

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

Найменування замовника	КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «КИЇВСЬКА МІСЬКА КЛІНІЧНА ЛІКАРНЯ №6» ВИКОНАВЧОГО ОРГАНУ КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ (КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ ДЕРЖАВНОЇ АДМІНІСТРАЦІЇ)
Місцезнаходження замовника	03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3
Ідентифікаційний код юридичної особи	25680355
Назва предмета закупівлі	33690000-3 Лікарські засоби різні
Процедура закупівлі	Відкриті торги з особливостями
Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	<ul style="list-style-type: none">• 12 найменувань згідно Додатку №1
Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3
Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг	До 31 грудня 2026 року
Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:	Очікувана вартість закупівлі – 1 281 988,62 грн. з ПДВ
Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі	Згідно із Додатком №1
Дата оголошення	21-05-2026
Ідентифікатор закупівлі	UA-2026-05-21-008348-a

ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

Код ДК 021:2015: **33690000-3 Лікарські засоби різні**

Строк поставки товару: до 31 грудня 2026 року.

Місце надання послуг: 03126, м. Київ, пр-т Любомира Гузара, 3.

Усі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент".

Невідповідність запропонованого Учасником товару встановленим медико - технічним вимогам розцінюється як невідповідність пропозиції умовам тендерної документації.

Подання пропозицій за окремими частинами предмету закупівлі не передбачено.

I. Технічні вимоги:

- 1) Учасник подає пропозицію за повним переліком продукції. Не допускаються будь-які відхилення від наведеного в МТВ переліку реагентів та витратних матеріалів лабораторних, а також порушення їх нумерації.
- 2) Об'єми фасування з реагентами повинні відповідати медико-технічним вимогам.
- 3) Ціни мають бути зазначені із врахуванням транспортних витрат. Доставка товару транспортом Постачальника. Проведення навантажувально-розвантажувальних робіт забезпечується Постачальником власними силами.
- 4) Запропоновані вироби повинні бути дозволені до застосування на території України (на кожне найменування надати декларації відповідності, або свідоцтво про якість або інші документи, що підтверджують можливість застосування виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту).
- 5) Учасник надає гарантійний лист, яким підтверджується можливість своєчасного постачання товару, що є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією. Гарантійний лист повинен включати дату оголошення про проведення відкритих торгів, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі згідно оголошення та назву Замовника (-ЦЗО або -ініціатора).
- 6) Гарантійний лист від Учасника про те, що на момент постачання товару залишковий термін його придатності складатиме не менше 75 % загального терміну придатності.
- 7) У разі подання пропозиції, яка не відповідає медико-технічним вимогам, тендерна пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.

8) Документальне підтвердження відповідності запропонованого товару щодо кількості та медико-технічним вимогам, заповнивши форму що нижче наведена:

№	Код згідно з Єдиним закупівельним словником, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі	Код та назва відповідно до НК 024:2023	Код та назва відповідно до НК-031-2024	Товар	Од. вим.	Кількість	Країна Виробник	Комплектація	Технічне завдання	Відповідність так / ні
1	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви	50417 Множинні грамнегативні бактерії, ізолюваний штамп IVD (діагностика in vitro), набір).	W01040101 Набір реагентів для ідентифікації мікроорганізмів та визначення антимікробної чутливості IVD (діагностика in vitro)	Комбіновані панелі МікроСкан для ідентифікації та визначення чутливості до антибіотиків грамнегативних мікроорганізмів, тип 83, або еквівалент	пач	70	Бекмен Культер, Інк., США	20 шт. в упак.	Повинен бути призначений для визначення чутливості аеробних і факультативно анаеробних грамнегативних бактерій до антибактеріальних препаратів і (або) їх ідентифікації до рівня виду.	
2	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви	50419 Множинні аеробні грампозитивні бактерії, ізолюваний штамп IVD (діагностика in vitro), набір	W01040101 Набір реагентів для ідентифікації мікроорганізмів та визначення антимікробної чутливості IVD (діагностика in vitro)	Комбіновані панелі МікроСкан БрейкПойнт для ідентифікації та визначення чутливості до антибіотиків грампозитивних мікроорганізмів, тип 33, або еквівалент	пач	40	Бекмен Культер, Інк., США	20 шт. в упак.	Повинен бути призначений для визначення чутливості і/або для ідентифікації на рівні видів швидкозростаючих аеробних і факультативних грампозитивних коків, деяких вибагливих аеробних грампозитивних коків.	

