**ОБҐРУНТУВАННЯ**

технічних та якісних характеристик закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 № 710 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами)

***Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником:*** Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання (Код ДК 021:2015: 33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання)

***Ідентифікатор закупівлі:*** UA-2024-01-31-006275-a

***Вид закупівлі:*** відкриті торги з особливостями

***Обґрунтування розміру бюджетного призначення:*** Розмір бюджетного призначення визначався згідно до Закону України «Про Державний бюджет України на 2024 рік» за КПКВ 1001050 та розподілу видатків відповідно Кошторису на 2024 рік., а також доведеного плану асигнувань.

***Обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:***

Для визначення очікуваної вартості предмета закупівлі скористалися методом порівняння ринкових цін визначеним в наказі Мінекономрозвитку «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі» від 18.02.2020 № 275.

За основу було взято дані з комерційних пропозицій постачальників, що продають необхідні медичні вироби. Таким чином, очікувана вартість закупівлі складає 53 826,00 грн. з ПДВ.

\* очікувана вартість заокруглюється до цілого числа

***Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:***

Технічні та якісні характеристики предмета закупівлі визначалися з урахуванням вимог у сфері охорони здоров’я.

Технічні та якісні характеристики медичного виробу повинні відповідати вимогам Технічного регламенту для медичних виробів, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013 № 753. Сам предмет закупівлі має бути введений в обіг відповідно до чинного законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності (підтвердженням введення в обіг та/або експлуатації (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту є Декларація про відповідність/Сертифікат відповідності). Медичні вироби повинні мати маркування на етикетці та інструкцію для застосування. Основні технічні та якісні характеристики наведені в таблиці.

|  |  |
| --- | --- |
| **Узагальнене найменування предмета закупівлі** | **Технічні характеристики** |
| ЕКГ електроди одноразові для функціональних досліджень (RT34) | Вимоги до товару:  Розміри електроду – 3,4 см х 2,2 см  Полімерна основа  Тип конектору – «крокодил»  Вязкий гель |
| Турбіни одноразової з паперовим мундштуком | Найменування товару- FlowMIR турбіна одноразова з паперовим мундштуком  Точність об’єму: +/- 3% або 50 мл  Точність потоку: +/- 5% або 200 мл/с  Внутрішній діаметр - 30 мм  Пакування- індивідуальне  Назва приладу до якого використовується: Spirolab, Spirodoc, Spirolab III, Spirobank II, Spirobank G, Spirotel,  MiniSpir,  Spirobank Smart, Spirobank Oxi |
| Одноразовий концентричний ЕМГ голчастий електрод ТЕ/В50600-003(37мм) | Одноразовий концентричний ЕМГ голчастий електрод призначений для стимуляції та моніторингу м'язів, реєстрації потенціалу дії рухових одиниць та доставки лікарського препарату. Єдиним лікарським препаратом, який можна використовувати із цим пристроєм, є ботулінічний токсин типу А.  Виріб повинен бути оснащений роз'ємами DIN 42802 та бути сумісним з будь-яким обладнанням для електроміографії, оснащеним роз'ємами DIN 42802  Розміри 37мм\*0,45 мм |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Уповноважена особа, фахівець з публічних закупівель ДУ «ТМО МВС України по Чернігівській області»** | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  підпис | **Галина ШЕВЧЕНКО** |