

На виконання Постанови КАБІНЕТУ МІНІСТРІВ УКРАЇНИ від 16 грудня 2020 р. № 1266 надається обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, його очікуваної вартості та/або розміру бюджетного призначення до закупівлі:

ДК 021:2015: 33190000-8 Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (НК 024:2019: 13217 - Шприцева помпа, 36635 – Ректоскоп, 36674 — Пристрій для запаювання пакетів, 48122-Камера дезінфекції предметів без контакту з рідиною, 16800 — Таблиця для перевірки гостроти зору, 13735- Разове опаккування для стерилізації)

UA-2021-11-10-001454-a

Обґрунтування технічних та якісних характеристик	<p>Необхідність у закупівлі зумовлена видом основної діяльності підприємства - надання своєчасної, якісної медичної допомоги населенню та забезпечення безперебійної роботи КНП «МП№2»ДМР. Закупівля здійснюється відповідно до потреб КДВ та заявок на закупівлю згідно зі стандартами якості до даного виду товару.</p> <p>ІНФОРМАЦІЯ про кількісні, технічні та якісні характеристики предмета закупівлі ДК 021:2015: 33190000-8 Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (НК 024:2019: 13217 - Шприцева помпа, 36635 – Ректоскоп, 36674 — Пристрій для запаювання пакетів, 48122-камера дезінфекції предметів без контакту з рідиною, 16800 — Таблиця для перевірки гостроти зору, 13735- Разове опаккування для стерилізації)</p> <p>Загальні вимоги: Вся запропонована продукція учасника повинна відповідати медико - технічним вимогам цих торгів, якщо пропозиція учасника не відповідає медико - технічним вимогам цих торгів, то пропозиція учасника не розглядаються. Для підтвердження відповідності медико - технічним вимогам, кожен учасник повинен обов'язково надати у складі пропозиції на кожен позицію - декларацію відповідності, сертифікат якості та/або паспорт якості, інструкцію (паспорт, тощо) з використання. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника, якщо їх відповідно повноваження поширюються на територію України), яким виробник підтверджує можливість поставки предмету закупівлі цих електронних торгів зі строками придатності та в терміни, визначені замовниками торгів. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення про проведення закупівлі з обов'язковим зазначенням ID. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, та таким, що не використовувався раніше. Обладнання повинно бути новим та таким, що не було у використанні, не раніше 2020 року виробництва. Для підтвердження надати гарантійний лист.</p>			
	Специфікація на закупівлю			
	№ з/п	Найменування товару	Одиниця виміру	Кількість
	1.	Шприцевий насос	шт	1
	2.	Ректоскоп	шт	1
	3.	Термозварювальний роторний апарат	шт	1
	4.	Камера ультрафіолетова	шт	1
	5.	Набір таблиць для перевірки зору	шт	1
	6.	Плоский рулон 75мм*200м	шт	12
	7.	Плоский рулон 100мм*200м	шт	10
	8.	Плоский рулон 150мм*200м	шт	10
	9.	Плоский рулон 250мм*200м	шт	10
	10.	Плоский рулон 50мм*200м	шт	10

