

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

Інформація щодо процедур закупівель

на виконання Постанови КМУ від 11.10.2016 №710 (зі змінами)

1. Найменування предмета закупівлі із зазначенням коду - ДК Єдиний закупівельний словник Код ДК 021:2015: 33750000-2 Засоби для догляду за малюками (11239 - Підгузник для дорослих)(Підгузки Dry Kids XL – 3600 шт; Підгузки Dry Kids XL+ – 2400 шт; Підгузки SENI STANDARD AIR small – 1200 шт; Підгузки SUPER SENI extra small. – 2400 шт.)

2. Вид та ідентифікатор процедури закупівлі - Відкриті торги з особливостями

UA-2023-04-04-002475-a

Розмір бюджетного призначення/ Очікувана вартість предмета закупівлі

3. Для визначення очікуваної вартості предмета закупівлі здійснено пошук, збір та аналіз загальнодоступної цінової інформації. Врахована інформація про ціни, що міститься в мережі інтернет у відкритому доступі, в тому числі на сайтах виробників та постачальників відповідної продукції. Здійснено моніторинг та аналіз ринкових цін, що відображені в електронній системі закупівель «PROZORRO» .

Обсяги визначено відповідно до затверджених бюджетних асигнувань. На 2023 рік потреба у підгузках для хворих дітей з інвалідністю складає 9600 штук (480 упак.): Підгузки Dry Kids XL – 3600 шт; Підгузки Dry Kids XL+ – 2400 шт; Підгузки SENI STANDARD AIR small – 1200 шт; Підгузки SUPER SENI extra small. – 2400 шт.

Таким чином очікувана вартість закупівлі Фармацевтична продукція : Код ДК 021:2015: 33750000-2 Засоби для догляду за малюками (11239 - Підгузник для дорослих)(Підгузки Dry Kids XL – 3600 шт; Підгузки Dry Kids XL+ – 2400 шт; Підгузки SENI STANDARD AIR small – 1200 шт; Підгузки SUPER SENI extra small. – 2400 шт.) за КЕКВ 2610 становить 175 000,00 гривень.

4. Обґрунтування медико-технічних вимог предмета закупівлі: технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначені відповідно до потреб замовника, забезпечення дітей інвалідів необхідними товарами з урахуванням вимог чинного законодавства України.

№	Найменування товару	Медико-технічні вимоги	Кількість	Одиниця виміру
1	Підгузки Dry Kids XL або еквівалент	Підгузки призначені для використання особами з вагою 11-25 кг.	3600	шт
2	Підгузки Dry Kids XL+ або еквівалент	Підгузки призначені для використання особами з вагою 15-30 кг.	2400	шт
3	Підгузки SENI STANDARD AIR small або еквівалент	Підгузки призначені для використання особами з об'ємом талії 55-80 см, повинні мати поглинання не менше 1600 мл	1200	шт
4	Підгузки SUPER SENI extra small. або еквівалент	Підгузки призначені для використання особами з об'ємом талії 40-60 см, повинні мати поглинання не менше 1400 мл	2400	шт

Загальні вимоги до предмета закупівлі:

- Документальне підтвердження відповідності Товару:
Товар повинен бути зареєстрований на території України .
Товар, представлений постачальником, має відповідати вітчизняним та міжнародним стандартам якості (сертифікат якості виробника, висновок про якісний та кількісний склад, висновок про якість ввезеного в Україну медичного виробу або інший документ, що підтверджує відповідність товару вимогам, встановленим що до нього вітчизняним та міжнародним Законодавством). Для підтвердження цього надаються копії сертифікатів якості або копії сертифікатів відповідності на запропонований товар.
- Товар не повинен відрізнятися від вимог Замовника за якісними критеріями (кількістю поглинання) та технічними характеристиками зазначеними в документації (надати гарантійний лист).
Товар має відповідати ДСТУ ISO 15621-2002 «Засоби сечопоглинальні. Настанови з оцінювання», ТУ , міжнародним стандартам ISO або іншим стандартам.
- Запропонована продукція, а саме:
-Упаковки товару – повинні містити інформацію про товар (торгова марка, модель, призначення, розмір та інше), виробника, країну виготовлення, дату виробництва, термін придатності, нанесені виробником заводським способом. Нанесення інформації на упаковку шляхом стікерування допускається лише з метою дублювання інформації українською. -Товар – повинен містити інформацію: торгова марка, розмір та інше.
- Термін придатності медичних виробів на момент поставки товару повинен бути не менше 80% від загального строку придатності визначеного виробником.

Уповноважена особа Харченко О.

