

03.05.2022

На виконання Постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 № 710 «Про ефективне використання коштів» (у редакції постанови Кабінету Міністрів від 16.12.2020 № 1266) надається обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

Найменування предмета закупівлі із зазначенням коду ЄЗС	Вид та ідентифікатор процедури закупівлі	Очікувана вартість предмета закупівлі	Обґрунтування	
			технічних та якісних характеристик предмета закупівлі	очікуваної вартості та/або розміру бюджетного призначення предмета закупівлі
<p>Проведення лабораторних досліджень (випробувань) об'єктів санітарних заходів (тригліцеридного складу молочного жиру) під час здійснення державного контролю за дотриманням суб'єктами господарювання вимог щодо безпеки харчових продуктів та окремих показників якості (відповідно до ЄЗС ДК 021:2015: 71900000-7 - Лабораторні послуги)</p>	<p>Відкриті торги ID: UA-2022-05-03-001589-a</p>	<p>66 759,00 грн</p>	<p>З метою здійснення державного нагляду (контролю) в межах компетенції за дотриманням суб'єктами господарювання вимог щодо безпеки харчових продуктів та окремих показників якості визначена кількість хіміко-токсикологічних випробувань (визначення тригліцеридного складу молочного жиру) – 41. Лабораторії, які залучаються до проведення лабораторних випробувань, вимірювань, досліджень та експертизи під час здійснення державного контролю (нагляду) (далі - <u>Лабораторії</u>) повинні:</p> <ul style="list-style-type: none"> бути акредитовані в НААУ (Національне акредитаційне агентство України) ДСТУ ISO/IEC 17025:2017 «Загальні вимоги до компетентності випробувальних та калібрувальних лабораторій», на підтвердження чого учасники повинні надати копію атестата про акредитацію ДСТУ ISO/IEC 17025:2017; бути уповноважені Державною службою України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів на проведення лабораторних досліджень (випробувань) для цілей державного контролю за напрямками лабораторних досліджень (випробувань). Лабораторії повинні надати копію рішення Держпродспоживслужби про уповноваження акредитованої лабораторії на здійснення лабораторних досліджень (випробувань) для цілей державного контролю за видами (напрямами) досліджень випробувань та додатку до наказу з переліком видів (напрямів) лабораторних досліджень (випробувань); <p><u>Лабораторії повинні мати:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> засоби вимірювальної техніки, які калібровані або повірені та випробувальне обладнання, яке атестоване у відповідності до вимог чинного законодавства України та ДСТУ ISO/IEC 17025:2017, необхідні витратні матеріали, на підтвердження чого учасники повинні надати довідку в довільній формі щодо наявності високоточного обладнання (атомно-абсорбційний спектрофотометр, хроматограф, гамма-бета спектрометр, імунно-ферментний аналізатор), засобів вимірювальної техніки, які будуть використовуватися для проведення досліджень, та наявності відповідних документів щодо калібрування, перевірки та атестації; необхідний набір приміщень та матеріально-технічної бази (автотранспорту власного та/або орендованого); 	<p>Розмір бюджетного призначення визначено Законом України «Про державний бюджет України на 2022 рік» від 15.12.2020р. №1082-IX (зі змінами внесеними згідно з Законом) та за КПКВК 1209040 «Проведення лабораторних випробувань, вимірювань, досліджень та експертизи під час здійснення державного контролю (нагляду)» відповідно до затвердженого кошторису на 2022 рік. Очікувана вартість предмета закупівлі визначена з урахуванням досвіду попередніх років за результатами проведених закупівель та моніторингового аналізу цін на ринку з надання зазначених послуг лабораторіями, які акредитовані в Національному акредитаційному агентстві України на відповідність вимогам ДСТУ ISO/IEC 17025:2017 «Загальні вимоги до компетентності випробувальних та калібрувальних лабораторій».</p>

		<ul style="list-style-type: none">• фонд національних та європейських стандартів щодо безпечності об'єктів санітарних заходів та методик їх досліджень;• ліцензію на придбання, зберігання, знищення, використання прекурсорів згідно із Законом України «Про обіг в Україні наркотичних засобів, психотропних речовин, їх аналогів та прекурсорів». <p>За результатами дослідження Лабораторіями надається протокол випробувань з висновком щодо відповідності (невідповідності) встановленим вимогам нормативного(них) документу(тів), який оформляється відповідно до вимог ДСТУ ISO/IEC 17025:2017.</p>	
--	--	--	--