

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

На виконання Постанови Кабінету Міністрів України від 11 жовтня 2016 р. №710 «Про ефективне використання коштів» (у редакції постанови Кабінету Міністрів від 16 грудня 2020 р. № 1266) надається обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі.

«ДЕРЖАВНА УСТАНОВА «ІНСТИТУТ СТОМАТОЛОГІЇ ТА ЩЕЛЕПНО-ЛИЦЕВОЇ ХІРУРГІЇ НАЦІОНАЛЬНОЇ АКАДЕМІЇ МЕДИЧНИХ НАУК УКРАЇНИ» 65026, Україна, Одеська область, м. Одеса, Рішельєвська,11, Код ЄДРПОУ: 02012102

Ідентифікатор процедури закупівлі: UA-2026-05-14-013266-a

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): Медичні матеріали (витратні матеріали для анестезіології та стоматології) ДК 021:2015: 33140000-3 Медичні матеріали.

Вид процедури закупівлі: Відкриті торги з особливостями

Очікувана вартість предмета закупівлі: **26447,00** грн.

Обґрунтування очікуваної вартості: Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі обумовлено загальнодоступною інформацією щодо цін та асортименту товарів, яка міститься у відкритих джерелах (у тому числі на сайтах виробників та/або постачальників відповідної продукції, спеціалізованих торговельних майданчиках, в електронних каталогах, рекламі, прайс-листах, в електронній системі закупівель "Prozorro" та на аналогічних торговельних електронних майданчиках, дані спеціалізованих інформаційно-аналітичних видань, офіційних статистичних видань, в тому числі іноземних, тощо). Інформацію, отриману шляхом проведення запиту потенційним постачальникам щодо ціни та можливості поставки відповідного товару в зазначені терміни.

Розмір бюджетного призначення **26447,00** грн., згідно кошторису на 2026 рік.

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі.

МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ

№	Назва засобу	Вимоги до технічних характеристик	Одиниця виміру	Кількість
1	2	3	4	5
1	Голка карпульна 0,3x25 №100шт	Голки стоматологічні щодо місцевої анестезії. Форма випуску: 100 шт. (карпул) у картонній коробці. Розміри: 0,3 x25.	пакування	40
2	Ендотрахеальна трубка назальна, вигнута № 4.5 з манжетою	Кількість використань: Одноразова Стерильність: Так Діаметр трубки (міліметр): 4.5 Призначення: Назальна інтубація Наявність манжети: Так	штуки	1
3	Ендотрахеальна трубка назальна, вигнута № 5.5 з манжетою	Кількість використань: Одноразова Стерильність: Так Діаметр трубки (міліметр): 5.5 Призначення: Назальна інтубація Наявність манжети: Так	штуки	1
4	Ендотрахеальна трубка назальна, вигнута № 6.5 з манжетою	Кількість використань: Одноразова Стерильність: Так Діаметр трубки (міліметр): 6.5 Призначення: Назальна інтубація Наявність манжети: Так	штуки	1
5	Ендотрахеальна трубка оральна, вигнута № 5.5 з манжетою	Кількість використань: Одноразова Стерильність: Так Призначення: Оральна інтубація Діаметр трубки (міліметр): 5.5 Наявність манжети: Так	штуки	1
6	Ендотрахеальна трубка оральна, вигнута № 6.5 з манжетою	Кількість використань: Одноразова Стерильність: Так Призначення: Оральна інтубація Діаметр трубки (міліметр): 6.5	штуки	1