3	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви	61712 Інокуляція мікробіологічного зразка/пристрій для штрихування IVD (діагностика in vitro)	W0205070102 Пристрій для інокуляції/штрихування проб для мікробіологічної діагностики IVD (діагностика in vitro)	Комплект МікроСкан РЕНОК для перенесення інокуляту-Д, або еквівалент	компл	10	Бекмен Культер, Інк., США	240 шт. в упак.	Повинен бути призначений для використання з планшетами MicroScan.	
4	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви	43736 Реагент для визначення ізоляту культури грампозитивних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD (діагностика in vitro)	W01030101 Допоміжний реагент для мікробіологічної діагностики IVD (діагностика in vitro)	Пептидаза МікроСкан, 250 (мл), або еквівалент	шт	1	Бекмен Культер, Інк., США	250 мл.	Повинен бути призначений для використання з планшетами MicroScan	
5	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви	43736 Реагент для визначення ізоляту культури грампозитивних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD (діагностика in vitro)	W01030101 Допоміжний реагент для мікробіологічної діагностики IVD (діагностика in vitro)	Альфа Нафтол МікроСкан, 1,5 г, або еквівалент	шт	1	Бекмен Культер, Інк., США	1,5 г.	Повинен бути призначений для використання з планшетами MicroScan.	
6	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви	43736 Реагент для визначення ізоляту культури грампозитивних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD (діагностика in vitro)	W01030101 Допоміжний реагент для мікробіологічної діагностики IVD (діагностика in vitro)	Хлорид заліза МікроСкан, 10%, 250 (мл), або еквівалент	шт	1	Бекмен Культер, Інк., США	250 мл.	Повинен бути призначений для використання з планшетами MicroScan	
7	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви	43720 Реагент індолу/Ковача для мікробіологічного тесту, IVD (діагностика in vitro)	W01030101 Допоміжний реагент для мікробіологічної діагностики IVD (діагностика in vitro)	Реагент Ковача МікроСкан, 250 мл, або еквівалент	шт	1	Бекмен Культер, Інк., США	250 мл.	Повинен бути призначений для використання з планшетами MicroScan.	
8	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви	43554 Реагент для ідентифікації ізоляту культури грамнегативних бактерій/профіль	W01030101 Допоміжний реагент для мікробіологічної діагностики IVD (діагностика in vitro)	0.5% Диметил- альфанафтіламін МікроСкан, 250 (мл), або еквівалент	шт	1	Бекмен Культер, Інк., США	250 мл.	Повинен бути призначений для використання з планшетами MicroScan.	

		антимікробної чутливості, IVD (діагностика in vitro)								
9	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви	43554 Реагент для ідентифікації ізоляту культури грамнегативних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD (діагностика in vitro)	W01030101 Допоміжний реагент для мікробіологічної діагностики IVD (діагностика in vitro)	40% Гідроксид калію МікроСкан, 250 (мл), або еквівалент	шт	1	Бекмен Культер, Інк., США	250 мл.	Повинен бути призначений для використання з планшетами MicroScan.	
10	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви	43554 Реагент для ідентифікації ізоляту культури грамнегативних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD (діагностика in vitro)	W01030101 Допоміжний реагент для мікробіологічної діагностики IVD (діагностика in vitro)	0.8% Сульфанілова кислота МікроСкан, 250 (мл), або еквівалент	шт	1	Бекмен Культер, Інк., США	250 мл.	Повинен бути призначений для використання з планшетами MicroScan.	
11	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви	15155 Інокуляційна петля IVD (діагностика in vitro)	W0205070101 Інокуляційна петля для мікробіологічної діагностики IVD (діагностика in vitro)	Система для інокуляції МікроСкан Промпт-Д, або еквівалент	пач	37	Бекмен Культер, Інк., США	60 шт. в упак.	Повинен бути призначений для використання з планшетами MicroScan.	
12	ДК 021:2015: 33696500-0 – Лабораторні реактиви	43736 Реагент для визначення ізоляту культури грампозитивних бактерій/профіль антимікробної чутливості, IVD (діагностика in vitro)	W01030101 Допоміжний реагент для мікробіологічної діагностики IVD (діагностика in vitro)	Мінеральне масло МікроСкан, 250 (мл), або еквівалент	шт	5	Бекмен Культер, Інк., США	250 мл.	Повинен бути призначений для використання з планшетами MicroScan.	

Учасник повинен надати:

1. Інформацію в довільній формі про те, що учасник процедури закупівлі не є:

- громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (крім того, що проживає на території України на законних підставах);
- юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран;
- юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі — активи), якої є Російська Федерація/Республіка Білорусь/Ісламська Республіка Іран, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (крім того, що проживає на території України на законних підставах);
- юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран, крім випадків коли активи в установленому законодавством порядку передані в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів;
- пропонує в тендерній пропозиції товари походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (за винятком товарів, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178).

1-1. Якщо учасник закупівлі є громадянином РФ/РБ/ІРІ, який проживає на території України на законних підставах, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі — активи), є громадянин РФ/РБ/ІРІ, який проживає на території України на законних підставах, учасник надає у складі тендерної пропозиції документальне підтвердження підстав перебування на території України – посвідка на постійне чи тимчасове проживання, посвідчення біженця чи документ, що посвідчує надання притулку, паспортний документ та/ або іміграційна картка тощо.

1-2. Якщо учасник закупівлі є юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства РФ/РБ/ІРІ, активи якої в установленому законодавством порядку передані в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів, учасник надає документ, що підтверджує передачу активів в управління, а саме згоду власника або відповідну ухвалу на передачу активів в управління.

2. Учасник, місце реєстрації або місце проживання якого на тимчасово окупованих територіях, надає довідку в довільній формі про зміну місця здійснення діяльності / адреси на підконтрольну територію, а також надає документальне підтвердження такої зміни (договір оренди, довідка ВПО, інформація про зміну податкової адреси тощо).

Тимчасово окупованою територією є частини території України, в межах яких збройні формування Російської Федерації та окупаційна адміністрація Російської Федерації встановили та здійснюють фактичний контроль або в межах яких збройні формування Російської Федерації встановили та здійснюють загальний контроль з метою встановлення окупаційної адміністрації Російської Федерації.