладнаний переддонаційним мішком об'ємом не менше 40 мл для відбору проб крові на дослідження.• Маркування контейнерів українською мовою. Відповідність маркування контейнерів Технічному регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013 р. № 753.• Донаційний та трансферні (додаткові) контейнери повинні бути оснащені 2 штуцерами для під'єднання трансфузійних пристроїв та систем для переливання крові та її компонентів. Конструкція штуцера повинна мати внутрішній мембранний клапан та елемент контролю «першого розкриття». Кожен штуцер повинен мати захисну оболонку у вигляді мембрани-пелюстка. Групове пакування контейнерів не більше 2-х в упаковці.• Відповідність контейнерів для крові міжнародному стандарту ISO 3826-1:2019.
3	<p>Калоприймач стомічний однокомпонентний відкритий непрозорий. Пластина вкрита двошаровим адгезивом спіралевидної структури. Мішок, виготовлений із багатошарового поліетилену та вкритий нетканним матеріалом з обох боків. Мішок повинен мати індивідуальну застібку на липучках Hide Away - два бокові "вушка", що загинаються та надійно кріпляться до основи мішка за допомогою липучої стрічки, повинен містити вбудований багатошаровий вугільний фільтр.</p> <p>Отвір для вирізання: Внутрішній – 12мм; Зовнішній – 75мм - з можливістю вирізати до необхідного. В упаковці – 30 шт</p>

Очікувана вартість, розмір бюджетного призначення та джерело фінансування:

299 067,00 грн. – власний бюджет (кошти від господарської діяльності підприємства)

Для визначення очікуваної вартості предмета закупівлі з метою дотримання принципів здійснення закупівель, зокрема максимальної економії та ефективності, було попередньо

здійснено моніторинг комерційних пропозицій потенційних постачальників даних товарів.