		Наявність манжети: Так		
7	Ендотрахеальна трубка оральна, вигнута № 7.5 з манжетою	Кількість використань: Одноразова Стерильність: Так Призначення: Оральна інтубація Діаметр трубки (міліметр): 7.5 Наявність манжети: Так	штуки	1
8	Серветка стоматологічна тришарова. Розмір 33*45см	СЕРВЕТКА тришарова 33x45см – для захисту одягу пацієнта від забруднення у період стоматологічного огляду, діагностики, пломбування та інших маніпуляцій із ротовою порожниною. Серветка повинна не промокати та не пропускати рідину, складатися з трьох різних шарів: перші два – абсорбуючий папір, третій – водонепроникний поліетилен.	штуки	10000
9	Шприц ін'єкційний, 3-х компонентний, Об'єм : 2 мл, Одноразовий, з голкою в комплекті, з додатковою голкою, Сертифікат на відповідність ДСТУ EN ISO	Вид: Шприц ін'єкційний Об'єм, мл: від 2 до 2 мілілітр Кількість застосувань: Одноразовий Наявність голки: В комплекті Наявність додаткової голки: Так Сертифікат на відповідність ДСТУ EN ISO: Так Тип: 3-х компонентний Стерильність: Так	штуки	200
10	Шприц ін'єкційний, 3-х компонентний, Об'єм : 10 мл, Одноразовий, з голкою в комплекті, з додатковою голкою, Сертифікат на відповідність ДСТУ EN ISO	Вид: Шприц ін'єкційний Об'єм, мл: від 10 до 10 мілілітр Кількість застосувань: Одноразовий Наявність голки: В комплекті Наявність додаткової голки: Так Сертифікат на відповідність ДСТУ EN ISO: Так Тип: 3-х компонентний Стерильність: Так	штуки	200
11	Вірусно - бактеріальний фільтр дихальний для дорослих, одноразовий, електростатичний, 22M/15F 15M/22F, Luer Lock, Опір потоку см H ₂ O :5, прямий	Ефективність фільтрації % для часток >0,3 мкм: від 99.9 відсоток Кількість використань: Одноразове Наявність гідрофобної мембрани: Так Механізм фільтрації: Електростатичний Конектор зі сторони апарату: 22F/15M Конектор зі сторони пацієнта: 22M/15F Наявність теплового обмінника: Ні Матеріал виготовлення фільтру: РР(Поліпропілен) Опір потоку см H ₂ O: 5 одиниць Дихальний об'єм, мл: 1500 мілілітр Стерильність: Так Форма виробу: Пряма Наявність порту: Так Вікова група: Дорослі Мертвий простір, мл: 33 мілілітр Максимальна тривалість використання, годин: 24 година Роз'єм порту CO ₂ : Luer Lock	штуки	3
12	Абсорбент CO ₂ для анестезіології, 5 л, каністра, білий-фіолетовий	Тип пакування: Каністра Кольорова індикація: Білий-фіолетовий Об'єм, л: 5 літр	штуки	1

**У разі, якщо у даних медико-технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз (або еквівалент). При цьому, запропонований учасником еквівалент товару за своїми медико-технічними характеристиками повинен бути не гіршим ніж встановлено згідно з умовами цієї тендерної документації.*

Обґрунтування необхідності посилання на конкретну торгову марку (виробника тощо) — замовник здійснює закупівлю товару із встановленням посилань на торгову назву конкретного виробника, оскільки таке посилання є необхідним для здійснення закупівлі товару, який за своїми якісними та технічними характеристиками

найбільше відповідатиме вимогам та потребам замовника. Тому для дотримання принципів Закону, а саме максимальної економії, ефективності та пропорційності, замовником було прийнято рішення провести закупівлю саме даного товару.

Загальні вимоги

1. Відповідність медико-технічних вимогам повинна бути обов'язково підтверджена офіційними даними виробника (учасники надають *копії сертифікатів якості або інші документи, завірені підписом та печаткою** учасника*).

2. Запропоновані Учасником засоби повинні бути зареєстровані в Україні у встановленому законодавством порядку (учасники надають *копії свідоцтв про державну реєстрацію або інші документи щодо підтвердження реєстрації засобів, передбачені чинним законодавством України, завірені підписом та печаткою** учасника*).

3. Для підтвердження відповідності запропонованого товару медико-технічним вимогам Замовника, Учасники надають *копії методичних вказівок (інструкцій) на запропоновані засоби, завірені підписом та печаткою** учасника*.

4. Учасники надають *гарантійний лист, що термін придатності засобів на момент поставки повинен складати не менше, ніж 70% від визначеного виробником для даної продукції, завірений підписом та печаткою** учасника*.

5. Учасники надають довідку у довільній формі про те, що запропонований Учасником товар буде доставлено із врахуванням екологічних вимог та заходів, спрямованих на захист довкілля згідно чинного законодавства.

6. У разі надання еквіваленту, для підтвердження відповідності запропонованого

Учасником товару медико-технічним вимогам Замовника, *у складі тендерної пропозиції необхідно надати таблицю відповідності медико-технічним характеристикам, з обов'язковим посиланням на пункти та сторінки у методичних вказівках (інструкціях) засобу, що пропонується. Обов'язково виділення іншим кольором в копії (-ях) технічного документу виробника, експлуатаційної документації усіх необхідних параметрів, які зазначені в медико - технічних вимогах .*