

## ОБГРУНТУВАННЯ ТЕХНІЧНИХ ТА ЯКІСНИХ ХАРАКТЕРИСТИК ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ, ЙОГО ОЧІКУВАНОЇ ВАРТОСТІ

Відповідно до пункту 4<sup>1</sup> постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 р. № 710 «Про ефективне використання бюджетних коштів» та змін, які внесені постановою Кабінетів Міністрів України від 16.12.2020 р. № 1266 головним розпорядником бюджетних коштів (розпорядником бюджетних коштів нижчого рівня), суб'єктам господарювання державного сектору економіки з метою прозорого, ефективного та раціонального використання коштів забезпечити:

- обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі;
- оприлюднення обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі шляхом розміщення на власному веб-сайті (або на офіційному веб-сайті головного розпорядника бюджетних коштів, суб'єкта управління об'єктами державної власності, що здійснює функції з управління суб'єктом господарювання державного сектору економіки) протягом п'яти робочих днів з дня оприлюднення оголошення про проведення конкурентної процедури закупівель або повідомлення про намір укласти договір про закупівлю за результатами переговорної процедури закупівель.

14.02.2022 р. було оприлюднено оголошення UA-2022-02-14-010820-b про проведення відкритих торгів для закупівлі лабораторних реактивів, код ДК 021:2015 - 33690000-3 – лікарські засоби різні, запланована вартість предмету закупівлі 269703,37 грн., закупівля здійснюється за лотами. Лот № 1 – лабораторні реактиви 27 найменувань на суму 122584,30 грн., лот № 2 – лабораторні реактиви 27 найменувань на суму 147119,07 грн.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету.

Для належної організації роботи Інституту, в тому числі надання для лікування хворих, надання медичної допомоги пацієнтам необхідно придбати лабораторні реактиви, яка буде використовуватись на протязі 2022 року. Медико технічні якісні та кількісні вимоги до лабораторних реактивів визначалися з врахуванням потреб лікарських засобів в 2021 році, шляхом опитування лікарів та лаборантів, які призначають та проводять відповідні лабораторні дослідження аналізів пацієнтів щодо найменувань лабораторних реактивів, їх кількості, дозування, форму випуску, тощо, також про водилися консультації з виробниками та постачальниками щодо вартості лабораторних реактивів, умов зберігання та термінів придатності, основної діючої речовини, з врахуванням того, що лабораторні реактиви обов'язково мають бути зареєстровані та дозволені до застосування в Україні (свідectво про Державну реєстрацію Міністерства охорони здоров'я України) та за необхідністю входити до Державного реєстру лікарських засобів вітчизняного та іноземного виробництва, які мають закуповувати заклади та установи охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та міського бюджетів, затвердженим постановою Кабінету Міністрів України від 25.03.2009р. № 333 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 16.03.2017р. №180 з доповненнями від 13.12.2017 р. № 1081). Якість повинна відповідати встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства.