ОБГРУНТУВАННЯ КОМПОНЕНТИ КРОВІ

Очікувана вартість предмета закупівлі:**519 472,86 грн. (П’ятсот дев’ятнадцять тисяч чотириста сімдесят дві грн. 86 коп. з ПДВ).**

Місце поставки товарів: 21032, Вінницька обл., м. Вінниця, вул. Київська, 68

Строк поставки товарів, виконання робіт, надання послуг: до 31.12.2022 року

Умови оплати: Оплата здійснюється за фактично отриманий товар. Розрахунки проводяться у безготівковій формі шляхом перерахунку коштів на рахунок Постачальника протягом 10 календарних днів з дня отримання товару.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| №з/п | Кількісні та якісні характеристики, що вимагаються замовником | Кількісні та якісні характеристики, що пропонуються учасником | Відповідність(так/ні).Якщо показники кількісних таякісних характеристик, що пропонуються учасником, відповідають необхідним показникам,  пишеться – «так», якщо не відповідають пишеться – «ні». |
|  | 1 | 2 | 3 |
| 1 | Найменування предмета закупівліКомпоненти донорської крові, код згідно з ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» 85140000-2, в тому числі | Одиниця вимірю-вання | Кіль-кість | Компоненти донорської крові; код згідно з ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» 85140000-2) | Одиниця вимірю-вання | Кіль-кість |  |
| 1.1 | Еритроцити збіднені на лейкоцити у додатковому розчині (завись еритроцитів збіднена на лейкоцити) | 1 літр | 250 |  | доза  |  |  |
| 1.2 | Тромбоцити, відновлені з дози крові | 1 доза | 2 |  | доза  |  |  |
| 1.3 | Плазма свіжозаморожена | 1 доза | 100 |  | доза |  |  |
| 1.4 | Плазма свіжозаморожена лейкофільтрована | 1 доза | 250 |  | доза |  |  |
| 1.5 | Кріопреципітат заморожений | 1 доза | 8 |  | доза |  |  |
| 1.5 | Тромбоцити (концентрат тромбоцитів) аферез на апараті «Amicore» 2\*1011 | 1 доза | 2 |  | доза |  |  |
| 1.6 | Тромбоцити (концентрат тромбоцитів) аферез на апараті «Amicore» 4\*1011 | 2 дози | 6 |  | доза |  |  |
| 2 | Місце постачання - м. Вінниця |  |  |
| 3 | Безпека та якість компонентів повинні відповідати вимогам, установленим наказами МОЗ України (в чинній редакції), зокрема:: |  |  |
|  | від 01.08.2005 № 385 «Про інфекційну безпеку донорської крові та її компонентів»; |  |  |
|  | від 09.03.2010 № 211 «Про затвердження Порядку контролю за дотриманням показників безпеки та якості донорської крові та її компонентів»; |  |  |
|  | від 19.02.2013  № 134 «Про затвердження Порядку скринінгу донорської крові та її компонентів на гемотрансмісивні інфекції»; |  |  |
|  | від 17.12.2013  № 1093 «Про затвердження Інструкції з виготовлення, використання та забезпечення якості компонентів крові»; |  |  |
|  | від 14.12.2010 № 1112 «Про затвердження Положення для установи переливання крові (щодо організації управління системою якості і безпеки донорської крові та її компонентів» |  |  |
| 4 | Кожна одиниця компонента донорської крові: |  |  |
| 4.1 | повинна бути упакована в первинну упаковку (гемаконтейнер), яка не має пошкоджень;  |  |  |
| 4.2 | мати етикетку з інформацією, передбаченою для відповідного компонента; |  |  |
| 4.3 | повинна бути стерильною |  |  |
| 4.4 | макроскопічно не повинна мати ознак гемолізу, , підвищеної кількості залишкових клітин; |  |  |
| 4.5 | мати визначення групи крові за системою АВ0 та резус-належності;  |  |  |
| 4.6 | при скринінгових дослідженнях маркери гемотрансмісивних інфекцій (поверхневий антиген збудника гепатиту В (HBsAg), антитіла до збудника гепатиту С, антиген ВІЛ р24 та антитіла до ВІЛ-1/2, антитіла до збудника сифілісу у) не виявлено; |  |  |
| 4.7 | супроводжуватись інформаційним листом щодо використання відповідного компонента |  |  |
| 5 | Заходи із захисту довкілляПри виготовленні компонентів повинні застосовуватись заходи із захисту довкілля, передбачені законодавством України. Характеристики предмета закупівлі повинні відповідають характеристикам, встановленим нормативними актами, державними стандартами, технічними умовами тощо, які передбачають застосування заходів із захисту довкілля. |  |  |