Медико-технічні вимоги		
Найменування товару	Медико-технічні вимоги	Відповідність медико-технічним вимогам Так/ні
Шприцевий насос	<p>Класифікація CF, захист від дефібриляції, клас 1</p> <p>Вологостійкість, не гірше IP24</p> <p>Знімна захисна кришка для шприца: наявність</p> <p>Вага:</p> <p>без захисної кришки не більше 1,65 кг</p> <p>з захисною кришкою не більше 1,85 кг</p> <p>Розміри:</p> <p>без захисної кришки не більше 235 x 90 x 120 мм</p> <p>з захисною кришкою не більше 400 x 90 x 120 мм</p> <p>Дисплей кольоровий сенсорний з діагоналлю не менше 4,3 дюйми</p> <p>Роздільна здатність дисплею не гірше 480 x 272 точок</p> <p>Система управління сенсорний дисплей плюс не менше 6 кнопок на лицевій панелі (живлення, болюс, стоп, старт, додому, назначена функція)</p> <p>Режими інфузії: не менше 9: мл / год, по масі тіла, режим загальної анестезії, завантаження дози, послідовний, підвищення / зниження швидкості, бібліотека препаратів, релейний, мікро-режим</p> <p>Мікрорежим:</p> <p>нижня межа не більше 0,01-100 мл /год</p> <p>верхня межа не менше 1500 мл /год</p> <p>програмуємий</p> <p>Бібліотека лікарських препаратів: не менше 2000 найменувань</p> <p>Об'єм пам'яті не менше 5000 записів</p> <p>Час роботи від автономного живлення не менше 12 год при інфузії 5 мл/год</p> <p>Час зарядження акумуляторної батареї до повної зарядки не більше 5 год</p> <p>Шприці, що можуть використовуватись: 5, 10, 20, 30, 50 та 50/60 мл різних виробників</p> <p>Калібрування приладу під певну марку шприца: наявність</p> <p>Об'єм інфузії, що може бути заданий не гірше 0 - 9999 мл, з мінімальним кроком не більше 0,01 мл</p> <p>Час інфузії, що може бути заданий 0 – 99 год 59 хв</p> <p>Відображення об'єму проведеної інфузії не гірше 0,01 - 9999,99 мл, з мінімальним кроком не більше 0,01 мл</p> <p>Швидкість інфузії:</p> <p>шприц 5 мл: не гірше 0.01-100 мл/год.,</p> <p>шприц 10 мл: не гірше 0.01-200 мл/год.,</p> <p>шприц 20 мл: не гірше 0.01-400 мл/год.,</p> <p>шприц 30 мл: не гірше 0.01-600 мл/год.,</p> <p>шприц 50 мл: не гірше 0.01-1500 мл/год.</p> <p>Точність інфузії: не гірше $\pm 2\%$</p> <p>Швидкість KVO:</p> <p>нижня межа не більше 0,01 мл /год</p> <p>верхня межа не менше 5 мл /год</p> <p>Швидкість болюсної інфузії шприц 5 мл: не гірше 0.01-100 мл/год.,</p> <p>шприц розміром 10 мл: не гірше 0.01-200 мл/год.,</p> <p>шприц розміром 20 мл: не гірше 0.01-400 мл/год.,</p> <p>шприц розміром 30 мл: не гірше 0.01-600 мл/год.,</p> <p>шприц розміром 50 мл: не гірше 0.01-1500 мл/год.</p> <p>Об'єм болюсу 0,1-50 мл</p>	

		<p>Режими болюсу: ручний, з попередньо заданим об'ємом</p> <p>Рівень тиску оклюзії в інфузійній системі не менше 12 рівнів з діапазоном не гірше 75 - 900 мм рт. ст.</p> <p>Звуковий та візуальний сигнал тривоги по основним параметрам безпеки пацієнта: не менше 14 подій</p> <p>Функції передачі даних: виклик медсестри, експорт даних, RS232</p> <p>Вимоги до комплектації виробу:</p> <p>Шприцевий насос</p> <p>Кріплення до інфузійної стійки</p> <p>Знімна транспортна ручка</p> <p>Док-станція для об'єднання приладів в єдиний інфузійний комплекс на 2, 4, 6, 8 приладів</p> <p>Модуль бездротового зв'язку по WiFi</p> <p>Інфрачервоний комунікаційний порт</p> <p>Центральна моніторингова система</p>	
2.	Ректоскоп	<p>1.1 Вимоги до тубуса з обтюратором (D=15; L=200)</p> <p>Тубус ректоскопа з обтюратором, що має паз на дистальному кінці для проходження повітря, відповідність: так</p> <p>Довжина робочої частини тубуса, відповідність: 200 мм</p> <p>Діаметр робочої частини тубуса, відповідність: 15 мм</p> <p>Освітленість об'єкта на відстані 25 мм від торця тубуса, відповідність: 40 000 Лк</p> <p>Механізм фіксації захисної кришки, насадки з корпусом тубуса, відповідність: байонет</p> <p>Цифрове градування на поверхні тубуса, відповідність: так</p> <p>1.2 Вимоги до тубуса з обтюратором (D=20; L=300)</p> <p>Тубус ректоскопа з обтюратором, що має паз на дистальному кінці для проходження повітря, відповідність: так</p> <p>Довжина робочої частини тубуса, відповідність: 300 мм</p> <p>Діаметр робочої частини тубуса, відповідність: 20 мм</p> <p>Освітленість об'єкта на відстані 25 мм від торця тубуса, відповідність: 40 000 Лк</p> <p>Механізм фіксації захисної кришки, насадки з корпусом тубуса, відповідність: байонет</p> <p>Цифрове градування на поверхні тубуса, відповідність: так</p> <p>1.3 Вимоги до тубуса з обтюратором (D=20; L=200)</p> <p>Тубус ректоскопа з обтюратором, що має паз на дистальному кінці для проходження повітря, відповідність: так</p> <p>Довжина робочої частини тубуса, відповідність: 200 мм</p> <p>Діаметр робочої частини тубуса, відповідність: 20 мм</p> <p>Освітленість об'єкта на відстані 25 мм від торця тубуса, відповідність: 40 000 Лк</p> <p>Механізм фіксації захисної кришки, насадки з корпусом тубуса, відповідність: байонет</p> <p>Цифрове градування на поверхні тубуса, відповідність: так</p> <p>1.4 Вимоги до тубуса з обтюратором (D=20; L=150; проктоскоп)</p> <p>Тубус ректоскопа з обтюратором, що має паз на дистальному кінці для проходження повітря, відповідність: так</p> <p>Довжина робочої частини тубуса, відповідність: 150 мм</p> <p>Діаметр робочої частини тубуса, відповідність: 20 мм</p> <p>Освітленість об'єкта на відстані 25 мм від торця тубуса, відповідність: 40 000 Лк</p> <p>Механізм фіксації захисної кришки, насадки з корпусом тубуса, відповідність: байонет</p>	

			<p>Цифрове градування на поверхні тубуса, відповідність: так</p> <p>1.5 Вимоги до насадки Механізм фіксації наводки з корпусом тубуса ректоскопа, відповідність: байонет Тип скла захисної кришки, відповідність: кварцове Діаметр отвору в захисній кришці каналу для введення інструментів, відповідність: 5 мм Герметизуючий силіконовий елемент для obturuvannya інструмента, що вводиться, відповідність: так</p> <p>1.6 Вимоги до лупи Збільшення лупи, відповідність: x2 Діапазон налаштувань для корекції аметропії, відповідність: ±5</p> <p>Механізм фіксації лупи до захисної кришки, відповідність: типу «хвіст ластівки»</p> <p>1.7 Вимоги до ватотримача Ватотримач з трьохзубним захватом, відповідність: так Діаметр, відповідність: 5 мм Довжина, відповідність: 480 мм Механізм захвату, відповідність: цанговий</p> <p>1.8 Вимоги до кришки захисної Механізм фіксації захисної кришки з корпусом тубуса ректоскопа, відповідність: байонет Тип скла захисної кришки, відповідність: кварцове На захисній кришці передбачено кріплення лупи, відповідність: так</p> <p>Тип кріплення, відповідність: «хвіст ластівки»</p> <p>1.9 Вимоги до нагнітача Нагнітач для ректоскопа з волоконним світловодом з гвинтом регулятором тиску, вмонтованим випускним клапаном, відповідність: так</p> <p>Тип з'єднання нагнітача з тубусом ректоскопа, відповідність: «луер лок»</p> <p>1.10 Вимоги до ручки Ручка електроізолювана для ректоскопа з волоконним світловодом, відповідність: так Матеріал корпусу ручки електроізолюваної, відповідність: поліпропілен Тип з'єднання ручки електроізолюваної до циліндричного конектора тубуса ректоскопа, відповідність: гвинтом під прямим кутом</p> <p>1.11 Вимоги до монополярних біопсійних щипців Діаметр, відповідність: 5 мм</p> <p>1.12 Вимоги до хватальних щипців Діаметр, відповідність: 5 мм</p> <p>1.13 Вимоги до викушувача монополярного Діаметр, відповідність: 5 мм</p> <p>1.14 Кабель для передачі світла Довжина кабеля, відповідність: 1800 мм Діаметр, відповідність: 5 мм Кабель має бути адаптованим для підключення тубусів до освітлювача, відповідність: так Освітленість на відстані 100 мм від торця світловолоконного кабеля, відповідність: 16 000 Лк</p> <p>1.15 Вимоги до освітлювача галогенно-світлодіодного Двоканальний освітлювач; об'єднані в одному корпусі галогенний та світлодіодний освітлювальні канали, відповідність: так</p>	
--	--	--	--	--

