

ДЕРЖАВНА УСТАНОВА «ХАРКІВСЬКИЙ ОБЛАСНИЙ ЦЕНТР КОНТРОЛЮ ТА
ПРОФІЛАКТИКИ ХВОРОБ МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ»

ОБҐРУНТУВАННЯ

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

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

Назва предмета закупівлі: Набір реагентів для виявлення збудників ГРВІ людини
методом ПЛР з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією, за ДК 021:2015 33120000-7 -
Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання.

Вид та ідентифікатор процедури закупівлі: Відкриті торги з особливостями, UA-2025-
12-02-017971-a.

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:
56123,00 грн., очікувальна вартість предмета закупівлі визначена на підставі комерційних
пропозицій від потенційних постачальників та аналізу інформації про ціни предмета
закупівлі у відкритих інформаційних джерелах мережі Інтернет.

Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:
Кількість товару визначена з урахуванням реальних потреб установи. Строк поставки
Товару - до 24.12.2025 року.

№ з/п	Найменування товару	Медико-технічні вимоги	Одиниця виміру	Кількість
1	Набір реагентів для виявлення збудників ГРВІ людини методом ПЛР з гібридизаційно-флуоресцентною детекцією, 50 реакцій	Набір призначений для виявлення збудників респіраторних інфекцій з назального/носоглоткового аспірату, носоглоткового мазка, ротоглоткового мазка, бронхоальвеолярного лаважу, аспіратів з нижніх респіраторних трактів, для людей з симптомами або без клінічних симптомів, пов'язаних з вірусною пневмонією. Фасування: 50 реакцій у 1 паковці (набору) Набір має бути відвалідований на використання із приладом CFX96 від Bio-Rad Laboratorie. Мінімальний перелік мішеней, що виявляє набір: 1) Вірус грипу A / Influenza A (Inf A), 2) Вірус грипу A-H1pdm09 / Influenza A- H1pdm09 (H1N1), 3) Вірус грипу B / Influenza B (Inf B), 4) Коронавірус NL63 / Coronavirus NL63 (NL63), 5) Коронавірус 229E / Coronavirus 229E (229E), 6) Коронавірус OC43 / Coronavirus OC43 (OC43), 7) Коронавірус HKU1 / Coronavirus HKU1 (HKU1), 8) Аденовірус / Adenovirus (AdV), 9) Метаневмовірус A та B / Metapneumovirus A & B (MPV), 10) Людський риновірус A, B та C / Human Rhinovirus A, B & C (HRV), 11) Людський бокавірус 1, 2, 3 та 4 / Human Bocavirus 1,2,3,4 (HBoV), 12) Вірус парагрипу 1 / Parainfluenza Virus 1 (PIV1), 13) Вірус парагрипу 2 / Parainfluenza Virus 2 (PIV2), 14) Вірус парагрипу 3 / Parainfluenza Virus 3 (PIV3), 15) Вірус парагрипу 4 / Parainfluenza Virus 4 (PIV4), 16) Людський ентеровірус / Human Enterovirus (HEV), 17) Людський пареховірус / Human Parechovirus (HPeV), 18) Респіраторний синцитіальний вірус A та B / Respiratory syncytial virus A & B (RSV A/B), 19) Mycoplasma pneumoniae (MP).	набір	1

		Кількості реагентів має вистачати щонайменше на 50 реакцій. Метод аналізу – ПЛР із детекцією у реальному часі за допомогою технології TaqMan Probe. Набори мають зберігати зазначені показники якості після як мінімум 5 циклів розморожування/ заморожування. Інструкція з експлуатації українською мовою. Виробником набору не може бути Російська Федерація чи Білорусія. Маркування етикетки згідно вимог чинного законодавства та українською мовою.		
--	--	---	--	--

Уповноважена особа



Ольга КАРПЕНКО