

## ОБҐРУНТУВАННЯ

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

*(на виконання постанови КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))*

1. Замовник.

1.1. Найменування: ОКНП "Чернівецька обласна психіатрична лікарня"

1.2. Код за ЄДРПОУ: 43288841

1.3. Місцезнаходження: 58005, Чернівецька обл., м. Чернівці, вул. Кольбенгаєра Еріха, 2

2. 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): код ДК 021:2015 – 33690000-3 «Лікарські засоби різні» (Лабораторні реактиви)

3. Вид процедури закупівлі: відкриті торги (з особливостями)

4. Ідентифікатор процедури закупівлі: UA-2025-02-28-009605-a

5. Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі: 176 000,00 грн. (сто сімдесят шість тисяч гривень, 00 копійок) з ПДВ. Очікувана вартість предмету закупівлі визначена на основі комерційних пропозицій, наданих суб'єктами господарювання та шляхом аналізу інформації, що міститься в мережі Інтернет у відкритому доступі, в тому числі в електронній системі закупівель "Prozorro" у відповідності до примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, яка затверджена наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України 18.02.2020 № 275.

6. Обґрунтування технічних, якісних характеристик. Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначені у Додатку 2 тендерної документації (опубліковано в електронній системі закупівель «Prozorro»). Медико-технічні, якісні та кількісні вимоги до лабораторних реактивів визначалися з врахуванням потреби 2025 року, шляхом опитування лікарів та лаборантів, які призначають та проводять відповідні лабораторні дослідження аналізів пацієнтів щодо найменувань лабораторних реактивів, їх кількості, дозування, форму випуску, тощо.

Лабораторні реактиви повинні бути належним чином зареєстровані в Україні у передбаченому законодавством порядку. Якість товару повинна відповідати встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства (державним стандартам (технічним умовам) ДСТУ) та підтверджуватись при кожній поставці товару сертифікатами відповідності або сертифікатами якості виробника, або іншими документами, передбаченими чинним законодавством України.