		<p>Галогенний вихід для підключення світловодів, відповідність: так</p> <p>Світлодіодний вихід для підключення світловодів, відповідність: так</p> <p>Роз'єми для підключення кабелю для передачі світла на лицьовій панелі освітлювача, відповідність: так</p> <p>Уніфіковані роз'єми на галогенному та світлодіодному освітлювальних каналах для швидкого перемикання кабелю для передачі світла, відповідність: так</p> <p>Можливість встановлення роз'ємів Storz та ГОСТ у будь-якій комбінації на вимогу замовника, відповідність: так</p> <p>Вбудована активна система охолодження освітлювальних каналів, відповідність: так</p> <p>Оптична система для фокусування світла у світлодіодному освітлювальному каналі, відповідність: так</p> <p>Потужність галогенної лампи, відповідність: 100 Вт</p> <p>Колірна температура галогенної лампи, відповідність: 3500 К</p> <p>Освітленість, створювана на галогенному освітлювальному каналі, відповідність: 100 000 Лк</p> <p>Джерело світла у світлодіодному освітлювальному каналі – надпотужний світлодіодний кластер, відповідність: так</p> <p>Середній час напрацювання світлодіода на відмову, відповідність: 30 000 годин</p> <p>Потужність світлодіода, відповідність: 18 Вт</p> <p>Колірна температура світлодіода, відповідність: 4200 К</p> <p>Освітленість, що створюється на світлодіодному освітлювальному каналі, відповідність: 100 000 Лк</p> <p>Режим перемикання між каналами, відповідність: ручний</p> <p>Безперервний режим роботи, відповідність: 8 годин</p> <p>Час виходу освітлювача в режим готовності до використання після включення, відповідність: 30 секунд</p> <p>Номінальна робоча напруга живлення, відповідність: 220 В, 50 Гц</p> <p>Споживана потужність, відповідність: 150 ВА</p> <p>Габарити, Д*Ш*В, відповідність: 250*230*100 мм</p> <p>Маса, відповідність: 5 кг</p> <p>Середній термін служби, відповідність: 5 лет</p> <p>2 Вимоги до комплектації</p> <p>Тубус D = 15; L = 200 з обтюратором, наявність: 1 шт.</p> <p>Тубус D = 20; L = 300 з обтюратором, наявність: 2 шт.</p> <p>Тубус D = 20; L = 200 з обтюратором, наявність: 1 шт.</p> <p>Тубус D = 20; L = 150 з обтюратором, наявність: 1 шт.</p> <p>Насадка, наявність: 1 шт.</p> <p>Щітка, наявність: 1 шт.</p> <p>Лупа, наявність: 1 шт.</p> <p>Ватотримач, наявність: 1 шт.</p> <p>Кришка захисна, наявність: 1 шт.</p> <p>Нагнітач, наявність: 1 шт.</p> <p>Ручка, наявність: 1 шт.</p> <p>Ковпачок силіконовий, наявність: 5 шт.</p> <p>Щипці біопсійні монополярні, наявність: 1 шт.</p> <p>Щипці хватальні, наявність: 1 шт.</p> <p>Викушувач монополярний, наявність: 1 шт.</p> <p>Кабель передачі світла D=5, наявність: 1 шт.</p> <p>Освітлювач галогенно-світлодіодний, наявність: 1 шт.</p>	
3.	Термозварюваль	Призначення: пакування виробів медичного призначення	

