

**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, 450мл з аксесуарами (НК 024: 2023: 44034 Набір для взяття донорської крові двокамерний) (33141613-0) (ДК 021:2015: 33140000-3 Медичні матеріали)

**Вид та ідентифікатор процедури закупівлі:**

Відкриті торги з особливостями ID: UA-2024-03-26-012108-a

**Обсяги:** 2 найменування (згідно з технічним завданням)

**Очікувана вартість, розмір бюджетного призначення та джерело фінансування:**

413349,00 грн. – місцевий бюджет

19493,00 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 закупівель у системі Prozorro та інтернет-магазинах.

**Технічні та якісні характеристики:**

№ з/п	Конкретна назва предмета закупівлі	Назва товару	Характеристики та опис товару	Одиниці 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	<ul style="list-style-type: none"><li>Контейнер повинен бути виконаний у формі єдиного пристрою, який забезпечує можливість взяття та розділення крові у замкнутій системі з верхнім розташуванням трубок.</li><li>Донорська магістраль та лінія відбору зразків крові повинні мати стаціонарний (нез'ємний) затискач.</li><li>Донаційний мішок повинен містити антикоагулянт у кількості 49 мл для взяття 350 мл. цільної крові.</li></ul>	шт	1400

			<ul style="list-style-type: none"><li>• До складу антикоагулянту повинен входити аденін, що дозволяє зберігати еритроцити не менше 35 днів.</li><li>• Додатковий мішок для плазми повинен мати об'єм не менше 350 мл.</li><li>• Пластик контейнерів для крові має витримувати температуру заморожування до – 80° С.</li><li>• З'єднувальні трубки повинні мати ідентичні ідентифікаційні номери.</li><li>• Контейнер повинен бути обладнаний стерильною голкою одноразового застосування із захисним ковпачком.</li><li>• Контейнер повинен бути обладнаний пристроєм для утримання вакуумних пробірок при заповненні їх кров'ю.</li><li>• Контейнер повинен бути обладнаний захистом від уколу голкою персоналу після донації за допомогою механізму блокування та фіксації голки в пристрої.</li><li>• Контейнер повинен бути обладнаний переддонаційним мішком об'ємом не менше 40 мл для відбору проб крові на дослідження.</li><li>• Маркування контейнерів українською мовою. Відповідність маркування контейнерів Технічному регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013 р. № 753.</li><li>• 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.</li></ul>		
--	--	--	---	--	--

			<ul style="list-style-type: none"> <li>• Відповідність контейнерів для крові міжнародному стандарту ISO 3826-1:2019.</li> </ul>		
2	<p>Пластиковий контейнер для крові людини та її компонентів з розчином антикоагулянту ЦФДА-1 (CPDA-1) подвійний одноразового використання стерильний, 450мл з аксесуарами (НК 024: 2023: 44034 Набір для взяття донорської крові двокамерний) (33141613-0)</p>	<p>Пластиковий контейнер для крові людини та її компонентів з розчином антикоагулянту ЦФДА-1 (CPDA-1) подвійний одноразового використання стерильний, 450 мл з аксесуарами</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Контейнер повинен бути виконаним у формі єдиного пристрою, який забезпечує можливість взяття та розділення крові у замкнутій системі з верхнім розташуванням трубок.</li> <li>• Донорська магістраль та лінія відбору зразків крові повинні мати стаціонарний (нез'ємний) затискач.</li> <li>• Донаційний мішок повинен містити антикоагулянт у кількості 63 мл для взяття 450 мл. цільної крові.</li> <li>• До складу антикоагулянту повинен входити аденін, що дозволяє зберігати еритроцити не менше 35 днів.</li> <li>• Додатковий мішок для плазми повинен мати об'єм не менше 450 мл.</li> <li>• Пластик контейнерів для крові має витримувати температуру заморожування до – 80° С.</li> <li>• З'єднувальні трубки повинні мати ідентичні ідентифікаційні номери.</li> <li>• Контейнер повинен бути обладнаний стерильною голкою одноразового застосування із захисним ковпачком.</li> <li>• Контейнер повинен бути обладнаний пристроєм для утримування вакуумних пробірок при заповненні їх кров'ю.</li> <li>• Контейнер повинен бути обладнаний захистом від уколу голкою персоналу після донації за допомогою механізму блокування та фіксації голки в пристрої.</li> <li>• Контейнер повинен бути обладнаний переддонаційним мішком об'ємом не менше 40 мл для відбору проб крові на дослідження.</li> <li>• Маркування контейнерів українською мовою. Відповідність маркування контейнерів Технічному регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету</li> </ul>	шт	1400

			<p>Міністрів України від 2 жовтня 2013 р. № 753.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• 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.</li><li>• Відповідність контейнерів для крові міжнародному стандарту ISO 3826-1:2019.</li></ul>		
--	--	--	--	--	--