	ний роторний апарат	<p>Пакувальні матеріали Паперові пакети, комбіновані прозорі пакети і рулони папір / пластик, упаковочний матеріал Tyvek® GS-сертифікат (тест безпеки)</p> <p>Повинно мати Кнопку регулювання температури зварювання ; Кнопку зворотного руху для пересування упаковки наліво; Лічильник виробництва для регулювання ; Сигнал лічильника для налаштування сигналу. Джерело живлення, потужність: 115/230 V, 50/60 Hz, 850 W Габаритні розміри ш/д/в, вага 405x290x160 мм, 12 кг Сила зварювання: 100 ± 5% Newton Температура зварювання 180 ° C (градусів Цельсія) Система зварювання роторна Споживання енергії макс. 365 W, середньо 180 W Час зварювання наявна 8.5 м / хв ± 5% Ширина шва, мм 12мм (плоска склейка) Ширина упаковки (довжина шва), мм Необмежена Захист від перегріву.</p>		
4.	Камера ультрафіолетова	<p>Камери для зберігання стерильних виробів (далі камери) призначені для зберігання попередньо простерилізованих інструментів медичного призначення (ІМП) з метою запобігання їх вторинної контамінації мікроорганізмами, а також для зберігання в лотках з нержавіючої сталі в один шар стерильні марлеві кульки.</p> <p>Джерело випромінювання - бактерицидні ультрафіолетові лампи</p> <ul style="list-style-type: none"> • опромінення всередині камери, не менше Вт/м² 0,8 Живлення камер - від мережі змінного струму • Напруга, В 220±22 • Частота змінного струму, Гц 50 <p>Час безперервної роботи камери, год., не менше 168 Напрацювання на відмову, год., не менше 2 500 Довжина, мм. не більше 970 Ширина, мм, не більше 620 Висота, мм, не більше 1200 Маса, кг, не більше 35</p> <p>Камера постачається в наступній комплектації:</p> <ul style="list-style-type: none"> - корпус камери для зберігання стерильних виробів 1 шт. - бактерицидна лампа (змонтована в корпусі) 1 шт. - люмінесцентна лампа (змонтована в корпусі для камер зі скляним сектором) 1 шт. - зовнішня 1 шт. - внутрішня решітка камери (для всіх камер) 1 компл. - паспорт камери 1 шт. 		
5.	Набір таблиць для перевірки зору	<p>Набір таблиць для перевірки зору призначений для перевірки гостроти зору в поліклініках, лікарнях і спеціалізованих медичних закладах, кабінетах охорони зору.</p> <p>Споживана потужність, Вт – 60. Робоче положення – настінне. Габаритні розміри, мм: 585x92x425</p> <p>Екран – оргскло з нанесеними чорною фарбою символами (Таблиця Сівцева для перевірки зору з буквами та з кільцями). Корпус приладу виконаний з металу, пофарбований білою порошковою фарбою. Маса виробу, не більше 5 кг</p> <p>Комплект постачання: Корпус – 1 шт. Таблиця для підбору окулярів для читання – 1 шт. Указка – 1 шт. Екран для очей (оклюдер) – 1 шт. Шурупи для кріплення освітлювача – 2 шт.</p>		

		<p>Шнур живлення – 1 шт. Інструкція із застосування - 1 шт. Напруга живлення від мережі змінного струму частотою 50Гц, 220В Наявність LED-освітлювача та електронного трансформатора Класу захисту електробезпеки II, тип В Наявність регулятора інтенсивності освітлення</p>		
6.	Плоский рулон 75мм*200м	<p>Плоскі рулони вироблені зі спеціальної плівки з медичного поліестера (PET), медичного поліпропілену (CPP) та медичного паперу (STERIKRAFT) стандартного типу 60 гр./кв.м. З індикаторами, один - для парової стерилізації, другий - для етилен оксидної стерилізації (EO). Чорнила, що використовуються, виготовлені на водній основі й нетоксичні, регулярно перевіряються нормою ISO 11140. Для етилен оксидної стерилізації температура має складати 30° С - 54° С і колір змінюється з блакитного на жовтий/коричневий; для парової стерилізації температура має складати 121° С - 134° С й колір змінюється з рожевого на коричневий; Розмір: 75мм*200м</p> <p>Індикатори повинні мати площу не менше 100 мм² і розміщені так, щоб виключити будь-який можливий контакт з продуктом, розміщений всередину для стерилізації. Зварні шви є "Багаторядковими" та виготовляються зі стержнів з постійною (незмінною) шириною (мінімум 9 мм та максимум 12 мм)</p>		
7.	Плоский рулон 100мм*200м	<p>Плоскі рулони вироблені зі спеціальної плівки з медичного поліестера (PET), медичного поліпропілену (CPP) та медичного паперу (STERIKRAFT) стандартного типу 60 гр./кв.м. З індикаторами, один - для парової стерилізації, другий - для етилен оксидної стерилізації (EO). Чорнила, що використовуються, виготовлені на водній основі й нетоксичні, регулярно перевіряються нормою ISO 11140. Для етилен оксидної стерилізації температура має складати 30° С - 54° С і колір змінюється з блакитного на жовтий/коричневий; для парової стерилізації температура має складати 121° С - 134° С й колір змінюється з рожевого на коричневий; Розмір: 100мм*200м</p> <p>Індикатори повинні мати площу не менше 100 мм² і розміщені так, щоб виключити будь-який можливий контакт з продуктом, розміщений всередину для стерилізації. Зварні шви є "Багаторядковими" та виготовляються зі стержнів з постійною (незмінною) шириною (мінімум 9 мм та максимум 12 мм)</p>		
8.	Плоский рулон 150мм*200м	<p>Плоскі рулони вироблені зі спеціальної плівки з медичного поліестера (PET), медичного поліпропілену (CPP) та медичного паперу (STERIKRAFT) стандартного типу 60 гр./кв.м. З індикаторами, один - для парової стерилізації, другий - для етилен оксидної стерилізації (EO). Чорнила, що використовуються, виготовлені на водній основі й нетоксичні, регулярно перевіряються нормою ISO 11140. Для етилен оксидної стерилізації температура має складати 30° С - 54° С і колір змінюється з блакитного на жовтий/коричневий; для парової стерилізації температура має складати 121° С - 134° С й колір змінюється з рожевого на коричневий; Розмір: 150мм*200м</p> <p>Індикатори повинні мати площу не менше 100 мм² і розміщені так, щоб виключити будь-який можливий контакт з продуктом, розміщений всередину для стерилізації. Зварні шви є "Багаторядковими" та виготовляються зі стержнів з постійною (незмінною) шириною (мінімум 9 мм та максимум 12 мм)</p>		
9.	Плоский рулон 250мм*200м	<p>Плоскі рулони вироблені зі спеціальної плівки з медичного поліестера (PET), медичного поліпропілену (CPP) та медичного паперу (STERIKRAFT) стандартного типу 60 гр./кв.м. З індикаторами, один - для парової стерилізації, другий - для етилен оксидної стерилізації (EO). Чорнила, що використовуються, виготовлені на водній основі й нетоксичні, регулярно перевіряються нормою ISO 11140. Для етилен оксидної стерилізації температура має складати 30° С - 54° С і колір змінюється з блакитного</p>		

		<p>на жовтий/коричневий; для парової стерилізації температура має складати 121° С - 134° С й колір змінюється з рожевого на коричневий; Розмір: 250мм*200мм</p> <p>Індикатори повинні мати площу не менше 100 мм2 і розміщені так, щоб виключити будь-який можливий контакт з продуктом, розміщений всередину для стерилізації. Зварні шви є "Багаторядковими" та виготовляються зі стержнів з постійною (незмінною) шириною (мінімум 9 мм та максимум 12 мм)</p>	
10.	Плоский рулон 50мм*200м	<p>Плоскі рулони вироблені зі спеціальної плівки з медичного поліестера (PET), медичного поліпропілену (CPP) та медичного паперу (STERIKRAFT) стандартного типу 60 гр./кв.м. З індикаторами, один - для парової стерилізації, другий - для етилен оксидної стерилізації (EO). Чорнила, що використовуються, виготовлені на водній основі й нетоксичні, регулярно перевіряються нормою ISO 11140. Для етилен оксидної стерилізації температура має складати 30° С - 54° С і колір змінюється з блакитного на жовтий/коричневий; для парової стерилізації температура має складати 121° С - 134° С й колір змінюється з рожевого на коричневий; Розмір: 50мм*200мм</p> <p>Індикатори повинні мати площу не менше 100 мм2 і розміщені так, щоб виключити будь-який можливий контакт з продуктом, розміщений всередину для стерилізації. Зварні шви є "Багаторядковими" та виготовляються зі стержнів з постійною (незмінною) шириною (мінімум 9 мм та максимум 12 мм)</p>	
Очікувана вартість предмета закупівлі	<p>377 000,00 грн</p> <p>Ціна за одиницю товару визначена моніторингом цін на ринку</p>		

Уповноважена особа:



Крошевич Т.Ю.